

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) nr 93/2012

av den 3 februari 2012

om godkännande av *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 och DSM 8866) som fodertillsats för alla djurarter

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktions-sätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1831/2003 av den 22 september 2003 om fodertillsatser⁽¹⁾, särskilt artikel 9.2, och

av följande skäl:

- (1) Förordning (EG) nr 1831/2003 innehåller bestämmelser om godkännande av fodertillsatser samt de skäl och för-faranden som gäller för sådana godkännanden.
- (2) En ansökan om godkännande av *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 och DSM 8866) har lämnats in i enlighet med artikel 7 i förordning (EG) nr 1831/2003. Till an-sökan bifogades de uppgifter och handlingar som krävs enligt artikel 7.3 i förordning (EG) nr 1831/2003.
- (3) Ansökan gäller godkännande i kategorin "tekniska tillsat-ser" av *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 och DSM 8866) som fodertillsats för svin, nötkreatur, får, getter och hästar.
- (4) Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (nedan kallad *myndigheten*) fann i sitt yttrande av den 11 oktober 2011⁽²⁾ att *Lactobacillus plantarum* (DSM

8862 och DSM 8866) inte inverkar negativt på djurs och människors hälsa eller på miljön om det används på föreslaget sätt och att preparatet kan förbättra produktio-nen av ensilage från alla slags vallfoder genom att minska pH-värdet och bevara mer torrsubstans. Myndigheten an-ser inte att det behövs några särskilda krav på övervak-ning efter utsläppandet på marknaden. Den bekräftade även den rapport om analysmetoden för fodertillsatserna som lämnats av det referenslaboratorium som inrättats på gemenskapsnivå i enlighet med förordning (EG) nr 1831/2003.

- (5) Bedömningen av *Lactobacillus plantarum* (DSM 8862 och DSM 8866) visar att villkoren för godkännande i artikel 5 i förordning (EG) nr 1831/2003 är uppfyllda. Preparatet bör därför godkännas för användning i enlig-het med bilagan till den här förordningen.
- (6) För enhetlighetens skull bör godkännandet av denna till-sats utvidgas från svin, nötkreatur, får, getter och hästar till att omfatta alla djurarter i enlighet med det tidigare godkännandet av liknande tillsatser.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är för-enliga med yttrandet från ständiga kommittén för livs-medelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Det preparat i kategorin "tekniska tillsatser" och i den funktio-nella gruppen "ensileringstillsatser" som anges i bilagan god-känns som fodertillsats enligt villkoren i den bilagan.

⁽¹⁾ EUT L 268, 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 9(2011):11, artikelnr 2408.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde 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.

Utfärdad i Bryssel den 3 februari 2012.

På kommissionens vägnar
José Manuel BARROSO
Ordförande

BILAGA

Tillsatsens identifieringsnummer	Namn på innehavaren av godkännandet	Tillsats	Sammansättning, kemisk formel, beskrivning, analysmetod	Djurart eller djurkategori	Högsta ålder	Lägsta halt	Högsta halt	Övriga bestämmelser	Godkännandet gäller till och med
						CFU/kg färskt material			
Kategori: tekniska tillsatser. Funktionell grupp: ensileringstillsatser									
1k20812	—	<i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 och DSM 8866)	<p><i>Tillsatsens sammansättning:</i></p> <p>Preparat av <i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 och DSM 8866) som innehåller minst 3×10^{11} CFU/g tillsats (förhållande 1:1)</p> <p><i>Beskrivning av den aktiva substansen:</i></p> <p><i>Lactobacillus plantarum</i> (DSM 8862 och DSM 8866)</p> <p><i>Analysmetod</i> (1):</p> <p>Räkning i fodertillsatsen: utstryk på platta (EN 15787)</p> <p>Identifiering: pulsfältselektrofores (PFGE)</p>	Alla djurarter	—	—	—	<p>1. Ange följande i bruksanvisningen till tillsatsen och förblandningen: lagringstemperatur och lagringstid.</p> <p>2. Tillsatsens minsta dos när den inte används i kombination med andra mikroorganismer som ensileringstillsats: 3×10^8 CFU/kg (förhållande 1:1) färskt material.</p> <p>3. Användarsäkerhet: andningsskydd och skyddshandskar rekommenderas vid hantering.</p>	24 februari 2022

(1) Närmare information om analysmetoderna finns på webbplatsen för gemenskapens referenslaboratorium: http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx