



VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2025/720

z 15. apríla 2025

**o povolení prípravku s obsahom *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 ako kŕmnej doplnkovej látky
pre všetky druhy zvierat**

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 z 22. septembra 2003 o doplnkových látkach určených na používanie vo výžive zvierat ⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 9 ods. 2,

keďže:

- (1) V nariadení (ES) č. 1831/2003 sa stanovuje povoľovanie doplnkových látok určených na používanie vo výžive zvierat, ako aj dôvody a postupy udeľovania takýchto povolení.
- (2) V súlade s článkom 7 nariadenia (ES) č. 1831/2003 bola predložená žiadosť o povolenie prípravku s obsahom *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651. K žiadosti boli priložené údaje a doklady vyžadované podľa článku 7 ods. 3 nariadenia (ES) č. 1831/2003.
- (3) Žiadosť sa týka povolenia prípravku s obsahom *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 ako kŕmnej doplnkovej látky pre všetky druhy zvierat, pričom sa požaduje, aby sa doplnková látka zaradila do kategórie „technologické doplnkové látky“ a do funkčnej skupiny „doplnkové látky do siláže“.
- (4) Európsky úrad pre bezpečnosť potravín (ďalej len „úrad“) v stanovisku z 18. septembra 2024 ⁽²⁾ skonštatoval, že *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 a formulovaná doplnková látka sú bezpečné pre všetky druhy zvierat, ako aj pre spotrebiteľov a životné prostredie. Pokiaľ ide o bezpečnosť používateľov, doplnková látka sa síce nepovažuje za látku dráždivú pre oči, považuje sa však za potenciálny kožný a respiračný senzibilizátor. Akákoľvek expozícia kože a dýchacích ciest tejto doplnkovej látke sa považuje za riziko. Pridanie *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 v minimálnom množstve 1×10^8 JTK/kg čerstvého rastlinného materiálu má potenciál zlepšiť aeróbnú stabilitu siláže z čerstvých rastlinných materiálov s obsahom sušiny v rozmedzí od 28 % do 45 %. Úrad zároveň overil správu o metóde analýzy kŕmnej doplnkovej látky v krmive predloženú referenčným laboratóriom zriadeným nariadením (ES) č. 1831/2003.
- (5) Vzhľadom na uvedené skutočnosti sa Komisia domnieva, že prípravok s obsahom *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 spĺňa podmienky stanovené v článku 5 nariadenia (ES) č. 1831/2003. Používanie uvedeného prípravku by sa preto malo povoliť. Komisia sa navyše domnieva, že by sa mali prijať primerané ochranné opatrenia s cieľom zabrániť negatívnym účinkom na zdravie používateľov uvedenej doplnkovej látky.
- (6) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 268, 18.10.2003, s. 29, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2003/1831/oj>.

⁽²⁾ Vestník EFSA (EFSA Journal) (2024) 22(10), e9029, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.9029>.

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Povolenie

Prípravok špecifikovaný v prílohe, ktorý patrí do kategórie doplnkových látok „technologické doplnkové látky“ a do funkčnej skupiny „doplnkové látky do siláže“, sa povoľuje ako doplnková látka vo výžive zvierat za podmienok stanovených v uvedenej prílohe.

Článok 2

Nadobudnutie účinnosti

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

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

V Bruseli 15. apríla 2025

Za Komisiu
predsedníčka
Ursula VON DER LEYEN

PRÍLOHA

Identifikačné číslo krmnej doplnkovej látky	Doplnková látka	Zloženie, chemický vzorec, opis, analytická metóda	Druh alebo kategória zvierat	Maximálny vek	Minimálny obsah	Maximálny obsah	Iné ustanovenia	Koniec platnosti povolenia
					v JTK/kg čerstvého materiálu			
Kategória: technologické doplnkové látky. Funkčná skupina: doplnkové látky do siláže								
1k21903	Lentilactobacillus buchneri DSM 32651	Zloženie doplnkovej látky: prípravok s obsahom <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651 s minimálne 1 × 10¹¹ JTK/g doplnkovej látky tuhá forma ----- Charakterizácia účinnej látky: životaschopné bunky baktérie <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651 ----- Analytická metóda ⁽¹⁾ Identifikácia: enterobakteriálne repetitívne intergénne konsenzové – polymerázové reťazové reakcie (ERIC-PCR) alebo metóda sekvenovania DNA, alebo gélová elektroforéza v pulznom poli (PFGE) – (CEN/TS 17697) — Stanovenie počtu mikroorganizmov v krmnej doplnkovej látke: difúzna platňová metóda (alebo metóda liatych platní) s použitím MRS agaru (EN 15787)	všetky druhy zvierat	—	—	—	1. V návode na použitie doplnkovej látky a premixov sa musia uvádzať podmienky skladovania. 2. Doplnková látka sa musí používať iba s ľahko a stredne ťažko silážovateľným čerstvým rastlinným materiálom ⁽²⁾. 3. Minimálna dávka doplnkovej látky, ak sa nepoužíva v kombinácii s inými mikroorganizmami ako doplnkovými látkami do siláže: 1x10⁸ JTK/kg čerstvého rastlinného materiálu. 4. Pre používateľov doplnkovej látky a premixov stanovia prevádzkovatelia krmivárskych podnikov prevádzkové postupy a organizačné opatrenia s cieľom riešiť potenciálne riziká vyplývajúce z ich používania. Ak uvedené riziká nemožno takýmito postupmi a opatreniami odstrániť, doplnková látka a premixy sa musia používať s osobnými prostriedkami na ochranu kože, očí a dýchacích ciest.	6. mája 2035

⁽¹⁾ Podrobné informácie o analytických metódach sú k dispozícii na tejto adrese referenčného laboratória: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_sk.

⁽²⁾ Ľahko silážovateľná krmovina: > 3 % rozpustných sacharidov v čerstvom materiáli; stredne ťažko silážovateľná krmovina: 1,5 – 3,0 % rozpustných sacharidov v čerstvom materiáli v súlade s nariadením Komisie (ES) č. 429/2008 z 25. apríla 2008 o podrobných pravidlách implementácie nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003, pokiaľ ide o prípravu a predkladanie žiadostí a posudzovanie a povoľovanie krmných doplnkových látok (Ú. v. EÚ L 133, 22.5.2008, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/429/oj>).