

Dan it-test hu maħsub purament bhala għodda ta' dokumentazzjoni u m'għandu l-ebda effett legali. L-istituzzjonijiet tal-Unjoni m'għandhom l-ebda responsabbiltà għall-kontenut tiegħu. Il-verżjonijiet awtentiċi tal-atti rilevanti, inklużi l-preamboli tagħhom, huma daww ipubblikati fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea u disponibbli f'EUR-Lex. Daww 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 għaxar snin ta' l-addittiv “Monteban” fl-għalf tal-bhejjem, li jiffirma parti mill-grupp ta' koċċidjostati u sustanzi mediċinali oħra

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

(ĠU L 183M, 5.7.2006, p. 85)

Emendat minn:

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



REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1464/2004

tas-17 ta' Awissu 2004

**li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni għal għaxar snin ta' l-addittiv
“Monteban” fl-għalf tal-bhejjem, li jiffirma 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 jiffirma parti mill-grupp “Koċċidjostati u sustanzi mediċinali ohra”, għandu jkun imhassar.

Artikolu 2

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

Artikolu 3

Perijodu ta' sitt xhur mid-data tad-dhul fis-seħh 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-seħh fit-tielet jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu fil-*Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea*.

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

ANNEX

Numru tar-registrazzjoni ta' l-addittiv	Isem u numru ta' registrazzjoni tal-persuna risponsabbli	Addittiv (Isem kummerċjali)	Kompożizzjoni, formula kimika, deskrizzjoni	Speċi jew il-kategorija ta' l-animall	Età massima	Kontenut minimu	Kontenut massimu	Dispożizzjonijiet oħrajn	Skadenza tal-perijodu ta' l-awtorizzazzjoni	Limiti massimi ta' Residwi (MRLs) fl-oġġetti ta' l-ikel rilevanti li joriginaw mill-animall ta' l-ispeċi jew il-kategorija ta' animall ikkonċernat għaċ-ċirkolazzjoni ta' l-addittiv
						mg ta' sustanzi attivi/kg ta' oġġetti ta' l-għalf shah				
Coccidiostats u sustanzi mediċinali oħrajn										
"E 765	►M3 Elanco GmbH ◀	Narasin 100g/kg (Monteban, Monteban G100)	Kompożizzjoni 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), f'forma granulari Narasin A attività: ≥ 90 %	Tiġieġ-ghat-tismin	—	60	70	►M2 ◀ Indika taht l-istruzzjonijiet għall-użu: 'Perikoluż għall-ispeċi ekwini, dundjani u fniek' Dan l-oġġett ta' l-għalf fih ionopore: użu 'simultanju ma' ċerti sustanzi mediċinali (eż tiamulin) huwa kontra indikat'	21.8.2014	50 µg/kg għal kull tessut li fih likwidi derivat minn tiġieġ għat-tismin"