

Den här texten är endast avsedd som ett dokumentationshjälpmedel och har ingen rättslig verkan. EU-institutionerna tar inget ansvar för innehållet. De autentiska versionerna av motsvarande rättsakter, inklusive ingresserna, publiceras i Europeiska unionens officiella tidning och finns i EUR-Lex. De officiella texterna är direkt tillgängliga via länkarna i det här dokumentet

► **B** **KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1356/2004**
av den 26 juli 2004
om godkännande för tio år av fodertillsatsen Elancoban av typen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser
(Text av betydelse för EES)
(EUT L 251, 27.7.2004, s. 6)

Ändrad genom:

		Officiella tidningen		
		nr	sida	datum
► <u>M1</u>	Kommissionens förordning (EG) nr 108/2007 av den 5 februari 2007	L 31	4	6.2.2007
► <u>M2</u>	Kommissionens förordning (EG) nr 1096/2008 av den 6 november 2008	L 298	5	7.11.2008
► <u>M3</u>	Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/138 av den 29 januari 2019	L 26	1	30.1.2019



KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1356/2004

av den 26 juli 2004

om godkännande för tio år av fodertillsatsen Elancoban av typen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser

(Text av betydelse för EES)

Artikel 1

Kapitel I i bilaga B till direktiv 70/524/EEG skall ändras på följande sätt:

Tillsatsen monensinnatrium av typen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser skall utgå.

Artikel 2

Tillsatsen Elancoban av typen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser som förtecknas i bilagan till denna förordning skall godkännas för användning i foder på de villkor som anges i den bilagan.

Artikel 3

En period på sex månader från och med ikraftträdandet av denna förordning medges för avyttring av de befintliga lagren av monensinnatrium.

Artikel 4

Denna förordning träder i kraft tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

BILAGA

Tillsatsens registreringsnummer	Namn och registreringsnummer för den person som är ansvarig för avyttringen av tillsatsen	Tillsats (handelsnamn)	Sammansättning, kemisk formel, beskrivning	Djurart eller djurkategori	Högsta ålder	Lägsta halt	Högsta halt	Övriga bestämmelser	Godkännandet gäller till och med	Provisoriska gränsvärden (MRL) i berörda livsmedel av animaliskt ursprung
						mg verksamt ämne/kg helfoder				
Koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser										
E 757	► M3 Elanco GmbH ◀	Monensinnatrium (Elancoban G100, Elancoban 100, Elancogran 100, Elancoban G200, Elancoban 200)	<p><i>Verksamt ämne</i> $C_{36}H_{61}O_{11}Na$ Natriumsalt av monokarboxylsyrapolyeter framställt av <i>Streptomyces cinamonensis</i>, ATCC 15413 som granul</p> <p>Sammansättning: Monensin A: lägst 90 % Monensin A + B: lägst 95 %</p> <p><i>Tillsatsens sammansättning</i> Monensingranulat (torkad jäsningprodukt) motsvarande 10 viktprocent aktivt monensin Mineralolja 1–3 viktprocent Granulat av kalksten 13–23 viktprocent Risskal eller granul av kalksten qs 100 viktprocent Monensingranulat (torkad jäsningprodukt) motsvarande 20 viktprocent aktivt monensin Mineralolja 1–3 viktprocent Risskal eller granul av kalksten qs 100 viktprocent</p>	Slaktkycklingar	—	100	125	Användning förbjuden minst en dag före slakt. Följande ska anges i bruksanvisningen: ”Farligt för hästdjur. Detta foder innehåller en jonofor: bör inte användas samtidigt med tiamulin, och bör övervakas för eventuella biverkningar när det används samtidigt med andra medicinskt verksamma substanser.”	30.7.2014	25 µg monensinnatrium/kg hud + fett (våtvikt). 8 µg monensinnatrium/kg lever, njure och muskelvävnad (våtvikt).
Kycklingar för uppfödning till värphöns	16 veckor	100	120							
Kalkoner	16 veckor	60	100							