

II

(Nezakonodajni akti)

UREDBE

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) št. 93/2012

z dne 3. februarja 2012

o izdaji dovoljenja za *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 in DSM 8866) kot krmnega dodatka za vse živalske vrste

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1831/2003 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. septembra 2003 o dodatkih za uporabo v prehrani živali ⁽¹⁾ in zlasti člena 9(2) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

(1) Uredba (ES) št. 1831/2003 določa izdajo dovoljenj za dodatke za uporabo v prehrani živali ter razloge in postopke za izdajo takih dovoljenj.

(2) V skladu s členom 7 Uredbe (ES) št. 1831/2003 je bil vložen zahtevek za dovoljenje za *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 in DSM 8866). V skladu s členom 7(3) Uredbe (ES) št. 1831/2003 so bili navedenemu zahtevku priloženi zahtevani podatki in dokumenti.

(3) Zahtevek zadeva dovoljenje za *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 in DSM 8866) kot krmnega dodatka za prašiče, govedo, ovce, koze in konje ter njegovo uvrstitev v kategorijo dodatkov „tehnološki dodatki“.

(4) Evropska agencija za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija) je v svojem mnenju z dne 11. oktobra 2011 ⁽²⁾ navedla, da *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 in

DSM 8866) v predlaganih pogojih uporabe nima škodljivega vpliva na zdravje živali, ljudi ali na okolje in da ta pripravek ponuja možnosti za izboljšanje proizvodnje silaže za vse vrste krme z znižanjem vrednosti pH in ohranjanjem več suhe snovi. Agencija meni, da ni potrebe po posebnih zahtevah za poprodajni nadzor. Potrdila je tudi poročilo o analitski metodi krmnih dodatkov v krmi, ki ga je predložil referenčni laboratorij Skupnosti, ustanovljen z Uredbo (ES) št. 1831/2003.

(5) Ocena *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 in DSM 8866) kaže, da so pogoji za izdajo dovoljenja iz člena 5 Uredbe (ES) št. 1831/2003 izpolnjeni. Zato je treba dovoliti uporabo navedenega pripravka, kakor je opredeljeno v Prilogi k tej uredbi.

(6) Za zagotovitev doslednosti je v skladu s prejšnjim dovoljenjem za podobne dodatke primerno razširiti dovoljenje tega dodatka s prašičev, goveda, ovc, koz in konjev na vse živalske vrste.

(7) Ukrepi, predvideni s to uredbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Pripravek iz Priloge, ki spada v kategorijo dodatkov „tehnološki dodatki“ in funkcionalno skupino „silirni dodatki“, se dovoli kot dodatek v prehrani živali v skladu s pogoji iz navedene priloge.

⁽¹⁾ UL L 268, 18.10.2003, str. 29.

⁽²⁾ EFSA Journal 2011; 9(11):2408.

Člen 2

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 3. februarja 2012

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO

PRILOGA

Identifikacijska številka dodatka	Ime imetnika dovoljenja	Dodatek	Sestava, kemijska formula, opis, analitska metoda	Vrsta ali kategorija živali	Najvišja starost	Najnižja vsebnost	Najvišja vsebnost	Druge določbe	Datum poteka veljavnosti dovoljenja
						CFU/kg sveže snovi			
Kategorija tehnoloških dodatkov. Funkcionalna skupina: silirni dodatki									
1k20812	—	<i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 in DSM 8866)	<p>Sestava dodatka:</p> <p>pripravek <i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 in DSM 8866) z najnižjo vsebnostjo 3×10^{11} CFU/g dodatka (razmerje 1: 1)</p> <p>Lastnosti aktivne snovi:</p> <p><i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 in DSM 8866)</p> <p>Analitska metoda (1):</p> <p>Metoda štetja pri krmnem dodatku: metoda razmaza na plošči (EN 15787). Identifikacija: gelska elektroforeza v utripajočem polju (PFGE).</p>	vse živalske vrste	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> V navodilih za uporabo dodatka in premiksa je treba navesti temperaturo skladiščenja in rok trajanja. Najnižji odmerek dodatka, kadar se uporabi brez kombinacije z drugim mikroorganizmom kot silirnim dodatkom: 3×10^8 CFU/kg (razmerje 1: 1) sveže snovi. Za varnost: med ravnanjem se priporoča uporaba zaščite za dihala in rokavic. 	24. februar 2022

(1) Podrobnosti o analitskih metodah so na voljo na naslednjem naslovu referenčnega laboratorija Skupnosti: http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx.