

I

(Az EK-Szerződés/Euratom-Szerződés alapján elfogadott jogi aktusok, amelyek közzététele kötelező)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG 184/2007/EK RENDELETE

(2007. február 20.)

a kálium-diformát (Formi LHS) takarmány-adalékanyagként való engedélyezéséről

(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 9. cikke (2) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagok engedélyezéséről, valamint az engedélyek kibocsátásának feltételeiről és eljárásairól.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban a mellékletben szereplő készítmény engedélyezésére vonatkozóan kérelmet nyújtottak be. A kérelemhez csatolták a rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében megkövetelt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a káliumdiformát-készítmény (Formi LHS) (elválasztott) malacok és hízósertések takarmány-adalékanyagaként való engedélyezésére vonatkozik, amely készítmény a „tenyésztéstechnikai adalékanyagok” adalékanyag kategóriába sorolandó.
- (4) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikke (3) bekezdésének c) pontjával összhangban az engedélyezési kérelemben szereplő vizsgálati módszer a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag hatóanyagának meghatározására vonatkozik. Az e rendelet mellékletében említett vizsgálati módszer a takarmány- és élelmiszerjog, valamint az állategészségügyi és az állatok kíméletére vonatkozó szabályok követelményeinek történő megfelelés ellenőrzésének biztosítása céljából végrehajtott hatósági ellenőrzésekről szóló,

2004. április 29-i 882/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽²⁾ 11. cikkének értelmében ezért nem tekintendő közösségi vizsgálati módszereknek.

- (5) Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2006. február 14-i véleményében ⁽³⁾ azt a következtetést vonja le, hogy ezen adalékanyagok a fogyasztóra, a felhasználóra és a környezetre való biztonságát már megállapították, és abban nem következik be változás a javasolt felhasználás során. Továbbá úgy ítéli meg, hogy a készítmény nincs káros hatással erre az állatkategóriára, illetve hogy a készítmény használata javíthat az (elválasztott) malacok és hízósertések tenyésztéstechnikai paraméterein (átlagos napi súlygyarapodás, takarmánybevitel-súlygyarapodás aránya). Megállapítja, hogy a kérelmező által benyújtott forgalmazás utáni nyomkövetési terv megfelelő. A hatóság véleménye a felhasználók biztonságával kapcsolatos megfelelő intézkedések meghozatalát javasolja. A vélemény ellenőrzi az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag vizsgálati módszeréről szóló jelentést.
- (6) A készítmény vizsgálata kimutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően a készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.
- (7) Az egy takarmány-adalékanyag tíz évre szóló új engedélyezéséről, egyes takarmány-adalékanyagok végleges engedélyezéséről és egyes, már engedélyezett takarmány-adalékanyagok új alkalmazásának ideiglenes engedélyezé-

⁽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 165., 2004.4.30. A legutóbb az 1791/2006/EK rendelettel (HL L 363., 2006.12.20., 1. o.) módosított rendelet.

⁽³⁾ A takarmányban használt adalékanyagokkal és termékekkel vagy anyagokkal foglalkozó tudományos testületnek az elválasztott malacok és hízósertések takarmány-adalékanyagaként használt „Formi LHS” nevű termék biztonságosságáról és hatásosságáról szóló véleménye, az 1831/2003/EK rendelettel összhangban. Elfogadva: 2006. február 14-én. EFSA Lap (2006) 325., 1–16. o.

séről szóló, 2005. november 4-i 1810/2005/EK bizottsági rendelet ⁽¹⁾ 1. cikkét – amely az 1831/2003/EK rendelet átmeneti rendelkezései szerint azon alkalmazásra engedélyt írt elő – ezért törölni kell.

tenyésztéstechnikai adalékanyagok” funkcionális csoportba tartozó készítményt a mellékletben meghatározott feltételek mellett takarmány-adalékanyagként engedélyezik.

(8) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

2. cikk

Az 1810/2005/EK rendelet 1. cikkét törölni kell.

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

3. cikk

A mellékletben meghatározott, a „tenyésztéstechnikai adalékanyagok” adalékanyag kategóriába és az „egyéb

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, 2007. február 20-án.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 291., 2005.11.5., 8. o.

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosítószáma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag (Kereskedelmi név)	Összetétel, vegyi képlet, leírás, vizsgálati módszer	Állatfaj vagy -kategória	Legmagasabb életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	További rendelkezések	Az engedély lejárt
						mg/kg a 12 %-os nedvességtartalmú teljes takarmányban			
4d800	BASF Aktiengesellschaft	Kálium-diformát (Formi LHS)	<p>Az adalékanyag összetétele Kálium-diformát: min. 98 % Silicate: max. 1,5 % Vízz: Max. 0,5 %</p> <p>Hatóanyag Kálium-diformát, szilárd CAS-szám: 20642-05-1</p> <p>Vizsgálati módszer ⁽¹⁾ Ionkromatográfia vezetőképességű detektorral</p>	Malac (elválasztott)		6 000	18 000	Kb. 35 kg-ig használandó. A kálium-diformát különböző forrásainak keveréke nem haladhatja meg a teljes takarmányban megengedett maximális szintet, amely 18 000 mg /kg a teljes takarmányban. Az adalékanyagot előkeverék formájában bele kell keverni az összetett takarmányba. Ez a készítmény súlyos szem-sérülés kockázatát okozhatja. Intézkedéseket kell hozni a dolgozók védelmére.	2017.3.21.
									6 000

⁽¹⁾ A vizsgálati módszer részletes adatai a közösségi referencialaboratórium alábbi honlapján található: www.irmm.jrc.be/html/crlfaa/