

Dokument ten służy wyłącznie do celów dokumentacyjnych i instytucje nie ponoszą żadnej odpowiedzialności za jego zawartość

► **B**

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 2380/2001

z dnia 5 grudnia 2001 r.

dotyczące dopuszczenia do stosowania dodatku paszowego na okres 10 lat

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(Dz.U. L 321 z 6.12.2001, s. 18)

zmienione przez:

Dziennik Urzędowy

		nr	strona	data
► <u>M1</u>	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 552/2008 z dnia 17 czerwca 2008 r.	L 158	3	18.6.2008
► <u>M2</u>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 406/2011 z dnia 27 kwietnia 2011 r.	L 108	11	28.4.2011
► <u>M3</u>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 118/2012 z dnia 10 lutego 2012 r.	L 38	36	11.2.2012
► <u>M4</u>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1014/2013 z dnia 22 października 2013 r.	L 281	1	23.10.2013

**ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 2380/2001****z dnia 5 grudnia 2001 r.****dotyczące dopuszczenia do stosowania dodatku paszowego na okres
10 lat****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę Rady 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. w sprawie dodatków paszowych⁽¹⁾, ostatnio zmienioną dyrektywą 2001/46/WE Parlamentu Europejskiego i Rady⁽²⁾, w szczególności jej art. 4,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Artykuł 2(aaa) dyrektywy 70/524/EWG zobowiązuje do tego, aby zezwolenia na kokcydiostatyki powiązane były z podmiotem odpowiedzialnym za wprowadzanie ich do obrotu.
- (2) Artykuł 9 dyrektywy 70/524/EWG przewiduje, że substancja może zostać dopuszczona do stosowania, jeżeli spełnione zostaną wszystkie warunki ustanowione w art. 3a wymienionej dyrektywy.
- (3) Ocena przedłożonej dokumentacji wykazuje, że kokcydiostatyki opisane w Załączniku spełniają wszystkie wymagania art. 3a dyrektywy 70/524/EWG, o ile jest stosowany z przeznaczeniem dla wskazanej grupy zwierząt na warunkach przedstawionych w Załączniku do niniejszego rozporządzenia; w związku z tym substancję należy na tych warunkach dopuścić do obrotu.
- (4) Artykuł 9b dyrektywy 70/524/EWG przewiduje, że zezwolenia dla takich substancji wydaje się na okres 10 lat od dnia, w którym zaczyna obowiązywać ostateczne zezwolenie.
- (5) Ocena przedłożonej dokumentacji wykazuje, że konieczne mogą być pewne procedury ochrony pracowników przed narażeniem na dodatki. Ochronę taką należy zapewnić w drodze zastosowania dyrektywy Rady 89/391/EWG z dnia 12 czerwca 1989 r. w sprawie wprowadzenia środków w celu poprawy bezpieczeństwa i zdrowia pracowników w miejscu pracy⁽³⁾.
- (6) Komitet Naukowy ds. Żywności Zwierząt wydał pozytywną opinię w odniesieniu do bezpieczeństwa oraz korzystnego wpływu kokcydiostatyków na produkcję zwierzęcą przy spełnieniu warunków przedstawionych w omawianym Załączniku.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

⁽¹⁾ Dz.U. L 270 z 14.12.1970, str. 1.⁽²⁾ Dz.U. L 234 z 1.9.2001, str. 55.⁽³⁾ Dz.U. L 183 z 29.6.1989, str. 1.

▼B

Artykuł 1

Dodatek należący do grupy „kokcydiastyki i pozostałe środki farmaceutyczne” wymieniony w Załączniku do niniejszego rozporządzenia jest dopuszczony jako dodatek do stosowania w żywieniu zwierząt na warunkach ustanowionych w tym Załączniku.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 15 grudnia 2001 r.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich Państwach Członkowskich.



M2

ZALĄCZNIK

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa posiadacza zezwolenia	Dodatek (Nazwa handlowa)	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
						Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość		
Kokcydiostatyki i inne środki farmaceutyczne									
E 770	► M4 Zoetis Belgium SA ◀	Maduramycyna amonu alfa 1 g/100 g (Cygro 1 %)	Skład dodatku Maduramycyna amonu alfa: 1 g/100 g Sól sodowa karboksymetylocelulozy: 2 g/100 g Dihydrat siarczanu wapnia: 97 g/100 g Substancja czynna Maduramycyna amonu α C ₄₇ H ₈₃ O ₁₇ N numer CAS: 84878-61-5, sól amonowa polietierowego kwasu monokarboksylowego wytwarzana w procesie fermentacji przez szczep <i>Actinonadura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515) Pokrewne zanieczyszczenia: Maduramycyna amonu β : < 10 %	Indyki	16 tygodni	5	5	1. Stosowanie zabronione przez co najmniej pięć dni przed ubojem. 2. Wskazanie w instrukcji użycia: „Niebezpieczne dla kontowatych”, „Pasma zawiera jonofor: niewskazane jest jednoczesne stosowanie z niektórymi środkami farmaceutycznymi (np. tiamuliną)”.	15.12.2011