

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1041/2002
av den 14 juni 2002
om provisoriskt godkännande av en ny fodertillsats
(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av Fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

med beaktande av rådets direktiv 70/524/EEG av den 23 november 1970 om fodertillsatser ⁽¹⁾, senast ändrat genom kommissionens förordning (EG) nr 2205/2001 ⁽²⁾, särskilt artikel 3 och artikel 9a i detta, och

av följande skäl:

- (1) Enligt direktiv 70/524/EEG får nya fodertillsatser godkännas efter granskning av en ansökan som gjorts i enlighet med artikel 4 i det direktivet.
- (2) I artikel 2 aaa i direktiv 70/524/EEG föreskrivs att godkännanden för koccidiostatika knyts till den som är ansvarig för avyttringen.
- (3) Enligt artikel 9a i direktiv 70/524/EEG skall provisoriska godkännanden för sådana substanser som anges i del I i bilaga C till direktivet ges för en period på högst fyra år från och med den dag då godkännandet träder i kraft, om alla villkor i artikel 3a b–e i direktivet är uppfyllda, och om det med beaktande av tillgängliga resultat rimligen kan antas att tillsatsen vid användning i foder har någon av de effekter som anges i artikel 2 a.
- (4) Granskningen av den inlämnade dokumentationen visar att koccidiostatikan semduramicinnatrium som beskrivs i bilagan uppfyller villkoren ovan vid användning på de djurkategorier och enligt de bestämmelser som anges i denna.

- (5) Granskningen av den inlämnade dokumentationen visar att det kan krävas vissa förfaranden för att skydda arbetstagare mot exponering för tillsatserna. Ett sådant skydd bör dock garanteras genom tillämpning av rådets direktiv 89/391/EEG av den 12 juni 1989 om åtgärder för att främja förbättringar av arbetstagarnas säkerhet och hälsa i arbetet ⁽³⁾.
- (6) Vetenskapliga foderkommittén har i ett yttrande fastställt att denna koccidiostatika är ofarlig enligt bestämmelserna i bilagan.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från Ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Fodertillsatsen semduramicinnatrium av typen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser som förtecknas i bilagan till denna förordning skall provisoriskt godkännas som fodertillsats på de villkor som anges i bilagan.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft sju dagar efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska gemenskapernas officiella tidning*.

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

Utfärdad i Bryssel den 14 juni 2002.

På kommissionens vägnar
David BYRNE
Ledamot av kommissionen

⁽¹⁾ EGT L 270, 14.12.1970, s. 1.

⁽²⁾ EGT L 297, 15.11.2001, s. 3.

⁽³⁾ EGT L 183, 29.6.1989, s. 1.

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	Maximiålder	Lägsta halt	Högsta halt	Övriga bestämmelser	Godkännandet gäller till och med
						mg aktiv substans/kg helfoder			
*Kocciostatika och andra medicinskt verksamma substanser									
29	Phibro Animal Health, s.p.r.l.	Semduramicinnatrium (Aviax 5 %)	<p>Tillsatsens sammansättning: Semduramicinnatrium 51,3 g/kg Natriumkarbonat 40 g/kg Mineralolja 50 g/kg Natriumaluminiumsilikat 20 g/kg Värmebehandlade sojabönskal: 838,7 g/kg</p> <p>Verksamma ämnen: Semduramicinnatrium $C_{45}H_{76}O_{16}Na$ CAS-nr 113378-31-7 natriumsalt av en jontransporterande polyetermonokarboxylsyra, producerat av <i>Actinomadura roseorufa</i> (ATCC 53664).</p> <p>Besläktade föroreningar: Deskarboxylsemduramicin, ≤ 2 % Desmetoxylsemduramicin, ≤ 2 % Hydroxisemduramicin, ≤ 2 % Totalt ≤ 5 %</p>	Slaktkycklingar	—	20	25	Förbjuden att använda minst fem dagar före slakt	1.6.2006"