

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1288/2004**z dnia 14 lipca 2004 r.****w sprawie stałego dopuszczenia niektórych dodatków oraz tymczasowego dopuszczenia nowego zastosowania dodatku już dopuszczonego do użycia w paszach****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę Rady 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. dotyczącą dodatków paszowych⁽¹⁾, ostatnio zmienioną rozporządzeniem (WE) nr 1756/2002⁽²⁾, a w szczególności jej art. 3 oraz art. 9d ust. 1 i art. 9e ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Dyrektywa 70/524/EWG dotyczy dopuszczenia dodatków do użytku we Wspólnocie. Dodatki określone w części II załącznika C do tej dyrektywy mogą zostać dopuszczone bez ograniczeń czasowych z zastrzeżeniem spełnienia pewnych warunków.
- (2) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2316/98⁽³⁾ tymczasowo dopuściło stosowanie bogatej w astaksantynę *Phaffia rhodozyma* (ATCC 74219) jako barwnika do lososia i pstrąga.
- (3) Dla poparcia wniosku o dopuszczenie tego barwnika bez ograniczeń czasowych przedłożono nowe dane. Z oceny wynika, że określone w dyrektywie 70/524/EWG warunki dopuszczenia zostały spełnione.
- (4) Panel naukowy ds. dodatków oraz produktów i substancji stosowanych w paszach Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności wydał 22 stycznia 2003 r. pozytywną opinię na temat skuteczności stosowania tego dodatku w kategorii zwierząt: lososie i pstrągu. W drugiej opinii przyjętej w dniu 1 kwietnia 2004 r., Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności doszedł do wniosku, że występujące w tym produkcie drożdże nie są organizmem żywym i przy przestrzeganiu warunków stosowania opisanych w załączniku I do niniejszego rozporządzenia nie powinny mieć żadnego wpływu na środowisko naturalne.
- (5) Wykorzystanie preparatów zawierających mikroorganizmy z grupy *Saccharomyces cerevisiae* (NCYC Sc 47) zostało tymczasowo dopuszczone po raz pierwszy dla macior rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1436/98⁽⁴⁾.

- (6) Wykorzystanie preparatów zawierających mikroorganizmy z grupy *Saccharomyces cerevisiae* (CBS 493.94) zostało tymczasowo dopuszczone po raz pierwszy dla cieląt rozporządzeniem (WE) nr 1436/98, a dla bydła na tucz rozporządzeniem Komisji (WE) nr 866/1999⁽⁵⁾.
- (7) Wykorzystanie preparatów zawierających mikroorganizmy z grupy *Enterococcus faecium* (NCIMB 10415) zostało tymczasowo dopuszczone po raz pierwszy dla cieląt rozporządzeniem (WE) nr 866/1999.
- (8) Wykorzystanie preparatów zawierających mikroorganizmy z grupy *Enterococcus faecium* (DSM 7134) oraz *Lactobacillus rhamnosus* (DSM 7133) zostało tymczasowo dopuszczone po raz pierwszy dla cieląt rozporządzeniem Komisji (WE) nr 2690/1999⁽⁶⁾.
- (9) Dla poparcia wniosków o dopuszczenie tych mikroorganizmów bez ograniczeń czasowych przedłożono nowe dane. Z oceny tych wniosków wynika, że określone w dyrektywie 70/524/EWG warunki dopuszczenia zostały spełnione.
- (10) W związku z tym należy dopuścić te dodatki do stosowania bez ograniczeń czasowych.
- (11) Ponadto dyrektywa 70/524/EWG przewiduje tymczasowe dopuszczenie nowego zastosowania dodatku już dopuszczonego na okres nieprzekraczający czterech lat z zastrzeżeniem spełnienia pewnych warunków.
- (12) Wykorzystanie preparatów zawierających mikroorganizmy z grupy *Enterococcus faecium* (DSM 10663/NCIMB 10415) zostało tymczasowo dopuszczone, po raz pierwszy dla prosiąt rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1411/1999⁽⁷⁾, dla cieląt i kurcząt na tucz rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1636/1999⁽⁸⁾, a dla indyków na tucz rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1801/2003⁽⁹⁾.
- (13) Dla poparcia wniosku o dopuszczenie tego dodatku również do stosowania u psów przedłożono nowe dane. Z oceny wynika, że określone w dyrektywie 70/524/EWG warunki dopuszczenia zostały spełnione.

⁽¹⁾ Dz.U. L 270 z 14.12.1970, str. 1.⁽²⁾ Dz.U. L 265 z 3.10.2002, str. 1.⁽³⁾ Dz.U. L 289 z 28.10.1998, str. 4.⁽⁴⁾ Dz.U. L 191 z 7.7.1998, str. 15.⁽⁵⁾ Dz.U. L 108 z 27.4.1999, str. 21.⁽⁶⁾ Dz.U. L 326 z 18.12.1999, str. 33.⁽⁷⁾ Dz.U. L 164 z 30.6.1999, str. 56.⁽⁸⁾ Dz.U. L 194 z 27.7.1999, str. 17.⁽⁹⁾ Dz.U. L 264 z 15.10.2003, str. 16.

- (14) Dnia 15 kwietnia 2004 r. Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności wydał pozytywną opinię na temat bezpieczeństwa stosowania tego dodatku u kategorii zwierząt: psy, zgodnie z warunkami stosowania opisanymi w załączniku II do niniejszego rozporządzenia.
- (15) W związku z tym stosowanie *Enterococcus faecium*, zgodnie z treścią załącznika II, należy dopuścić na okres nieprzekraczający czterech lat.
- (16) Z oceny wniosków wynika, że należy wprowadzić wymóg stosowania pewnych procedur mających na celu ochronę pracowników przed kontaktem z dodatkami określonymi w załącznikach I i II do niniejszego rozporządzenia. Ochronę tę należy zapewnić poprzez zastosowanie dyrektywy Rady 89/391/EWG z dnia 12 czerwca 1989 r. w sprawie wprowadzenia środków w celu poprawy ochrony zdrowia i bezpieczeństwa pracowników w miejscu pracy⁽¹⁾.
- (17) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Pokarmowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Dopuszcza się preparaty należące do grupy „Barwniki, łącznie z pigmentami” oraz „Mikroorganizmy” zgodnie z załącznikiem I do wykorzystania bez ograniczeń czasowych jako dodatek w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 2

Tymczasowo dopuszcza się preparat należący do grupy „Mikroorganizmy”, zgodnie z załącznikiem II, do stosowania jako dodatek w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 3

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich Państwach Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 14 lipca 2004 r.

W imieniu Komisji

David BYRNE

Członek Komisji

⁽¹⁾ Dz.U. L 183 z 29.6.1989, str. 1. Dyrektywa zmieniona rozporządzeniem (WE) nr 1882/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz.U. L 284 z 31.10.2003, str. 1).

ZAŁĄCZNIK I

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierząt	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej			
Barwniki, łącznie z pigmentami								
1. Karotenoidy i ksantofile								
E 161(z)	<i>Phaffia</i> bogata w astaksantynę (ATCC 74219)	Skoncentrowana drożdży <i>Phaffia</i> <i>rhodozyma</i> (ATCC 74219), zabitych, zawierająca co najmniej 4,0 g astaksantyny na kilo- gram dodatku i o maksy- malnej zawartości etoksy- kiny 2 000 mg/kg	Łosoś	—	—	100	Maksymalna zawartość wyrażona w astak- santynie Do stosowania tylko w wieku od sześciu miesięcy Dozwolona jest mieszanka dodatku z kantaksantyną, jeśli łączne stężenie astaksan- tyny i kantaksantyny nie przekracza 100 mg/ kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej Zawartość etoksykiny ma być podana do wiadomości	Bez ograniczeń czasowych
			Pstrąg	—	—	100	Maksymalna zawartość wyrażona w astak- santynie Do stosowania tylko w wieku od sześciu miesięcy Dozwolona jest mieszanka dodatku z kantaksantyną, jeśli łączne stężenie astaksan- tyny i kantaksantyny nie przekracza 100 mg/ kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej Zawartość etoksykiny ma być podana do wiadomości	Bez ograniczeń czasowych

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierząt	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość		Maksymalna zawartość	Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Jednostki aktywne na 1 kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej				
Mikroorganizmy									
E 1702	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> NCYC Sc 47	Preparat <i>Saccharomyces cerevisiae</i> zawierający minimum 5×10^9 CFU/g dodatku	Maciory	—	5×10^9	1×10^{10}	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu.	Bez ograniczeń czasowych	
E 1704	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> CBS 493.94	Preparat <i>Saccharomyces cerevisiae</i> zawierający minimum 1×10^8 CFU/g dodatku.	Cielęta	6 miesięcy	2×10^8	2×10^9	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu	Bez ograniczeń czasowych	
E 1705	<i>Enterococcus faecium</i> NCIMB 10415	Preparat z <i>Enterococcus faecium</i> , zawierający co najmniej: Postać mikrokapsulek: 1×10^{10} CFU/g dodatku Postać granulatu: $3,5 \times 10^{10}$ CFU/g dodatku	Bydło na tucz	—	$1,7 \times 10^8$	$1,7 \times 10^8$	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu Ilość <i>Saccharomyces cerevisiae</i> w dziennej racji nie może przekraczać $7,5 \times 10^8$ CFU na 100 kg masy ciała. Dodać 1×10^8 CFU na każde dodatkowe 100 kg masy ciała.	Bez ograniczeń czasowych	
E 1706	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 7134 <i>Lactobacillus rhamnosus</i> DSM 7133	Mieszanka zawierająca: <i>Enterococcus faecium</i> , zawierająca co najmniej: 7×10^9 CFU/g oraz <i>Lactobacillus rhamnosus</i> zawierająca co najmniej: 3×10^9 CFU/g	Cielęta	6 miesięcy	1×10^9	$6,6 \times 10^9$	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu Postać granulowana do stosowania wyłącznie w mleku zastępczym	Bez ograniczeń czasowych	
E 1706	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 7134 <i>Lactobacillus rhamnosus</i> DSM 7133	Mieszanka zawierająca: <i>Enterococcus faecium</i> , zawierająca co najmniej: 7×10^9 CFU/g oraz <i>Lactobacillus rhamnosus</i> zawierająca co najmniej: 3×10^9 CFU/g	Cielęta	4 miesiące	1×10^9	5×10^9	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu	Bez ograniczeń czasowych	

ZAŁĄCZNIK II

Nr	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierząt	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy:	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość		
Mikroorganizmy								
13	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 10663/NCIMB 10415	Preparat z <i>Enterococcus faecium</i> , zawierający co najmniej: Postać proszkowana lub granulowana: 3,5 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać powlekana: 2,2 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać płynna: 1 × 10 ¹⁰ CFU/ml dodatku	Psy	—	1 × 10 ⁹	1 × 10 ¹⁰	W informacjach dla użytkownika dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność przy granulowaniu	17 lipca 2008 r.