

31999R2430

17.11.1999.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 296/3

**KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2430/1999****(1999. gada 16. novembris),****ar ko paredz saistīt atļaujas izmantot dzīvnieku barībā konkrētas piedevas, kuras pieder pie kokci-  
diostatu un citu medikamentu grupām, ar personām, kas atbild par to laišanu apgrozībā****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

pieteikumus. Pieteikumiem par minētajām piedevām ir pievienotas vajadzīgās monogrāfijas un tehniskās specifikācijas.

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1970. gada 23. novembra Direktīvu 70/524/EEK par piedevām dzīvnieku barībā <sup>(1)</sup>, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1636/1999 <sup>(2)</sup>, un jo īpaši tās 9.h panta 3. punkta b) apakšpunktu un 9.i panta 3. punkta b) apakšpunktu,

- (5) Atļaujas izmantot piedevu saistīšana ar personu, kas atbild par minētās piedevas laišanu apgrozībā, ir tikai administratīva procedūra un nav saistīta ar minēto piedevu jaunu novērtējumu. Lai gan atļaujas tiek dotas uz noteiktu laika posmu, tās var jebkurā laikā atsaukt saskaņā ar Direktīvas 70/524/EEK 9.m un 11. pantu. Jo īpaši piedevu atļaušanu var atcelt saskaņā ar Direktīvas 70/524/EEK 9.g pantu veiktas atkārtotas izvērtēšanas rezultātā.

tā kā:

- (6) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās lopbarības komitejas atzinumu,

- (1) Zootehnisko piedevu sliktas kvalitātes atdarinājumu apgrozība Kopienā ir risks cilvēku un dzīvnieku veselībai, tāpēc Direktīvā 70/524/EEK, kurā grozījumi izdarīti ar Padomes Direktīvu 96/51/EK <sup>(3)</sup>, ir paredzēts saistīt atļauju izmantot konkrētu kategoriju piedevas ar personu, kas atbild par to laišanu apgrozībā.

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

- (2) Jo īpaši Direktīvas 70/524/EEK 9.h pantā paredzēts pagaidu atļaujas izmantot piedevas, kas pēc 1987. gada 31. decembra iekļautas I pielikumā un pieder pie kokci-  
diostatu un citu medikamentu grupām, un ir pārnestas uz B pielikuma II nodaļu, aizstāt ar atļaujām, kuras saistītas ar personu, kas atbild par piedevu laišanu apgrozībā uz desmit gadiem.

*1. pants*

Šīs regulas I pielikumā uzskaitīto piedevu pagaidu atļaujas aizstāj ar atļaujām, kas piešķirtas personai, kura atbild par attiecīgo piedevu laišanu apgrozībā un minēta I pielikuma otrajā ailē.

- (3) Jo īpaši Direktīvas 70/524/EEK 9.i pantā paredzēts pagaidu atļaujas izmantot piedevas, kas līdz 1998. gada 1. aprīlim iekļautas II pielikumā un pieder pie kokci-  
diostatu un citu medikamentu grupām, un ir pārnestas uz B pielikuma III nodaļu, aizstāt ar pagaidu atļaujām, kuras saistītas ar personu, kas atbild par piedevu laišanu apgrozībā.

*2. pants*

Šīs regulas II pielikumā uzskaitīto piedevu pagaidu atļaujas aizstāj ar pagaidu atļaujām, kas piešķirtas personai, kura atbild par attiecīgo piedevu laišanu apgrozībā un minēta II pielikuma otrajā ailē.

- (4) Attiecībā uz šīs regulas pielikumos uzskaitītajām piedevām personas, kas atbild par dokumentāciju, uz kuru pamatojoties tika dotas iepriekšējās atļaujas, vai šo personu tiesību pārņēmēji ir iesnieguši jaunus atļaujas

*3. pants*<sup>(1)</sup> OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.<sup>(2)</sup> OV L 194, 27.7.1999., 17. lpp.<sup>(3)</sup> OV L 235, 17.9.1996., 39. lpp.

Šī regula stājas spēkā septītajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienas Oficiālajā Vēstnesī.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 1999. gada 16. novembrī

*Komisijas vārdā —*  
*Komisijas loceklis*  
David BYRNE

---

I PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
E 758	Roche Vitamins Europe Ltd	Robenidīna hidrohlorīds 66 g/kg (Cycostat 66 G)	<b>Piedevas sastāvs:</b> Robenidīna hidrohlorīds: 66 g/kg Lignosulfonāts: 40 g/kg Kalcija sulfāta dihidrāts: 894 g/kg <b>Aktīvā viela:</b> Robenidīna hidrohlorīds, C <sub>15</sub> H <sub>13</sub> C <sub>12</sub> N <sub>5</sub> ·HCl, 1,3-bis((p-hlorbenzilidēn)amino) guanidīna hidrohlorīds CAS numurs: 25875-50-7 Saistītie piemaisījumi: N.N'.N"-Tris((p-Cl-benzilidēn)amini) guanidīns: ≤ 1 % Bis-(4-Cl- benzilidēn)hidrazīns: ≤ 1 %	Truši vaislai	—	50	66	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas	30.9.2009.
E 763	Produits Roche SA	Lazalocīda A nātrija sāls 15 g/100 g (Avatec 15 % cc)	<b>Piedevas sastāvs:</b> Lazalocīda A nātrija sāls: 15 g/100 g Kukurūzas milti: 80,95 g/100 g Lecitīns: 2 g/100 g Sojas eļļa 2 g/100 g Dzelzs oksīds 0,05 g/100 g <b>Aktīvā viela:</b> Lazalocīda A nātrija sāls, C <sub>34</sub> H <sub>53</sub> O <sub>8</sub> Na, CAS numurs: 25999-20-6, 6-((3R, 4S, 5S, 7R)-7-((2S, 3S, 5S)-5-etil-5-((2R, 5R, 6S)-5-etil-5-hidroksi-6-metiltetrahydro-2H-piran-2-il)-tetrahydro-3-metil-2-furil)-4-hidroksi-3,5-dimetil-6-oksononil)-2,3-krezolskābes nātrija sāls, ko ražo <i>Streptomyces lasaliensis subsp. lasaliensis</i> (ATCC 31180) Saistītie piemaisījumi: Lazalocīda nātrija sāls B-E: ≤ 10 %	Tītari	12 nedēļas	90	125	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas  Lietošanas pamācībā jānorāda: "Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažiem medikamentiem ir kontrindicēta"	30.9.2009.

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālā vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
E 764	Hoechst Roussel Vet GmbH	Halofuginona hidrobromīds 6 g/kg (Stenorol)	<p><b>Piedevas sastāvs:</b> Halofuginona hidrobromīds: 6 g/kg Želatīns: 13,2 g/kg Ciete: 19,2 g/kg Cukurs: 21,6 g/kg Kalcija karbonāts: 940 g/kg</p> <p><b>Aktīvā viela:</b> Halofuginona hidrobromīds, C<sub>16</sub>H<sub>17</sub>BrClN<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, HBr DL-trans-7-brom-6-hlor-3-(3-(3-hidroksi-2-piperidil)acetonil)-kvinazolīn-4-(3H)-ona hidrobromīds, CAS numurs: 64924-67-0 Saisītie piemaisījumi: Halofuginona cis izomērs: ≤ 1,5 %</p>	Dējējčāļi	16 nedēļas	2	3	—	30.9.2009.
E 769	Solvay Pharmaceuticals BV	Nifursols 50 g/100 g (Salfuride 50DF)	<p><b>Piedevas sastāvs:</b> Nifursols: 50 g/100 g Sojas pupiņu eļļa: 34 g/100 g Kukurūzas ciete q.s 100 g</p> <p><b>Aktīvā viela:</b> Nifursols, C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>N<sub>3</sub>O<sub>9</sub>, 3,5-dinitro N'-(5-nitrofurilidēn) salicilohidrazīds CAS numurs: 16915-70-1 Tīrība: ≥ 98,5 % bezūdens vielas Saisītie piemaisījumi: 3,5 dinitrosalicilskābes hidrazīds: ≤ 0,5 % 5-nitro-2-furfuralazīns: ≤ 0,5 %</p>	Tītari	—	50	75	<p>Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas</p> <p>Maksimālais izdalīto putekļu daudzums pārkraušanas laikā, nosakot ar <i>Stauber Heubach</i> metodi (1): 0,1 µg nifursola</p>	30.9.2009.

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
E 770	Roche Vitamins Europe Ltd	Alfa- amonija maduramicīns 1 g/100 g (Cygro 1 %)	<b>Piedevas sastāvs:</b> Alfa-amonija maduramicīns: 1 g/100 g Benzilspirts: 5 g/100 g Kukurūzas putraimi <i>qs</i> 100 g  <b>Aktīvā viela:</b> Alfa-amonija maduramicīns, C <sub>47</sub> H <sub>83</sub> O <sub>17</sub> N, CAS numurs: 84878-61-5, poliētera monokarboksilskābes amonija sāls, kuru ražo <i>Actinoadura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515) Saisītie piemaisījumi: Beta-amonija maduramicīns: < 10 %	Cāļi nobarošanai	—	5	5	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem” “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontraindicēta”	30.9.2009.
E 771	Janssen Animal Health B.V.B.A	Diklazarils 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix) Diklazarils 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix)	<b>Piedevas sastāvs:</b> Diklazarils: 0,5 g/100 g Sojas pupiņu milti: 99,25 g/100 g Polividons K 30: 0,2 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0538 g/100 g  Diklazarils: 0,2 g/100 g Sojas pupiņu milti: 39,7 g/100 g Polividons K 30: 0,08 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0215 g/100 g Kviešu atsijas: 60 g/100 g  <b>Aktīvā viela:</b> Diklazarils, C <sub>17</sub> H <sub>9</sub> C <sub>13</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> , (±)-4-hlorfenil (2,6-dihlor-4-(2,3,4,5-tetrahidro-3,5-dioksol-1,2,4-triazin-2-il) fenil) acetoniitrils, CAS numurs: 101831-37-2 Saisītie piemaisījumi: Noārdīšanās savienojums (R064318): ≤ 0,2 % Citi saistītie piemaisījumi (R066891, R066896, R068610, R070156, R068584, R070016): ≤ 0,5 % atsevišķi Kopējie piemaisījumi: ≤ 1,5 %	Cāļi nobarošanai	—	1	1	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas	30.9.2009.

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
E 772	Eli Lilly and Company Ltd	Narazīns 80 g/kg — Nikarbazīns 80 g/kg (Maxiban G160)	<p><b>Piedevas sastāvs:</b>  Narazīns: 80 g aktīvās vielas/kg  Nikarbazīns: 80 g/kg  Sojas pupu eļļa vai minerāleļļa: 10 – 30 g/kg  Vermikulīts: 0 – 20 g/kg  Microtracer F-sarkans: 11 g/kg  Sojas putraini vai izlobīti rīsi 1 kg</p> <p><b>Aktīvā viela:</b>  a) narazīns, C<sub>43</sub>H<sub>72</sub>O<sub>11</sub>,  CAS numurs: 55134-13-9,  poliētera monokarboksilskābe, ko ražo <i>Streptomyces aureofaciens</i> (NRRL 8092), granulu veidā, narazīna A aktivitāte: ≥ 85 %  b) nikarbazīns, C<sub>19</sub>H<sub>18</sub>N<sub>6</sub>O<sub>6</sub>,  CAS numurs: 330-95-0  1,3-bis(4-nitrofenil) karbomīds un 4,6-dimetilpirimidīn-2-ola ekvimolekulārs komplekss, granulu veidā  Saistītie piemaisījumi:  p-nitroanilīns: ≤ 1 %</p>	Cāļi nobarošanai	—	80	100	<p>Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas</p> <p>Lietošanas pamācībā jānorāda:  “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem”  “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontraindicēta”</p>	30.9.2009.

(<sup>1</sup>) Atsauce: Fresenius Z. Anal Chem (1984) 318: 522–524, Springer-Verlag 1984.

II PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
26	Hoechst Roussel Vet GmbH	Salinomicīna nātrija sāls 120 g/kg (Sacox 120)	<p><b>Piedevas sastāvs:</b></p> <p>Salinomicīna nātrija sāls ≥ 120 g/kg                      Silīcija dioksīds 10-100 g/kg                      Kalcija karbonāts: 350-700 g/kg</p> <p><b>Aktīvā viela:</b></p> <p>Salinomicīna nātrija sāls, C<sub>42</sub>H<sub>69</sub>O<sub>11</sub>Na, CAS numurs: 53003-10-4, poliētera monokarbonskābes nātrija sāls, ko iegūst <i>Streptomyces albus</i> (DSM 12217) fermentēšanā</p> <p>Saistītie piemaisījumi:                      &lt; 42 mg eleofilīna uz kg salinomicīna nātrija sāls                      &lt; 40 g 17-epi-20-dezoksisalinomicīna uz kg salinomicīna nātrija sāls</p>	Truši nobarošanai	–	20	25	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas	30.9.2000. (1)
				Cāļi dējējvistu audzēšanai	12 nedēļas	30	50	Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bistams zirgu dzimtas dzīvniekiem” “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontrindicēta”	30.9.2000. (2)

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
27	Janssen Animal Health B.V.B.A	Diklazarils 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix) Diklazarils 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix)	<b>Piedevas sastāvs:</b> Diklazarils: 0,5 g/100 g Sojas pupiņu milti: 99,25 g/100 g Polividons K 30: 0,2 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0538 g/100 g  Diklazarils: 0,2 g/100 g Sojas pupiņu milti: 39,7 g/100 g Polividons K 30: 0,08 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0215 g/100 g Kviešu atsijas: 60 g/100 g  <b>Aktīvā viela:</b> Diklazarils, C <sub>17</sub> H <sub>9</sub> C <sub>13</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> , (±)-4-hlorofenil (2,6-dihloro-4-(2,3,4,5-tetrahidro-3,5-diokso-1,2,4-triazin-2-il) fenil)acetoniitrils, CAS numurs: 101831-37-2 Saistītie piemaisījumi: Noārdīšanās savienojums (R064318): ≤ 0,2 % Citi saistītie piemaisījumi (R066891, R066896, R068610, R070156, R068584, R070016): ≤ 0,5 % atsevišķie Kopējie piemaisījumi: ≤ 1,5 %	Tītari	12 nedēļas	1	1	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas	30.9.2000. (¹)
				Cāļi dējējvistu audzēšanai	16 nedēļas	1	1	–	30.9.2000. (²)



Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
28	Roche Vitamins Europe Ltd	Alfa- amonija maduramicīns, 1 g/100 g (Cygro 1 %)	<p><b>Piedevas sastāvs:</b> Alfa-amonija maduramicīns: 1 g/100 g Benzilspirts :5 g/100 g Kukurūzas putraimi qs 100 g</p> <p><b>Aktīvā viela:</b> Alfa-amonija maduramicīns, C<sub>47</sub>H<sub>83</sub>O<sub>17</sub>N, CAS numurs: 84878-61-5, poliētera monokarboksilskābes amonija sāls, kuru ražo <i>Actinoma-dura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515) Saistītie piemaisījumi: Beta-amonija maduramicīns: &lt; 10 %</p>	Tītari	16 nedēļas	5	5	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas Lietošanas pamācībā jānorāda: "Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem" "Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontraindicēta"	30.9.2000. (2)

(1) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 96/7/EK (OV L 51, 1.3.1996., 45. lpp.).

(2) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 96/66/EK (OV L 272, 25.10.1996., 32. lpp.).

(3) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 97/72/EK (OV L 351, 23.12.1997., 55. lpp.).