

**KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) Nr. 870/2012****(2012. gada 24. septembris)****par atļauju lietot naringīnu kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2003. gada 22. septembra Regulu (EK) Nr. 1831/2003 par dzīvnieku ēdināšanā lietotām piedevām <sup>(1)</sup> un jo īpaši tās 9. panta 2. punktu,

tā kā:

- (1) Regulā (EK) Nr. 1831/2003 ir noteikts, ka piedevu lietošanai dzīvnieku ēdināšanā jāsaņem atļauja, un paredzēts šādas atļaujas piešķiršanas pamatojums un kārtība. Minētās regulas 10. pantā paredzēts, ka atkārtoti jānovērtē piedevas, kuru lietošana atļauta atbilstoši Padomes Direktīvai 70/524/EEK <sup>(2)</sup>.
- (2) Saskaņā ar Direktīvu 70/524/EEK naringīnu bez termiņa ierobežojuma atļauja lietot kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām. Pēc tam saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 10. panta 1. punktu minēto barības piedevu kā esošu lopbarības līdzekli iekļāva Kopienas lopbarības piedevu reģistrā.
- (3) Saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 10. panta 2. punktu saistībā ar minētās regulas 7. pantu tika iesniegts pieteikums atkārtoti novērtēt naringīnu kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām, pieprasot to klasificēt piedevu kategorijā "organoleptiskās piedevas". Minētajam pieteikumam bija pievienotas Regulas (EK) Nr. 1831/2003 7. panta 3. punktā prasītās ziņas un dokumenti.
- (4) Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde ("Iestāde") 2011. gada 12. oktobra atzinumā <sup>(3)</sup> secināja, ka ierosinātajos lietošanas apstākļos naringīnam nav nelabvēlīgas ietekmes uz dzīvnieku veselību, cilvēku veselību vai vidi un ka tas ir iedarbīgs aromatizētājs. Tā secināja, ka, ievērojot attiecīgus aizsardzības pasākumus, lietotājiem neradīsies bažas par kaitīgumu. Iestāde uzskata, ka nav vajadzības noteikt īpašas prasības uzraudzībai pēc piedevas laišanas tirgū. Iestāde arī pārbaudīja ziņojumu par barībā lietotās barības piedevas analīzes metodi, ko iesniegusi ar Regulu (EK) Nr. 1831/2003 izveidotā Kopienas references laboratorija.

(5) Naringīna novērtējums liecina, ka Regulas (EK) Nr. 1831/2003 5. pantā paredzētie atļaujas piešķiršanas nosacījumi ir izpildīti. Tādēļ šo vielu būtu jāļauj lietot atbilstīgi šīs regulas pielikumam.

(6) Tā kā naringīna atļaujas piešķiršanas nosacījumos ir ieviestas izmaiņas un nepastāv tieša un tūlītēja ietekme uz nekaitīgumu, pirms atļaujas piešķiršanas būtu jāparedz pietiekami ilgs laiks, lai ieinteresētās personas sagatavotos jauno prasību izpildei saistībā ar atļaujas piešķiršanu. Turklāt ir lietderīgi noteikt pārejas periodu, lai atbrīvotos no esošajiem naringīna krājumiem, kas bija atļauti saskaņā ar Direktīvu 70/524/EEK, un naringīnu saturošas barības krājumiem.

(7) Uzņēmumiem ir nesamērīgi sarežģīti vairākkārt un bieži pielāgot marķējumu barībai, kuras sastāvā ir dažādas piedevas, kam secīgi piešķirtas atļaujas saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 10. panta 2. punktā noteikto procedūru un attiecībā uz kurām jāievēro jauni marķēšanas noteikumi. Tādēļ ir lietderīgi samazināt uzņēmumu administratīvo slogu, nosakot laikposmu vienmērīgai marķējuma pārveidošanai.

(8) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pārtikas aprites un dzīvnieku veselības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

**Atļauja**

Pielikumā minēto vielu naringīnu, kas iekļauta barības piedevu kategorijā "organoleptiskās piedevas" un funkcionālajā grupā "aromatizējošas sastāvdaļas", ir atļauts izmantot kā dzīvnieku barības piedevu atbilstīgi minētajā pielikumā izklāstītajiem nosacījumiem.

2. pants

**Marķējuma prasības**

Barību, kuras sastāvā ir naringīns, marķē saskaņā ar šo regulu vēlākais līdz 2013. gada 25. maijam.

Tomēr naringīnu saturošu barību, kas marķēta saskaņā ar Direktīvu 70/524/EEK pirms 2013. gada 25. maija, var turpināt laist tirgū, līdz krājumi beidzas.

<sup>(1)</sup> OV L 268, 18.10.2003., 29. lpp.

<sup>(2)</sup> OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.

<sup>(3)</sup> EFSA Journal 2011; 9(11):2416.

3. pants

**Pārejas pasākumi**

Šīs regulas spēkā stāšanās dienā esošus naringīna un to saturošas barības krājumus var turpināt laist tirgū un lietot atbilstīgi Direktīvas 70/524/EEK noteikumiem, līdz šie krājumi beidzas.

4. pants

**Stāšanās spēkā**

Šī regula stājas spēkā 2012. gada 25. novembrī.

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

Briselē, 2012. gada 24. septembrī

Komisijas vārdā –  
priekšsēdētājs  
José Manuel BARROSO

PIELIKUMS

Piedevas identifikācijas numurs	Atļaujas turētāja nosaukums	Piedevas	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts, analīzes metode	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas derīguma termiņš
						Aktīvās vielas mg/kg kompleksās barības ar mitruma saturu 12 %			
<b>Organoleptisko piedevu kategorija. Funkcionālā grupa: aromatizējošas sastāvdaļas.</b>									
2b16058	—	Naringīns	<p><i>Piedevas sastāvs</i></p> <p>Naringīns</p> <p><i>Aktīvās vielas raksturojums</i></p> <p>Naringīns</p> <p>Ekstrahēts no citrusaugļiem</p> <p>Tīrība: minimums 90 %</p> <p>7-((2-O-(6-dezoksi-alfa-L-mannopiranozil)-beta-D-glikopiranozil)oksi)-2,3-dihidro-5-hidroksi-2-(4-hidroksipenil)(2S)-4H-1-benzopirān-4-ons</p> <p>Ķīmiskā formula: C<sub>27</sub>H<sub>32</sub>O<sub>14</sub></p> <p>CAS numurs: 10236-47-2</p> <p>FLAVIS numurs: 16.058</p> <p><i>Analīzes metode</i> <sup>(1)</sup></p> <p>Naringīna noteikšanai barības piedevā: augstas efektivitātes šķidrums hromatogrāfijas (HPLC) metode apvienojumā ar UV detektoru (<i>European Pharmacopea monograph</i> 2.2.29).</p>	Visas dzīvnieku sugas	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Piedevas un premiksa lietošanas noteikumos norāda glabāšanas temperatūru, glabāšanas laiku un noturību pret granulēšanos.</li> <li>2. Ieteicamā deva: ne vairāk kā 5 mg/kg kompleksās barības.</li> <li>3. Drošības apsvērumi: rīkojoties ar piedevu, jāizmanto elpceļu, acu un ādas aizsarglīdzekļi.</li> </ol>	2022. gada 25. novembris

<sup>(1)</sup> Sīkāka informācija par analīzes metodēm atrodama referenču laboratorijas tīmekļa vietnē: [http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL\\_feed\\_additives/Pages/index.aspx](http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx).