

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, str. 18)

zmienione przez:

Dziennik Urzędowy

	nr	strona	data	
► M1	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 552/2008 z dnia 17 czerwca 2008 r.	L 158	3	18.6.2008



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. Żywienia 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:

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.

⁽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 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.

ZALĄCZNIK

Numer rejestracyjny dodatku	Nazwa i numer rejestracyjny osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu	Dodatek	Skład, wzór chemiczny i opis	Gatunek lub kategoria zwierząt	Maksymalny wiek	Zawartość minimalna	Zawartość maksymalna	Pozostałe przepisy	Koniec okresu ważności zezwolenia
						mg substancji czynnej/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej			
„Kokcydiostatyki i pozostałe środki farmaceutyczne									
E 770	►M1 Alpharma (Belgia) BVBA ◀	Maduroamycyna amonu alpha 1 g/100 g	Skład dodatku: Maduroamycyna amonu alpha: 1 g/100 g Alkohol benzylowy: 5 g/100 g Śruta kukurydziana qs 100 g Substancja czynna: Maduroamycyna amonu alpha, C47H83O17N, CAS nr: 84878-61-5 sól amonowa kwasu monokarboksylowego polietery wydzielanego przez <i>Actinomadura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515). Występujące domieszki: Maduroamycyna amonu beta: < 10 %	Indyki	16	5	5	Zakaz stosowania co najmniej 5 dni przed ubojem Wskażać w instrukcji stosowania: »Niebezpieczna dla koniowatych«. »Ta pasza zawiera jonofor: jej jednoczesne stosowanie z niektórymi środkami farmaceutycznymi (np. tiamulin) może być przeciwwskazane«	15.12.2011”