



2025/720

16.4.2025

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2025/720

z dne 15. aprila 2025

o dovoljenju za pripravek iz *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 kot krmni dodatek za vse živalske vrste

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1831/2003 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 dovoljevanje dodatkov 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 pripravek iz *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651. Navedenemu zahtevku so bili priloženi zahtevani podatki in dokumenti iz člena 7(3) Uredbe (ES) št. 1831/2003.
- (3) Zahtevek zadeva dovoljenje za pripravek iz *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 kot krmni dodatek za vse živalske vrste ter njegovo uvrstitev v kategorijo „tehnološki dodatki“ in funkcionalno skupino „silirni dodatki“.
- (4) Evropska agencija za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija) je v mnenju z dne 18. septembra 2024 ⁽²⁾ ugotovila, da sta *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 in formulirani dodatek varna za vse živalske vrste, potrošnike in okolje. V zvezi z varnostjo uporabnikov krmni dodatek velja za morebitnega povzročitelja preobčutljivosti kože in dihal, medtem ko se ne šteje za dražilnega za oči. Vsaka izpostavljenost krmnemu dodatku prek kože in dihal se šteje za tveganje. Dodajanje *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 pri najnižji ravni 1×10^8 CFU/kg svežega rastlinskega materiala lahko izboljša aerobno stabilnost silaže iz svežega rastlinskega materiala z vsebnostjo suhe snovi med 28 % in 45 %. Agencija je potrdila tudi poročilo o analizi metodi za krmni dodatek v krmi, ki ga je predložil referenčni laboratorij, ustanovljen z Uredbo (ES) št. 1831/2003.
- (5) Glede na navedeno Komisija meni, da pripravek iz *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 izpolnjuje pogoje iz člena 5 Uredbe (ES) št. 1831/2003. Zato bi bilo treba dovoliti uporabo navedenega pripravka. Poleg tega Komisija meni, da bi bilo treba sprejeti ustrezne zaščitne ukrepe, da se preprečijo škodljivi učinki na zdravje uporabnikov dodatka.
- (6) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

⁽¹⁾ UL L 268, 18.10.2003, str. 29, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2003/1831/oj>.

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

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Dovoljenje

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.

Člen 2

Začetek veljavnosti

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, 15. aprila 2025

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

Identifikacijska številka krmnega dodatka	Dodatek	Sestava, kemijska formula, opis, analizna metoda	Vrsta ali kategorija živali	Najvišja starost	Najnižja vsebnost	Najvišja vsebnost	Druge določbe	Datum izteka veljavnosti dovoljenja
					CFU/kg sveže snovi			
Kategorija: tehnološki dodatki. Funkcionalna skupina: silirni dodatki.								
1k21903	<i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651	<p><i>Sestava dodatka:</i></p> <p>pripravek iz <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651, ki vsebuje najmanj 1×10^{11} CFU/g dodatka v trdni obliki</p> <p>-----</p> <p><i>Lastnosti aktivne snovi:</i></p> <p>žive celice <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651</p> <p>-----</p> <p><i>Analizna metoda</i> ⁽¹⁾</p> <p>Identifikacija: enterobakterijski repetitivni intergenski konsenz (<i>Enterobacterial repetitive intergenic consensus</i> (ERIC)) – polimerazne verižne reakcije (ERIC-PCR) ali metode sekvenciranja DNK ali gelska elektroforeza v pulzirajočem polju (PFGE) (CEN/TS 17697).</p> <p>— Štetje v krmnem dodatku: metoda razmaza (ali razlitja) na plošči z uporabo agarja MRS (EN 15787).</p>	vse živalske vrste	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> V navodilih za uporabo dodatka in premiksov se navedejo pogoji skladiščenja. Dodatek se uporablja le s svežim rastlinskim materialom, ki se preprosto do srednje težko silira ⁽²⁾. Najnižji odmerek dodatka, kadar se ne uporablja v kombinaciji z drugimi mikroorganizmi kot silirnimi dodatki: 1×10^8 CFU/kg svežega rastlinskega materiala. Nosilci dejavnosti poslovanja s krmo zaradi morebitnih tveganj za uporabnike dodatka in premiksov pri ravnanju z njimi določijo operativne postopke in organizacijske ukrepe. Kadar navedenih tveganj s takimi postopki in ukrepi ni mogoče odpraviti, se dodatek in premiksi uporabljajo z osebno zaščitno opremo za kožo, oči in dihala. 	6. maj 2035

⁽¹⁾ Podrobnosti o analiznih metodah so na voljo na naslednjem naslovu referenčnega laboratorija: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

⁽²⁾ Krma, ki se preprosto silira: > 3 % topnih ogljikovih hidratov v sveži snovi; krma, ki se srednje težko silira: 1,5–3,0 % topnih ogljikovih hidratov v sveži snovi v skladu z Uredbo Komisije (ES) št. 429/2008 z dne 25. aprila 2008 o podrobnih pravilih za izvajanje Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1831/2003 v zvezi s pripravo in predložitvijo vlog ter oceno krmnih dodatkov in izdajo dovoljenj zanje (UL L 133, 22.5.2008, str. 1, <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/429/oj>).