

Šis dokuments ir izveidots vienīgi dokumentācijas nolūkos, un iestādes neuzņemas nekādu atbildību par tā saturu

► **B**

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr.1852/2003
(2003. gada 21. oktobris),
ar ko kokcidiostatu barībā atļauj izmantot 10 gadus
(Dokuments attiecas uz EEZ)
(OV L 271 , 22.10.2003, lpp. 13)

Grozīta ar:

	Oficiālais Vēstnesis		
	Nr.	Lappuse	Datums
► M1 Komisijas Regula (EK) Nr. 249/2006 (2006. gada 13. februāris),	L 42	22	14.2.2006



KOMISIJAS REGULA (EK) Nr.1852/2003

(2003. gada 21. oktobris),

ar ko kokcidiostatu barībā atļauj izmantot 10 gadus

(Dokuments 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 Komisijas Regulu (EK) Nr. 1847/2003 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 3. un 9. pantu,

tā kā:

- (1) Direktīvā 70/524/EEK noteikts, ka dalībvalstis nedrīkst atļaut piedevas laist aprītē, ja Kopiena nav devusi atļauju.
- (2) Attiecībā uz piedevām, kas minētas Direktīvas 70/524/EEK C pielikuma I daļā, kurā iekļauti kokcidiostati un citas zāles, var izsniegt atļauju, kas piesaistīta personai, kas ir atbildīga par to laišanu aprītē. Šādu atļauju var izsniegt uz 10 gadiem, ja izpildīti visi attiecīgie minētajā direktīvā paredzētie nosacījumi.
- (3) Attiecībā uz kokcidiostata preparātu *Sacox 120 microGranulate* iesniegtā pieteikuma novērtējums atļaujas saņemšanai uz 10 gadiem liecina, ka attiecīgie Direktīvā 70/524/EEK minētie nosacījumi ir izpildīti.
Dzīvnieku ēdināšanas zinātniskā komiteja sniegusi labvēlīgu atzinumu attiecībā uz kokcidiostata preparāta, kas pieder grupai "kokcidiostati un citas zāles", drošību un labvēlīgo ietekmi uz dējējčāļiem.
- (4) Attiecīgi kokcidiostata preparātu *Sacox 120 microGranulate* jāatļauj izmantot 10 gadus un jāiekļauj to atļauto piedevu sarakstā, kuras piesaistītas personai, kas atbild par to laišanu aprītē, un kuras atļauts izmantot 10 gadus, kā paredzēts Direktīvā 70/524/EEK.
- (5) Pieteikuma novērtējums liecina, ka vajadzīgas noteiktas procedūras, lai aizsargātu darbiniekus no piedevas *Sacox 120 microGranulate* iedarbības. Šādu aizsardzību tomēr nodrošina, piemērojot Padomes 1989. gada 12. jūnija Direktīvu 89/391/EEK par tādu pasākumu īstenošanu, kas vajadzīgi, lai uzlabotu darbinieku drošību un veselības aizsardzību darbā ⁽³⁾.
- (6) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās pārtikas aprites un dzīvnieku veselības komitejas atzinumu,

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU

1. pants

Piedevu *Sacox 120 microGranulate*, kas pieder pielikumā iekļautajai grupai "kokcidiostati un citas zāles", atļauts izmantot kā piedevu dzīvnieku ēdināšanā saskaņā ar pielikumā izklāstītajiem nosacījumiem.

2. pants

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

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

⁽¹⁾ OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 269, 21.10.2003., 3. lpp.

⁽³⁾ OV L 183, 29.6.1989., 1. lpp.

PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu aprītē atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedeve (tirdzniecības nosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						mg aktīvās vielas uz kg kompleksās barības			
E766	►M1 Huvepharma nv ◀	Salinomicīnnātrijs 120 g/kg (<i>Sacox 120 microGranulate</i>)	Piedevas sastāvs: Salinomicīnnātrijs: 120 g/kg Silīcija dioksīds: 10 – 100 g/kg Kalcija karbonāts: 350 – 700 g/kg Aktīvā viela: Salinomicīnnātrijs, $C_{42}H_{69}O_{11}Na$, <i>CAS</i> numurs: 53003-10-4, poliētera monokarbonskābes nātrija sāls, ko iegūst <i>Streptomyces albus</i> (DSM 12217) fermentēšanā Saistītie piemaisījumi: < 42 mg eleofilīna/kg salinomicīnnātrija < 40 g 17-epi-20-dezoksisalinomicīna uz kg salinomicīnnātrija	Dējējčāļi	12 nedēļas	50	50	Lietošanas pamācībā jānorāda: "Bīstami zirgu dzimtas dzīvniekiem un tītariem" "Šī barība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām zālēm (piem., tiamulīnu) var būt kontrindicēta".	11.11.2013"