

32002R1041

15.6.2002

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

L 157/41

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1041/2002**  
**z dne 14. junija 2002**  
**o začasnem dovoljenju za nov dodatek v krmi**  
**(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Direktive Sveta 70/524/EGS z dne 23. novembra 1970 o dodatkih v krmi <sup>(1)</sup>, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 2205/2001 <sup>(2)</sup> in zlasti člena 3 in 9a Direktive,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Direktiva 70/524/EGS predvideva, da se novi dodatki lahko dovolijo po pregledu vloge, predložene v skladu s členom 4 Direktive.
- (2) Člen 2(aaa) Direktive 70/524/EGS zahteva, da so dovoljenja za kokcidiostatike povezana z odgovorno osebo, ki jih je dala v promet.
- (3) Člen 9a Direktive 70/524/EGS določa, da se začasna dovoljenja za tovrstne snovi, ki so navedene v delu I Priloge C k navedeni direktivi, lahko izdajo za obdobje do štirih let od datuma začetka veljavnosti dovoljenja pod pogojem, da so izpolnjeni pogoji iz člena 3a(b) do (e) Direktive in se na osnovi razpoložljivih rezultatov utemeljeno domneva, da ob uporabi v prehrani živali povzročata enega izmed učinkov iz člena 2(a).
- (4) Ocena dokumentacije, predložene v zvezi z kokcidiostatikom „Semduramicin sodium“, opisanim v Prilogi, kaže, da ta dodatek ob uporabi v živalski kategoriji in pod pogoji, opisanimi v navedeni prilogi, izpolnjuje zgoraj navedene zahteve.

(5) Ocena dokumentacije kaže, da bo mogoče potrebno uvesti nekatere postopke za zaščito delavcev pred izpostavljenostjo dodatkom. Takšna zaščita se zagotovi z uporabo Direktive Sveta 89/391/EGS z dne 12. junija 1989 o uvedbi ukrepov za spodbujanje izboljšav za varnost in zdravje delavcev pri delu <sup>(3)</sup>.

(6) Znanstveni odbor za prehrano živali je podal pozitivno mnenje o varnosti zgoraj navedenega kokcidiostatika pod pogoji, opisanimi v Prilogi.

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

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

*Člen 1*

Uporaba dodatka „Semduramicin sodium“ iz skupine „Kokcidiostatiki in druge zdravilne snovi“, ki je naveden v Prilogi k tej uredbi, kot dodatka v prehrani živali se začasno dovoli pod pogoji, določenimi v navedeni prilogi.

*Člen 2*

Ta uredba začne veljati sedmi dan po objavi v *Uradnem listu Evropskih skupnosti*.

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

V Bruslju, 14. junija 2002

Za Komisijo  
David BYRNE  
Član Komisije

<sup>(1)</sup> UL L 270, 14.12.1970, str. 1.  
<sup>(2)</sup> UL L 297, 15.11.2001, str. 3.

<sup>(3)</sup> UL L 183, 29.6.1989, str. 1.

## PRILOGA

Registracijska številka dodatka	Ime in reg. številka osebe, odgovorne za dajanje dodatka v promet	Dodatek (trgovsko ime)	Sestava, kemijska formula, opis	Vrsta ali kategorija živali	Zgornja meja starosti živali	Najmanjša vsebnost	Največja vsebnost	Druge določbe	Datum poteka veljavnosti dovoljenja za promet
						mg aktivne snovi/kg popolne krmne mešanice			
„Kokcidostatiki in druge zdravilne snovi“									
29	Phibro Animal Health	Natrijev semduramicin (Aviax 5 %)	<p><b>Sestava dodatka:</b></p> <p>Natrijev semduramicin: 51,3 g/kg  Natrijev karbonat: 40 g/kg  Mineralno olje: 50 g/kg  Natrijev aluminijev silikat: 20 g/kg  Sojina moka: 838,7 g/kg</p> <p><b>Aktivna snov:</b></p> <p>Natrijev semduramicin  <math>C_{45}H_{76}O_{16}Na</math>  CAS številka 113378-31-7  natrijeva sol inorornega polietra monokarboksilne kisline, produkt <i>Actinomadura roseonufa</i> (ATCC 53664)  Nečistoče:  Deskarboksil-semduramicin, ≤2 %  Desmetoksil-semduramicin, ≤2 %  Hidroksi-semduramicin, ≤2 %  Skupaj: ≤5 %</p>	Piščanci za pitanje	–	20	25	Prepovedana uporaba najmanj pet dni pred zakolom	1.6.2006“