

32001R2380

L 321/18

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

6.12.2001.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2380/2001
(2001. gada 5. decembris)
par lopbarības piedevas atļaušanu uz 10 gadiem
(Teksts attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1970. gada 23. novembra Direktīvu 70/524/EEK par barības piedevām⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/46/EK⁽²⁾, un jo īpaši tās 4. pantu,

tā kā:

- (1) Direktīvas 70/524/EEK 2. panta aaa) apakšpunkts paredz to, ka atļauj kokcidiostatu izmantošanai jāsaista ar personu, kas atbild par to laišanu apgrozībā.
- (2) Direktīvas 70/524/EEK 9. pantā paredzēts, ka vielu var atļaut, ja ir izpildīti visi nosacījumi, kas paredzēti minētās Direktīvas 3.a pantā.
- (3) Iesniegtās dokumentācijas novērtējums norāda, ka kokcidiostats, kas ir aprakstīts pielikumā, atbilst visām Direktīvas 70/524/EEK 3.a panta prasībām, ja to izmanto tai mājdzīvnieku kategorijai un atbilstoši tiem nosacījumiem, kas aprakstīti šīs Regulas pielikumā. Tāpēc viela būtu jāatļauj atbilstoši šiem nosacījumiem.
- (4) Direktīvas 70/524/EEK 9.b pants nosaka, ka atļaujas šādu vielu izmantošanai ir jādod 10 gadus ilgam laika posmam, sākot no dienas, kurā stājas spēkā galīgā atļauja.
- (5) Dokumentācijas novērtējums norāda, ka var būt nepieciešamas konkrētas procedūras, lai aizsargātu darbiniekus no piedevu iedarbības. Tomēr šādu aizsardzību

vajadzētu nodrošināt, piemērojot Padomes 1989. gada 12. jūnija Direktīvu 89/391/EEK par pasākumiem, kas ieviešami, lai uzlabotu darbinieku drošību un veselības aizsardzību darbā⁽³⁾.

- (6) Dzīvnieku ēdināšanas zinātniskā komiteja ir sniegusi labvēlīgu atzinumu attiecībā uz kokcidiostata drošību un tā labvēlīgu ietekmi uz dzīvnieku valsts produkciju apstākļos, kas ir aprakstīti minētajā pielikumā.
- (7) Šajā direktīvā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Barības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Piedevu, kas pieder pie "Kokcidiostatiem un citiem zāļu līdzekļiem", kas uzskaitīti šīs Regulas pielikumā, ir atļauts izmantot kā piedevu dzīvnieku barībā minētajā pielikumā noteiktajos apstākļos.

2. pants

Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

To piemēro no 2001. gada 15. decembra.

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

Briselē, 2001. gada 5. decembrī

Komisijas vārdā —
 Komisijas loceklis
 David BYRNE

⁽¹⁾ OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 234, 1.9.2001., 55. lpp.

⁽³⁾ OV L 183, 29.6.1989., 1. lpp.

PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Personas, kura atbild par piedevas laišanu apgrozībā, vārds un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula un apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas perioda beigas
						mg aktīvās vielas/kg kompleksās barības			
"Kokcidiostati un citi zāļu līdzekļi									
E 770	Alpharma AS	Alfa-maduramicīnamonijs, 1 g/100 g (Cygro 1 %)	<p>Piedevas sastāvs:</p> <p>Alfa-maduramicīnamonijs: 1 g/100 g</p> <p>Benzilspirts 5 g/100 g</p> <p>Kukurūzas vāļītes smiltis qs 100 g</p> <p>Aktīvā viela:</p> <p>Alfa-maduramicīnamonijs, C₄₇H₈₃O₁₇N, CAS Nr. 84878-61-5</p> <p>poliētera monokarbonskābes amonija sāls, kuru ražo <i>Actinomadura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515).</p> <p>Saistītie piemaisījumi:</p> <p>Beta-maduramicīnamonijs < 10 %</p>	Tītari	16 nedēļas	5	5	<p>Lietošana aizliegta vismaz piecas dienas pirms kaušanas.</p> <p>Lietošanas pamācībā jānorāda: "Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem".</p> <p>"Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar noteiktiem zāļu līdzekļiem (piem., tiamulīnu) var būt kontrindicēta".</p>	15.12.2011."