

Tento text slúži výlučne ako dokumentačný nástroj a nemá žiadny právny účinok. Inštitúcie Únie nenesú nijakú zodpovednosť za jeho obsah. Autentické verzie príslušných aktov vrátane ich preambúl sú tie, ktoré boli uverejnené v Úradnom vestníku Európskej únie a ktoré sú dostupné na portáli EUR-Lex. Tieto úradné znenia sú priamo dostupné prostredníctvom odkazov v tomto dokumente

► **B**

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2015/46

zo 14. januára 2015

o povolení diklazurilu ako krmnej doplnkovej látky pre kurčatá na výkrm, morky na výkrm a pre perličky na výkrm a chov (držiteľ povolenia spoločnosť Huvepharma NV.)

(Text s významom pre EHP)

(Ú. v. EÚ L 9, 15.1.2015, s. 5)

Zmenené a doplnené:

Úradný vestník

Č. Strana Dátum

► **M1** Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2023/2733 zo 7. decembra 2023 L 2733 1 8.12.2023

▼B

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2015/46

zo 14. januára 2015

o povolení diklazurilu ako kŕmnej doplnkovej látky pre kurčatá na výkrm, morky na výkrm a pre perličky na výkrm a chov (držiteľ povolenia spoločnosť Huvepharma NV.)

(Text s významom pre EHP)

Článok 1

Povolenie

Diklazuril (číslo CAS 101831-37-2), ktorý patrí do kategórie doplnkových látok „kokcidiostatiká a histomonostatiká“, sa za podmienok stanovených v uvedenej prílohe povoľuje ako doplnková látka vo výžive zvierat.

Článok 2

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

PRÍLOHA

Identifikačné číslo doplnkovej látky	Názov/meno držiteľa povolenia	Doplnková látka	Zloženie, chemický vzorec, opis, analytická metóda	Druh alebo kategória zvierat	Maximálny vek	Minimálny obsah	Maximálny obsah	Iné ustanovenia	Koniec platnosti povolenia	Maximálne limity reziduí (MRL) v príslušných potravinách živočíšneho pôvodu
						mg účinnej látky na kg kompletného krmiva s obsahom vlhkosti 12 %				
Kokcidiostatiká a histomonostatiká										
51775	Huvepharma NV.	Diklazuril 0,5 g/100 g (Coxiril)	<i>Zloženie doplnkovej látky</i> diklazuril: 5 g/kg škrob: 15 g/kg pšeničná múka: 700 g/kg uhličitán vápenatý: 280 g/kg <i>Charakteristika účinnej látky</i> diklazuril, C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂ , (±)-4-chlór-fenyl[2,6-dichlóro-4-(2,3,4,5-tetrahydro-3,5-dioxo-1,2,4-triazin-2-yl)fenyl]acetonitril, Číslo CAS: 101831-37-2. Nečistota D ⁽¹⁾ : ≤ 0,1 %. Všetky ďalšie individuálne nečistoty: ≤ 0,5 %. Nečistoty spolu: ≤ 1,5 %. <i>Analytická metóda</i> ⁽²⁾ Na určenie diklazurilu v krmive: vysokoúčinná kvapalinová chromatografia (HPLC) s reverznou fázou s použitím ultrafialovej detekcie pri 280 nm (nariadenie (ES) č. 152/2009) ⁽³⁾ .	kurčatá na výkrm morky na výkrm perličky na výkrm a chov	—	0,8	1,2	1. Doplnková látka sa pridá do kŕmnej zmesi vo forme premixu. 2. Diklazuril sa nesmie miešať s inými kokcidiostatikami. 3. Na účely bezpečnosti: počas manipulácie sa má použiť ochranná dýchacia maska, okuliare a rukavice. 4. Plán monitorovania odolnosti voči baktériám a Eimeria spp. po uvedení na trh vykoná držiteľ povolenia.	4. február 2025	► M1 Nariadenie (EÚ) č. 37/2010 ⁽⁴⁾ ◀ — 1 500 µg diklazurilu/kg mokrej pečene, — 1 000 µg diklazurilu/kg mokrej obličky, — 500 µg diklazurilu/kg mokrého svalu, — 500 µg diklazurilu/kg mokrej kože / mokrého tuku.

⁽¹⁾ Európsky liekopis, monografia 1718 (diklazuril na veterinárne použitie).

⁽²⁾ Podrobné informácie o analytických metódach sú k dispozícii na tejto adrese referenčného laboratória: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>.

⁽³⁾ Nariadenie Komisie (ES) č. 152/2009 z 27. januára 2009, ktorým sa stanovujú metódy odberu vzoriek a analýzy na účely úradných kontrol krmív (Ú. v. EÚ L 54, 26.2.2009, s. 1).

⁽⁴⁾ Nariadenie Komisie (EÚ) č. 37/2010 z 22. decembra 2009 o farmakologicky účinných látkach a ich klasifikácii, pokiaľ ide o maximálne limity reziduí v potravinách živočíšneho pôvodu (Ú. v. EÚ L 15, 20.1.2010, s. 1).