

32003R1852

22.10.2003

ÚRADNÝ VESTNÍK EURÓPSKEJ ÚNIE

L 271/13

**NARIADENIE KOMISIE (ES) č. 1852/2003****z 21. októbra 2003,****ktorým sa povoľuje používanie kokcidiostatík v krmivách na obdobie 10 rokov****(Text s platnosťou pre EHP)**

KOMISIA EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV,

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva,

so zreteľom na smernicu Rady (ES) č. 70/524/EHS z 23. novembra 1970 o doplnkových látkach v krmivách <sup>(1)</sup>, naposledy zmenenú a doplnenú nariadením Komisie (ES) č. 1847/2003 <sup>(2)</sup>, najmä jej články 3 a 9,

keďže:

- (1) Smernica 70/524/EHS ustanovuje, že členské štáty vyžadujú, aby sa do obehu neuvádzala žiadna doplnková látka, ak ju spoločenstvo nepovolilo.
- (2) V prípade doplnkových látok uvedených v zozname v časti I prílohy C k smernici 70/524/EHS, ktoré zahŕňujú kokcidiostatiká a iné liečivé látky, možno udeliť povolenie spojené s osobou zodpovednou za ich uvádzanie do obehu. Ak sú splnené všetky podmienky stanovené v uvedenej smernici, možno takéto povolenia udeliť na obdobie 10 rokov.
- (3) Posúdenie žiadosti o povolenie na obdobie 10 rokov predloženej ohľadom kokcidiostatického prípravku „Sacox 120 microGranulate“ ukazuje, že podmienky uvedené v smernici 70/524/EHS sú splnené.

Vedecký výbor pre výživu zvierat poskytol súhlasné stanovisko so zreteľom na bezpečnosť a priaznivé účinky kokcidiostatického prípravku, ktorý patrí do skupiny „Kokcidiostatiká a iné liečivé látky“, pre kurčatá chované na znášku.

- (4) V súlade s týmto by sa kokcidiostatickému prípravku „Sacox 120 microGranulate“ malo udeliť povolenie na obdobie 10 rokov a mal by sa zahrnúť do zoznamu povolených doplnkových látok spojených s osobou zodpovednou za ich uvádzanie do obehu a mal by sa povoliť na obdobie 10 rokov tak, ako je to ustanovené v smernici 70/524/EHS.
- (5) Na základe posúdenia žiadosti sa ukazuje, že treba prijať určité postupy na ochranu pracovníkov pred ich vystavením vplyvu doplnkovej látky „Sacox 120 microGranulate“. Takáto ochrana je však zabezpečená uplatňovaním smernice Rady 89/391/EHS z 12. júna 1989 o zavedení opatrení na podporu zlepšenia bezpečnosti a zdravia pracovníkov pri práci <sup>(3)</sup>.
- (6) Opatrenia ustanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

*Článok 1*

Doplnková látka „Sacox 120 microGranulate“ patriaca do skupiny „Kokcidiostatiká a iné liečivé látky“ uvedená v prílohe má povolenie na používanie ako doplnková látka vo výžive zvierat za podmienok ustanovených v prílohe.

*Článok 2*

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiaty deň nasledujúci po dni jeho uverejnenia v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné vo svojej celistvosti a je priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 21. októbra 2003

Za Komisiu

David BYRNE

člen Komisie

<sup>(1)</sup> Ú. v. ES L 270, 14.12.1970, s. 1.  
<sup>(2)</sup> Ú. v. EÚ L 269, 21.10.2003, s. 3

<sup>(3)</sup> Ú. v. ES L 183, 29.6.1989, s. 1.

## PRÍLOHA

Registračné číslo doplnkovej látky	Meno a registračné číslo osoby zodpovednej za uvádzanie doplnkovej látky do obehu	Doplnková látka (obchodný názov)	Zloženie, chemický vzorec, opis	Druh alebo kategória zvierat	Najvyšší vek	Najnižší obsah	Najvyšší obsah	Iné ustanovenia	Platnosť povolenia
						v mg účinnej látky/kg kompletného krmiva			
<b>„Kokcidostatiká a iné liečivé látky</b>									
E766	Intervet International bv	Salinomycinát sodný 120 g/kg (Sacox 120 microGranulate)	Zloženie doplnkovej látky: Salinomycinát sodný: 120 g/kg Oxid kremičitý: 10 – 100 g/kg Uhlíčan vápenatý: 350 – 700 g/kg Účinná látka: Salinomycinát sodný, $C_{42}H_{69}O_{11}Na$ , číslo CAS: 53003-10-4, sodná soľ polyéteru kyseliny monokarboxylovej fermentačne produkovanej kmeňom <i>Streptomyces albus</i> (DSM 12217) Príbuzné nečistoty: < 42 mg elaiofilínu/kg salinomycinátu sodného, < 40 g 17-epi-20-deoxy-salinomycinu/kg salinomycinátu sodného	Odchov kurčiat	12 týždňov	50	50	V návode na použitie uveďte: ,Nebezpečné pre koňovité a morky' ,Toto krmivo obsahuje ionofór: súčasné použite s určitými liečivými látkami (napr. tiamulín) môže byť kontraindikatívne'.	11.11.2013"