

Dan it-test hu maħsub purament bħala ghodda ta' dokumentazzjoni u m'għandu l-ebda effett legali. L-istituzzjonijiet tal-Unjoni m'għandhom l-ebda responsabbiltà ghall-kontenut tiegħu. Il-verżjonijiet awtentici tal-atti rilevanti, inkluži l-preamboli tagħhom, huma dawk ippubbliki fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea u disponibbli f'EUR-Lex. Dawk it-testi uffiċjali huma aċċessibbli direttament permezz tal-links inkorporati f'dan id-dokument

►B

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1464/2004

tas-17 ta' Awissu 2004

li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni għal ghaxar snin ta' l-addittiv “Monteban” fl-ghalf tal-bhejjem, li jifforma parti mill-grupp ta' koċċidjostati u susstanzi mediċinali ohra

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

(ĠU L 183M, 5.7.2006, p. 85)

Emendat minn:

Ġurnal Uffiċjali

		Nru	Paġna	Data
► M1	Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 545/2005 tal-31 ta' Marzu 2006	L 330M	321	28.11.2006
► M2	Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 884/2010 tas-7 ta' Ottubru 2010	L 265	4	8.10.2010
► M3	Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/138 tad-29 ta' Jannar 2019	L 26	1	30.1.2019

▼B

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1464/2004

tas-17 ta' Awissu 2004

**li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni għal ghaxar snin ta' l-addittiv
“Monteban” fl-ghalf tal-bhejjem, li jifforma parti mill-grupp ta'
koċċidjostati u sustanzi mediċinali ohra**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

Artikolu 1

Il-Kapitolu I ta' l-Anness B tad-Direttiva 70/524/KEE huwa emendat kif
ġej:

L-addittiv narasin, li jifforma parti mill-grupp “Koċċidjostati u sustanzi
mediċinali ohra”, għandu jkun imħassar.

Artikolu 2

L-addittiv Monteban li jifforma parti mill-grupp “Koċċidjostati u sustanzi
mediċinali ohra” kif imniżżeż fl-Anness tar-Regolament preżenti huwa
awtorizzat għall-użu fin-nutrizzjoni ta' l-annimali taħt il-kondizzjonijiet
imniżżla f'dak l-Anness.

Artikolu 3

Perijodu ta' sitt xhur mid-data tad-dħul fis-sehh ta' dan ir-Regolament
huwa l-perijodu permess li fih irid jintuża l-istokk eżistenti ta' narsin.

Artikolu 4

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fit-tielet jum wara
l-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Ufficjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u jkun applikabbli
direttament fl-iStati Membri kollha.

▼M1

ANNESS

Numru tar-registratzjoni ta' l-addittiv	Isem u numru ta' registratorjoni tal-persuna responsabbi	Addittiv (Isem kummerċ-jali)	Kompozizzjoni, formula kimika, deskrizzjoni	Speċi jew il-kategorija ta' l-annimal	Età massima	Kontenut minimu	Kontenut massimu	Dispożizzjonijiet oħrajn	Skadenza tal-periodu ta' l-awtorizzazzjoni	Limiti massimi ta' Residwi (MRLs) fl-ogġetti ta' l-ikel rilevanti li joriginaw mill-annimali ta' l-ispeċi jew il-kategorija ta' annimal ikkonċernat għaċ-ċirkolazzjoni ta' l-addittiv

Coccidiostats u sustanzi medicinali oħrajn

“E 765	►M3 Elanco GmbH ◀	Narasin 100g/kg (Monteban, Monteban G100)	Kompozizzjoni ta' l-addittiv: Narasin: 100 g attività/kg Żejt tas-sojja jew żejt minerali: 10-30 g/kg Vermiculite: 0-20 g/kg Soybean mill run or rice hulls qs 1 kg Sustanza attiva: Narasin, C ₄₃ H ₇₂ O ₁₁ numru CAS: 55134-13-9 polyether monocarboxylic acid prodott mis- <i>Streptomyces aureofaciens</i> (NRRL 8092), forma granulari Narasin A attività: ≥ 90 %	Tigieġ-ghat-tismin	—	60	70	►M2 —————◀	21.8.2014	50 µg/kg għal kull tessut li fih likwid derivat minn tigieġ għall-ugħalli:
--------	-------------------	---	--	--------------------	---	----	----	------------	-----------	--

Indika taħt l-istruzzjonijiet għall-ugħalli:

 ‘Perikoluz għall-ispeċi ekwini, dundjani u fniex’ Dan l-oġġett ta’ l-ghalf fihi ionophore: užu

 ‘simultanju ma’ ċerti sustanzi medicinali (eż tħamulin) huwa kontra indikat’