

Ta dokument je mišljen zgolj kot dokumentacijsko orodje in institucije za njegovo vsebino ne prevzemajo nobene odgovornosti

► B

► M1 UREDBA KOMISIJE (ES) št. 141/2007

z dne 14. februarja 2007

o zahtevi za odobritev v skladu z Uredbo Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 183/2005 obratov nosilcev dejavnosti poslovanja s krmo, ki proizvajajo ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“ ◀

(Besedilo velja za EGP)

(UL L 43, 15.2.2007, str. 9)

spremenjena z:

		Uradni list		
		št.	stran	datum
► <u>M1</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 1157/2014 z dne 29. oktobra 2014	L 309	30	30.10.2014

▼ B▼ M1**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 141/2007****z dne 14. februarja 2007**

**o zahtevi za odobritev v skladu z Uredbo Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 183/2005 obratov nosilcev dejavnosti poslovanja s krmo, ki proizvajajo ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“**

▼ B**(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 183/2005 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 12. januarja 2005 o zahtevah glede higiene krme <sup>(1)</sup> in zlasti člena 10(3) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

▼ M1

- (1) Uredba (ES) št. 183/2005 določa odobritev nekaterih obratov nosilcev dejavnosti poslovanja s krmo. Glavni cilj sistema odobritve, ki ga določa Uredba (ES) št. 183/2005, je za obrate, ki proizvajajo in/ali dajejo na trg izdelke, ki se štejejo za občutljive, uporabiti ustrezne higienske zahteve iz navedene uredbe. Navedena uredba določa možnost razširitve področja uporabe zahtev za odobritev.
- (2) „Kokcidiostatiki in histomonostatiki“ so ena od kategorij krmnih dodatkov, navedenih v členu 6(1)(e) Uredbe (ES) št. 1831/2003 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. septembra 2003 o dodatkih za uporabo v prehrani živali <sup>(2)</sup> Ta kategorija krmnih dodatkov se šteje za enako občutljivo kot kategorije, za katere je zahteva za odobritev določena v Uredbi (ES) št. 183/2005.
- (3) Zato morajo za obrate, ki proizvajajo in/ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“, veljati iste zahteve za odobritev.
- (4) Treba je določiti prehodne ukrepe za obrate, ki proizvajajo in/ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“, za katere se ni zahtevala odobritev na podlagi nacionalne zakonodaje. Obrati, ki so odobreni na podlagi Direktive Sveta 95/69/ES <sup>(3)</sup> so že zajeti v členu 18(1) Uredbe (ES) št. 183/2005.

<sup>(1)</sup> UL L 35, 8.2.2005, str. 1.

<sup>(2)</sup> UL L 268, 18.10.2003, str. 29. Uredba, kakor je bila spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 378/2005 (UL L 59, 5.3.2005, str. 8).

<sup>(3)</sup> UL L 332, 30.12.1995, str. 15. Direktiva, razveljavljena z Uredbo (ES) št. 183/2005.

**▼B**

- (5) Ukrepi, določeni v tej uredbi, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

**▼M1***Člen 1*

Nosilci dejavnosti poslovanja s krmo zagotovijo, da obrate, ki jih nadzorujejo in ki so zajeti v Uredbi (ES) št. 183/2005, odobri pristojni organ, kadar taki obrati proizvajajo in/ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“. Taka odobritev se izvede v skladu z Uredbo (ES) št. 183/2005.

*Člen 2*

Obrati, ki proizvajajo in/ali dajejo na trg krmne dodatke kategorije „kokcidiostatiki in histomonostatiki“, in za katere se v nacionalni zakonodaji na dan začetka veljavnosti te uredbe ni zahtevala odobritev za to kategorijo krmnih dodatkov, lahko nadaljujejo svoje dejavnosti, dokler se ne sprejme odločitev o njihovi vlogi za odobritev, pod pogojem, da vlogo predložijo organu pristojnemu za območje, v katerem se nahaja njihov obrat, do najpozneje 7. junija 2007.

**▼B***Člen 3*

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

Velja od 7. aprila 2007.

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