

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1852/2003 НА КОМИСИЯТА

от 21 октомври 2003 година

относно разрешаването в срок от 10 години на употребата на коксидиостат
в храни за животни

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 70/524/ЕИО на Съвета от 23 ноември 1970 г .
относно добавките към храните за животни¹, последно изменена с Регламент
(ЕО) № 1847/2003 на Комисията², и по-специално членове 3 и 9 от нея,

като има предвид, че:

- (1) съгласно Директива 70/524/ЕИО държавите-членки трябва да изискват да не се пуска в обращение добавка, без да е получила за това разрешително от Общността.
- (2) в случая с добавките, изброени в част I от приложението към Директива 70/524/ЕИО, което включва коксидиостати и други медицински вещества, може да бъде издадено разрешително, свързано с лицето, отговарящо за пускането им в обращение. Такова разрешително може да бъде издадено за срок от 10 години, ако всички съответни условия, изложени в тази директива, са изпълнени.
- (3) оценката на заявлението за разрешително за срок от 10 години, подадено по отношение на коксидиостатния препарат „Sancox 120 microGranulate”, показва, че съответните условия, изложени в Директива 70/524/ЕИО, са изпълнени.

Научният комитет по хранене на животните изрази положително становище по отношение на безопасността и благоприятните последици от коксидиостатния препарат, който принадлежи към групата „Коксидиостати и други медицински вещества”, предназначени за пилета, които се отглеждат за носачки.

- (4) следователно, коксидиостатният препарат „Sancox 120 microGranulate” следва да бъде разрешен за срок от 10 години и включен в списъка на разрешените добавки, свързани с лицето, отговарящо за пускането им в обращение и одобрени за срок от 10 години, съгласно Директива 70/524/ЕИО.

¹ ОВ L 270, 14.12.1970 г., стр. 1.

² ОВ L 269, 21.10.2003 г., стр. 3.

- (5) оценката на заявлението показва, че се налагат някои процедури за защита на работниците от излагане на добавката „Sasox 120 microGranulate”. Такава защита обаче е осигурена от прилагането на Директива 89/391/ЕИО на Съвета от 12 юни 1989 г. относно въвеждането на мерки за насърчаване на подобренията при безопасните и здравословни условия на труд³.
- (6) предвидените в настоящия регламент мерки са в съответствие със становището на Постоянен комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Добавката „Sasox 120 microGranulate”, принадлежаща към групата „Коксидиостати и други медицински вещества” и посочена в приложението, се разрешава за употреба като добавка в животинските храни при условията, изложени в приложението.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден от публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 21 октомври 2003 година.

За Комисията:
David BYRNE
Член на Комисията

³ ОВ L 183, 29.6.1989 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Рег. № на добавката	Име и рег. № на лицето, отговорно за пускане на добавката в обращение	Добавка (търговско име)	Състав, химическа формула, описание	Вид или категория животни	Максимална възраст	Минимално съдържание	Максимално съдържание	Други условия	Период на разрешително
						mg активно вещество/kg от пълноценната храна			
„Коксидиостати и други медицински вещества									
E 766	Intervet International bv	Salinomycin sodium 120 g/kg (Sarcox 120 microGranulate)	Състав на добавката: Salinomycin in sodium:> 120 g /kg Silicon dioxide: 10-100 g /kg Calcium carbonate: 350-700 g /kg Активно вещество: Salinomycin in sodium, C ₄₂ H ₆₉ O ₁₁ Na. CAS №: 53003-10-4 натриева сол на polyether monocarboxylic acid, получена чрез ферментация на	Пилета, отглеждани за носачки	12 седмици	50	50	В инструкциите за употреба посочете: „Опасно за еднокопитни и пуйки.” „Тази храна съдържа ionophor; едновременно употребата с някои медицински вещества (напр. tiamulin) може да е опасно.”	11.11.2013 г.

			<i>Streptomyces albus</i> (DSM 12217) Свързани примеси: < 42 mg elaiophylin /kg salinomycin sodium. < 40 g 17- epi-20- desoxy- salinomycin/kg salinomycin sodium						
--	--	--	---	--	--	--	--	--	--