

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2020/1762

(2020. gada 25. novembris)

par atļauju *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 un *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 preparātu izmantot par barības piedevu visu sugu mājputniem, kas paredzēti gaļai vai audzēti dēšanai vai vaislai (atļaujas turētājs Chr. Hansen A/S)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

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

tā kā:

- (1) Regulā (EK) Nr. 1831/2003 noteikts, ka piedevu lietošanai dzīvnieku ēdināšanā jāsaņem atļauja, un paredzēts šādas atļaujas piešķiršanas pamatojums un kārtība.
- (2) Saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 7. pantu tika iesniegts pieteikums uz atļauju izmantot *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 un *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 preparātu. Minētajam pieteikumam bija pievienotas Regulas (EK) Nr. 1831/2003 7. panta 3. punktā prasītās ziņas un dokumenti.
- (3) Pieteikums attiecas uz atļauju *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 un *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 preparātu, kas klasificējams kategorijā “zootehniskās piedevas”, izmantot par barības piedevu visu sugu mājputniem, kas paredzēti gaļai vai audzēti dēšanai vai vaislai
- (4) Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde (“Iestāde”) 2020. gada 20. marta atzinumā ⁽²⁾ secināja, ka ar piedāvātajiem lietošanas nosacījumiem *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 un *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 preparātam nav nelabvēlīgas ietekmes ne uz dzīvnieku veselību, ne patērētāju drošību, ne vidi. Tā arī secināja, ka bez datiem nevar izdarīt secinājumus par to, vai piedeva kairina ādu vai acis vai rada ādas sensibilizāciju, un piedeva būtu jāuzskata par elpceļu sensibilizatoru, jo tās aktīvajām vielām ir olbaltumvielu daba. Tāpēc Komisija uzskata, ka būtu jāīsteno pienācīgi aizsardzības pasākumi, lai nepieļautu nelabvēlīgu ietekmi uz cilvēka veselību, jo īpaši uz piedevas lietotājiem. Iestāde arī secināja, ka šis preparāts var būt iedarbīgs kā zootehniska piedeva barībā un dzirdināšanas ūdenī. Iestāde neuzskata, ka būtu vajadzība noteikt īpašas prasības attiecībā uz uzraudzību pēc piedevas laišanas tirgū. Tā arī verificēja ar Regulu (EK) Nr. 1831/2003 izveidotās references laboratorijas iesniegto ziņojumu par barībā esošās barības piedevas analīzes metodēm.
- (5) *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 un *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 preparāta novērtējums liecina, ka Regulas (EK) Nr. 1831/2003 5. pantā paredzētie atļaujas piešķiršanas nosacījumi ir izpildīti. Tāpēc šo preparātu būtu jāatļauj izmantot tā, kā norādīts šīs regulas pielikumā.
- (6) Šajā regulā noteiktie pasākumi ir saskaņā ar Augu, dzīvnieku, pārtikas aprites un dzīvnieku barības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Pielikumā specificēto preparātu, kas pieder pie piedevu kategorijas “zootehniskās piedevas” un funkcionālās grupas “zarnu floras stabilizatori”, ir atļauts izmantot par dzīvnieku barības piedevu, ievērojot pielikumā noteiktos nosacījumus.

⁽¹⁾ OV L 268, 18.10.2003., 29. lpp.⁽²⁾ EFSA Journal 2020;18(4):6094.

2. pants

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

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

Briselē, 2020. gada 25. novembrī

*Komisijas vārdā –
priekšsēdētāja*
Ursula VON DER LEYEN

Piedevas identifikācijas numurs	Atļaujas turētāja nosaukums	Piedevas	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts, analītiskā metode	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas derīguma termiņš
						KVV uz kg kompleksās barības ar mitruma saturu 12 %		KVV uz l dzirdināšanas ūdens			
Zootehnisko piedevu kategorija. Funkcionālā grupa: zarnu floras stabilizatori											
4b1894	Chr. Hansen A/S	<i>Bacillus subtilis</i> DSM 32324, <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32325 un <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> DSM 25840	<i>Piedevas sastāvs</i> <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32324, <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32325 un <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> DSM 25840 preparāts, kas satur vismaz: 3,2 × 10 ⁹ KVV uz gramu piedevas (1,6 × 10 ⁹ KVV <i>B. subtilis</i> DSM 32324 uz gramu; 1,0 × 10 ⁹ KVV <i>B. subtilis</i> DSM 32325 uz gramu un 0,6 × 10 ⁹ KVV <i>B. amyloliquefaciens</i> DSM 25840 uz gramu)	Visu sugu mājputni, kas paredzēti gaļai vai audzēti dēšanai vai vaislai	-	1,6 × 10 ⁹	-	5,4 × 10 ⁸	-	1. Piedevas un premiksu lietošanas norādījumos norāda glabāšanas nosacījumus un noturību pret termisku apstrādi. 2. Ja piedevu izmanto dzirdināšanas ūdenī, nodrošina viendabīgu tās izkliedi. 3. Var izmantot barībā, kas satur atļautos kokcidiostatus: diklazurilu, dekokvinātu un halofuginonu. 4. Barības aprītē iesaistītie uzņēmēji nosaka, kādas darbības procedūras un organizatoriskie pasākumi jāveic piedevas un premiksu lietotājiem, lai novērstu iespējamus riskus, ko varētu radīt minētās piedevas un premiksu lietošana. Ja ar šādām procedūrām un pasākumiem minētos riskus novērst vai līdz minimumam samazināt nav iespējams, ar piedevu un premiksiem rīkojas, izmantojot individuālos aizsardzības līdzekļus, tostarp elpceļu aizsarglīdzekļus, brilles un cimdus.	16.12.2030
			<i>Aktīvās vielas raksturojums:</i> Dzīvotspējīgas <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32324, <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32325 un <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> DSM 25840 šūnu sporas								
			<i>Analītiskā metode</i> ⁽¹⁾ Uzskaitīšana barības piedevā, premiksos, barībā un ūdenī: Petri trauciņa un uztriepuma metode ar triptonā-sojas agara barotni (EN 15784). Identificēšana: pulsējošā lauka gēla elektroforēzes (PFGE) metode.								

⁽¹⁾ Sīkāka informācija par analītiskajām metodēm ir pieejama references laboratorijas tīmekļa vietnē: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>.