

**ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1138/2007****z dnia 1 października 2007 r.****dotyczące zezwolenia na nowe zastosowanie kwasu benzoesowego (VevoVital) jako dodatku paszowego****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt<sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 9 ust. 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 przewiduje udzielanie zezwoleń na stosowanie dodatków w żywieniu zwierząt oraz podstawy uzasadnienia i procedury przyznawania takich zezwoleń.
- (2) Zgodnie z art. 7 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 złożony został wniosek o zezwolenie na stosowanie preparatu określonego w załączniku do niniejszego rozporządzenia. Do wniosku dołączone zostały dane szczegółowe oraz dokumenty wymagane na mocy art. 7 ust. 3 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (3) Wniosek dotyczy zezwolenia na nowe zastosowanie preparatu kwasu benzoesowego (VevoVital) jako dodatku paszowego dla tuczników, celem sklasyfikowania go w kategorii „dodatki zootechniczne”.
- (4) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1730/2006<sup>(2)</sup> zezwolono na stosowanie preparatu kwasu benzoesowego w odniesieniu do prosiąt odsadzonych od matki.
- (5) Dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie tego preparatu dla tuczników przedłożono nowe dane. Euro-

pejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) stwierdził w opinii z dnia 7 marca 2007 r., że kwas benzoesowy (VevoVital) nie ma negatywnego oddziaływania na zdrowie zwierząt, ludzi ani na środowisko naturalne<sup>(3)</sup>. Ponadto Urząd stwierdził, że kwas benzoesowy (VevoVital) nie stanowi żadnego innego zagrożenia, które zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 wykluczałoby wydanie zezwolenia. Zgodnie z tą opinią stosowanie tego preparatu nie ma negatywnego wpływu na omawianą dodatkową kategorię zwierząt. Urząd w swojej opinii zaleca podjęcie odpowiednich środków zapewniających bezpieczeństwo użytkownika. Jego zdaniem nie ma potrzeby wprowadzania szczególnych wymogów dotyczących monitorowania rynku po wprowadzeniu preparatu do obrotu. W swojej opinii Urząd poddał również weryfikacji sprawozdanie z metody analizy dodatku paszowego w paszy, przedłożone przez wspólnotowe laboratorium referencyjne ustanowione rozporządzeniem (WE) nr 1831/2003.

- (6) Ocena preparatu dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 5 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie preparatu, zgodnie z warunkami określonymi w załączniku do niniejszego rozporządzenia.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

**Artykuł 1**

Preparat wyszczególniony w załączniku, należący do kategorii „dodatki zootechniczne” i do grupy funkcjonalnej „inne dodatki zootechniczne”, zostaje dopuszczony jako dodatek stosowany w żywieniu zwierząt zgodnie z warunkami określonymi w załączniku.

**Artykuł 2**

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

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 268 z 18.10.2003, str. 29. Rozporządzenie zmienione rozporządzeniem Komisji (WE) nr 378/2005 (Dz.U. L 59 z 5.3.2005, str. 8).

<sup>(2)</sup> Dz.U. L 325 z 24.11.2006, str. 9.

<sup>(3)</sup> Opinia Panelu Naukowego ds. Dodatków Paszowych oraz Środków lub Substancji Wykorzystywanych w Paszach dla Zwierząt dotycząca bezpieczeństwa i skuteczności produktu VevoVital (kwasu benzoesowego) jako dodatku paszowego dla tuczników zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1831/2003. Opinia przyjęta w dniu 7 marca 2007 r. Dziennik EFSA (2007) 457, str. 1–14.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 1 października 2007 r.

*W imieniu Komisji*  
Markos KYPRIANOU  
Członek Komisji

---

## ZAŁĄCZNIK

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa posiadacza zezwolenia	Dodatek (Nazwa handlowa)	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
						Minimalna zawartość	W mg/kg mieszanek paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %		
<b>Kategoria: Dodatki zootechniczne. Grupa funkcjonalna: inne dodatki zootechniczne (obniżenie pH moczu)</b>									
4d210	DSM Special Products	Kwas benzoosowy (VevoVital)	Skład dodatku: Kwas benzoosowy (≥ 99,9 %)  Charakterystyka substancji czynnej: Kwas benzoosowy, kwas fenyllokarboksylowy, C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub> Numer CAS 65-85-0 Najwyższy dopuszczalny poziom: Kwas ftalowy: ≤ 100 mg/kg Bifenyl: ≤ 100 mg/kg Metale ciężkie: ≤ 10 mg/kg Arsen: ≤ 2 mg/kg  Metoda analityczna (1): Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z szybkim detektorem diodowym (HPLC/DAD)	Tuczniaki	—	5 000	10 000	W informacjach na temat stosowania dodatku wskazać, że:  Mieszanki paszowej uzupełniającej zawierającej kwas benzoosowy nie można jako takiej stosować do karmienia tuczniaków.  Mieszanki paszowe uzupełniające dla tuczniaków powinny być dokładnie wymieszane z innymi materiałami paszowymi składającymi się na dzienną dawkę żywności.  Dla bezpieczeństwa użytkownika: należy przedsięwziąć środki minimalizujące powstawanie wdychanego pyłu pochodzącego z tego dodatku. Dostępne są arkusze danych o bezpieczeństwie materiałowym (karta MSDS).	22.10.2017

(1) Szczegóły dotyczące metod analizy można uzyskać pod następującym adresem wspólnotowego laboratorium referencyjnego: [www.imm.jrc.be/crl-feed-additives](http://www.imm.jrc.be/crl-feed-additives)