

**ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1730/2006**

z dnia 23 listopada 2006 r.

dotyczące dopuszczenia kwasu benzoowego (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 dopuszczenie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt i podstawy oraz procedury wydawania takich zezwoleń.
- (2) Zgodnie z art. 7 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 złożony został wniosek w celu uzyskania zezwolenia na środek określony w załączniku. Wnioskowi towarzyszyły dane szczegółowe oraz dokumenty wymagane w art. 7 ust. 3 tego rozporządzenia.
- (3) Wniosek dotyczy dopuszczenia preparatu kwasu benzoowego (VevoVital) jako dodatku paszowego dla prosiąt odstawionych od maciory, celem sklasyfikowania go w kategorii „dodatki zootechniczne”.
- (4) Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) stwierdził w opinii z dnia 9 grudnia 2005 r., że kwas benzoowy (VevoVital) nie ma negatywnego oddziały-

wania na zdrowie zwierząt, ludzi ani na środowisko naturalne<sup>(2)</sup>. Ponadto stwierdził, że kwas benzoowy (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 poprawia parametry wydajności, takie jak stosunek przyrostu masy ciała do oszczędności na paszy u prosiąt. Urząd w swojej opinii zaleca podjęcie odpowiednich środków zapewniających bezpieczeństwo użytkownika. Jego zdaniem nie ma potrzeby wprowadzania konkretnych wymogów dotyczących monitorowania rynku po wprowadzeniu preparatu do obrotu. W opinii tej poddaje się również weryfikacji sprawozdanie z metody analizy dodatku paszowego w paszy, przedłożone przez wspólnotowe laboratorium referencyjne określone w rozporządzeniu (WE) nr 1831/2003. Ocena preparatu pokazuje, że warunki zezwolenia przewidziane w art. 5 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 są spełnione. W związku z tym należy dopuścić stosowanie preparatu, jak określono w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

- (5) 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 dodatku „dodatek zootechniczny” i do grupy funkcjonalnej „inne dodatki zootechniczne”, jest dopuszczony jako dodatek stosowany w żywieniu zwierząt przy zachowaniu warunków określonych w załączniku.

## Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jej 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> Opinia Panelu Naukowego ds. Dodatków Paszowych oraz Środków lub Substancji Wykorzystywanych w Paszach dla Zwierząt dotycząca bezpieczeństwa i skuteczności produktu VevoVital® stosowanego jako dodatku paszowego dla prosiąt odstawionych od maciory zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1831/2003. Przyjęta dnia 30 listopada 2005 r. *The EFSA Journal* (2005) 290, str. 1–13.

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

Sporządzono w Brukseli, dnia 23 listopada 2006 r.

*W imieniu Komisji*  
Markos KYPRIANOU  
Członek Komisji

---

## ZAŁĄCZNIK

| Numer identyfikacyjny dodatku   | Nazwisko/nazwa posiadacza zezwolenia | Dodatek (nazwa handlowa)    | Maksymalna zawartość pierwiastka (Se) w mg/kg w mieszance paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %  | Gatunek lub kategoria zwierzęcia | Maksymalny wiek | Maksymalna zawartość |   | Inne postanowienia  | Data ważności zezwolenia |
|---|--------------------------------------|-----------------------------|---|----------------------------------|-----------------|----------------------|---|---|--------------------------|
|   |                                      |                             |   |                                  |                 | Minimalna zawartość  | Mg substancji czynnej na 1 kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej |   |                          |
| <b>Kategoria dodatków zootechnicznych. Grupa funkcjonalna: inne dodatki zootechniczne (poprawa parametrów wydajności: stosunek przyrostu masy ciała do oszczędności na paszy)</b> |                                      |                             |   |                                  |                 |                      |   |   |                          |
| 4 d 210   | DSM Towary specjalne                 | Kwas benzoesowy (VeroVital) | <p><b>Skład dodatku:</b><br/>Kwas benzoesowy (<math>\geq 99,9\%</math>)</p> <p><b>Charakterystyka substancji czynnej:</b><br/>Kwas benzoesowy, kwas fenylotkarboksylowy, <math>C_7H_6O_2</math><br/>numer CAS 65-85-0<br/>Maksymalny poziom w następujących substancjach:<br/>Kwas fialowy: <math>\leq 100</math> mg/kg<br/>Bifenyl: <math>\leq 100</math> mg/kg<br/>Metale ciężkie: <math>\leq 10</math> mg/kg<br/>Arsen: <math>\leq 2</math> mg/kg</p> <p><b>Metoda analityczna</b> (1)<br/>Metoda HPLC z odwróconymi fazami w połączeniu z detekcją promieniowania ultrafioletowego (UV)</p> | Prosięta (odstawa od macy)       | —               | 5 000                | 5 000   | <p>Mieszanki paszowe uzupełniające dla prosiąt nie mogą zawierać więcej niż 10 000 mg/kg kwasu benzoesowego.</p> <p>Instrukcje stosowania zawierają następujące informacje:<br/>„Do stosowania u zwierząt do 25 kg.”<br/>„Pasy uzupełniającej zawierającej kwas benzoesowy nie można jako takiej stosować do karmienia prosiąt.”<br/>Dodatek jest włączany do mieszanek paszowych w postaci premiksu.<br/>„Dla bezpieczeństwa użytkownika: należy przedstawić środki minimalizujące powstawanie wdychanego pyłu pochodzącego z tego dodatku. Dostępne są arkusze danych o bezpieczeństwie materiałowym (karta MSDS).”</p> | 14.12.2016               |

(1) Szczegóły dotyczące metod analizy można uzyskać pod następującym adresem laboratorium referencyjnego Wspólnoty: [www.imm.jrc.be/html/crtfaa/](http://www.imm.jrc.be/html/crtfaa/)