

A BIZOTTSÁG 545/2006/EK RENDELETE

(2006. március 31.)

az 1464/2004/EK rendeletnek a kokcidiosztatikumok és egyéb gyógyászati anyagok csoportjába tartozó „Monteban” takarmány-adalékanyag engedélyezésére vonatkozó feltételek tekintetében történő módosításáról

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 13. cikke (3) bekezdésére,

mivel:

- (1) A kokcidiosztatikumok és egyéb gyógyászati anyagok csoportjába tartozó narazint (Monteban, Monteban G 100) a 70/524/EGK tanácsi irányelvvel ⁽²⁾ összhangban, meghatározott feltételek mellett engedélyezték. Ezen adalékanyagot az 1464/2004/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾ tíz évre engedélyezte brojlercsirkék esetében, az engedélyt a forgalmazásáért felelős személyhez kötve. Ezen adalékanyagról mint meglévő anyagról az 1831/2003/EK rendelet 10. cikke alapján értesítést küldtek. Mivel az említett rendelkezésben előírt valamennyi információt benyújtották, ezen adalékanyagot felvették a takarmány-adalékanyagok közösségi nyilvánosságába.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet megengedi, hogy az adalékanyag engedélyezését módosítsák az engedély jogosultjának kérésére és az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (továbbiakban: a „Hatóság”) véleményének beszerzését követően.
- (3) 2004. július 27-én elfogadott véleményében a Hatóság 50 µg/kg maximális maradékanyag-határérték (MRL)

megállapítását javasolta a brojlercsirkék valamennyi nedves szövetére vonatkozóan, és ennek megfelelően a levégás előtti egynapos várakozási időt elegendőnek ítélte meg. Az Európai Gyógyszerügynökség által a hatóanyaggal kapcsolatban végzett bármely értékelés eredményeinek a fényében szükség lehet az e rendelet mellékletében említett maximális maradékanyag-határérték felülvizsgálatára.

- (4) A narazin adalékanyag (Monteban, Monteban G 100) engedélyének jogosultja a Bizottsághoz az engedély módosítására irányuló kérelmet nyújtott be, amelyben azt javasolta, hogy a Hatóság értékelése szerinti MRL-t vezessék be.
- (5) Az 1464/2004/EK rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (6) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az 1464/2004/EK rendelet mellékletének helyébe e rendelet melléklete lép.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2006. március 31-én.

a Bizottság részéről

Markos KYPRIANOU

a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o. A 378/2005/EK bizottsági rendelettel (HL L 59., 2005.3.5., 8. o.) módosított rendelet.

⁽²⁾ HL L 270., 1970.12.14., 1. o. Az 1831/2003/EK rendelettel hatályon kívül helyezett irányelv.

⁽³⁾ HL L 270., 2004.8.18., 8. o.

MELLÉKLET

Adalékanyag nyilvántartási száma	Az adalékanyag forgalmazásáért felelős személy	Adalékanyag (Kereskedelmi név)	Összetétel, kémiai képlet, leírás	Állatfaj vagy kategória	Maximális kor	Legnagyobb megengedett tartalom		Egyéb előírások	Az engedélyezési időszak vége	Maximális maradékanyag-határérték (MRL) a vonatkozó, az érintett állatfajhoz vagy -kategóriához tartozó állatokból származó, állati eredetű takarmányban
						Legkisebb megengedett tartalom	mg hatóanyag/kg teljes értékű takarmány			
Kokciidiosztatikumok és más gyógyászati anyagok										
„E 765	Eli Lilly and Company Limited	Narazin 100 g/kg (Monteban Monteban G 100)	Az adalékanyag összetétele: Narazin: 100 g aktivitás/kg Szójabab-olaj vagy ásványi olaj: 10–30 g/kg Vermikulit: 0–20 g/kg Szója- vagy rizskorpa qs 1 kg Hatóanyag: Narazin, C ₄₃ H ₇₂ O ₁₁ CAS-szám: 55134-13-9 A <i>Streptomyces aureofaciens</i> (NRRL 8092) által termelt politér monokarboxilsav, granulátum formában Narazin A aktivitás: ≥ 90 %	Brojler-csirkék	—	60	70	A vágás előtt legalább 1 napig tilos alkalmazni. A használati utasításban feltüntetendő: »Lófélékre, pulykákra és nyulakra veszélyes» »Ez a takarmány ionofort tartalmaz: egyes gyógyászati anyagokkal (pl. tiamulin) való egyidejű alkalmazása ellenjavallott lehet.«	2014.8.21.	50 µg/kg brojler-csirke valamennyi nedves szövere esetében”