

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1520/2007

z dnia 19 grudnia 2007 r.

dotyczące stałego zezwolenia na stosowanie niektórych dodatków paszowych

(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⁾, w szczególności jej art. 3 i art. 9d ust. 1,uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt⁽²⁾, w szczególności jego art. 25,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu (WE) nr 1831/2003 przewidziano zezwolenie na stosowanie dodatków w żywieniu zwierząt.
- (2) W art. 25 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 ustanowiono środki przejściowe odnoszące się do wniosków o zezwolenie na stosowanie dodatków paszowych, które zostały złożone zgodnie z dyrektywą 70/524/EWG przed terminem stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (3) Wnioski o zezwolenie na stosowanie dodatków paszowych, określone w załącznikach do niniejszego rozporządzenia, zostały złożone przed terminem stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (4) Wstępne uwagi na temat tych wniosków, zgodnie z art. 4 ust. 4 dyrektywy 70/524/EWG, zostały przekazane Komisji przed terminem stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003. Wnioski te powinny być zatem nadal traktowane zgodnie z art. 4 dyrektywy 70/524/EWG.
- (5) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 879/2004⁽³⁾ po raz pierwszy tymczasowo zezwolono na stosowanie preparatu zawierającego mikroorganizmy z grupy *Saccharomyces cerevisiae* (MUCL 39885) u krów mlecznych. Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie bez ograniczeń czasowych tego preparatu

zawierającego mikroorganizmy u krów mlecznych. Ocena tych wniosków dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu zawierającego mikroorganizmy, zgodnie z załącznikiem I do niniejszego rozporządzenia.

- (6) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1801/2003⁽⁴⁾ po raz pierwszy tymczasowo zezwolono na stosowanie preparatu zawierającego mikroorganizmy z grupy *Enterococcus faecium* (DSM 10663/NCIMB 10415) u indyków rzeźnych. Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie bez ograniczeń czasowych tego preparatu zawierającego mikroorganizmy. Ocena tych wniosków dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu zawierającego mikroorganizmy, zgodnie z załącznikiem II do niniejszego rozporządzenia.
- (7) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1288/2004⁽⁵⁾ po raz pierwszy tymczasowo zezwolono na stosowanie preparatu zawierającego mikroorganizmy z grupy *Enterococcus faecium* (DSM 10663/NCIMB 10415) u psów. Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie bez ograniczeń czasowych tego preparatu zawierającego mikroorganizmy. Ocena tych wniosków dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu zawierającego mikroorganizmy, zgodnie z załącznikiem III do niniejszego rozporządzenia.
- (8) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 2154/2003⁽⁶⁾ po raz pierwszy zezwolono tymczasowo na stosowanie preparatu zawierającego mikroorganizmy z grupy *Lactobacillus acidophilus* (D2/CSL CECT 4529) u kur niosek. Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie bez ograniczeń czasowych tego preparatu zawierającego mikroorganizmy. Ocena tych wniosków dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu zawierającego mikroorganizmy, zgodnie z załącznikiem IV do niniejszego rozporządzenia.

⁽¹⁾ Dz.U. L 270 z 14.12.1970, str. 1. Dyrektywa ostatnio zmieniona rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1800/2004 (Dz.U. L 317 z 16.10.2004, str. 37).

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Dz.U. L 162 z 30.4.2004, str. 65.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 264 z 15.10.2003, str. 16.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 243 z 15.7.2004, str. 10. Rozporządzenie zmienione rozporządzeniem (WE) nr 1812/2005 (Dz.U. L 291 z 5.11.2005, str. 18).

⁽⁶⁾ Dz.U. L 324 z 11.12.2003, str. 11.

- (9) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1436/98⁽¹⁾ po raz pierwszy zezwolono tymczasowo na stosowanie preparatu enzymatycznego z endo-1,4-beta-glukanazy EC 3.2.1.4 wytwarzanej przez *Trichoderma longibrachiatum* (IMI 142) u prosiąt. Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na stosowanie bez ograniczeń czasowych tego preparatu zawierającego mikroorganizmy. Ocena tych wniosków dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. Należy zatem zezwolić na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu enzymatycznego, zgodnie z załącznikiem V do niniejszego rozporządzenia.
- (10) Z oceny wyżej wymienionych wniosków wynika, że należy wprowadzić wymóg stosowania pewnych procedur mających na celu ochronę pracowników przed kontaktem z dodatkami określonymi w załącznikach. Ochronę tę należy zapewnić poprzez zastosowanie dyrektywy Rady 89/391/EWG z dnia 12 czerwca 1989 r. w sprawie wprowadzenia środków w celu poprawy bezpieczeństwa i zdrowia pracowników w miejscu pracy⁽²⁾.
- (11) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zezwala się na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu należącego do grupy „Mikroorganizmy”, opisanego

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

Sporządzono w Brukseli, dnia 19 grudnia 2007 r.

w załączniku I, jako dodatku w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 2

Zezwala się na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu należącego do grupy „Mikroorganizmy”, opisanego w załączniku II, jako dodatku w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 3

Zezwala się na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu należącego do grupy „Mikroorganizmy”, opisanego w załączniku III, jako dodatku w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 4

Zezwala się na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu należącego do grupy „Mikroorganizmy”, opisanego w załączniku IV, jako dodatku w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 5

Zezwala się na stosowanie bez ograniczeń czasowych preparatu należącego do grupy „Enzymy”, opisanego w załączniku V, jako dodatku w żywieniu zwierząt na warunkach określonych w tym załączniku.

Artykuł 6

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

W imieniu Komisji
Markos KYPRIANOU
Członek Komisji

⁽¹⁾ Dz.U. L 191 z 7.7.1998, str. 15.

⁽²⁾ Dz.U. L 183 z 29.6.1989, str. 1. Dyrektywa ostatnio zmieniona dyrektywą 2007/30/WE Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz.U. L 165 z 27.6.2007, str. 21).

ZAŁĄCZNIK I

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość CFU/kg mieszanki paszowej	pehoporcyjowej		
Micro-organisms								
E 1710	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> MUCL 39885	Preparat z <i>Saccharomyces cerevisiae</i> zawierający co najmniej: Postać proszkowana oraz granulowana, kulista i owalna: 1×10^9 CFU/g dodatku	Krowy mleczne	—	$1,23 \times 10^9$	$2,33 \times 10^9$	1. W instrukcjach stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, dopuszczalny czas przechowywania oraz stabilność granulacji. 2. Ilość <i>Saccharomyces cerevisiae</i> w dziennej porcji nie może przekraczać $8,4 \times 10^9$ CFU na 100 kg masa ciała do 600 kg. Jeżeli masa ciała przekracza 600 kg dodać $0,9 \times 10^9$ CFU na każde dodatkowe 100 kg masy ciała.	Bezterminowo

ZAŁĄCZNIK II

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość CFU/kg mieszanek paszowej	CFU/kg mieszanek paszowej		
Micro-organisms								
E 1707	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 10663/ NCIMB 10415	Preparat z <i>Enterococcus faecium</i> , zawierający co najmniej: Postać proszkowana i granulowana: 3,5 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać powlekana: 2,0 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać płynna: 1 × 10 ¹⁰ CFU/ml dodatku	Indyki rzeźne	—	1 × 10 ⁷	1,0 × 10 ⁹	1. W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania. 2. Może być wykorzystywany w mieszkach paszowych zawierających dozwolone kokcydiostatyki: diklazuril, halofuginon, sól sodową lasalocidu, maduramycynę amonu, sól sodową monenzyny, robenidynę.	Bezterminowo

ZAŁĄCZNIK III

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość CFU/kg mieszanek paszowej	pehporcyjowej		
Micro-organisms								
E 1707	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 10663/ NCIMB 10415	Preparat z <i>Enterococcus faecium</i> , zawierający co najmniej: Postać proszkowana i granulowana: 3,5 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać powlekana: 2,0 × 10 ¹⁰ CFU/g dodatku Postać płynna: 1 × 10 ¹⁰ CFU/ml dodatku	Psy	—	1 × 10 ⁹	3,5 × 10 ¹⁰	W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania.	Bezterminowo

ZAŁĄCZNIK IV

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość CFU/kg mieszanki paszowej pchnoporcjowej	Maksymalna zawartość		
Microorganisms								
E 1715	<i>Lactobacillus acidophilus</i> D2/CSL CECT 4529	Preparat z <i>Lactobacillus acidophilus</i> zawierający co najmniej: 50×10^9 CFU/g dodatku	Kury noski	—	1×10^9	1×10^9	W instrukcjach stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, dopuszczalny czas przechowywania oraz stabilność granulacji.	Bezterminowo

ZAŁĄCZNIK V

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość	Jednostek aktywności/kg paszy pełnoporcjowej		
Enzymy								
E 1616	Endo-1,4(4)-beta-glukanaza: EC 3.2.1.4	Preparat endo-1,4-beta-glukanazy wytwarzany przez <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (IMI SD 142) o aktywności minimalnej: Postać stała: 2 000 CU (1)/g Postać płynna: 2 000 CU/ml	Prosięta (odsadzone od maciory)	—	350 CU	—	1. W instrukcjach stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, dopuszczalny czas przechowywania oraz stabilność granulacji. 2. Zalecana dawka na 1 kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej: 350-1 000 CU 3. Do użytku w mieszankach paszowych bogatych w polisacharydy nieskrobiowe (głównie beta-glukany), np. zawierających ponad 40 % jęczmienia. 4. Przeznaczone dla prosiąt odsadzonych od maciory o masie wynoszącej maksymalnie około 35 kg.	Bezterminowo

(1) 1 CU to ilość enzymu, która uwalnia 0,128 mikromola cukrów redukujących (odpowiedników glukozy) z beta-glukanu jęczmienia w ciągu minuty przy pH 4,5 oraz temperaturze 30 °C.