

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1140/2007**z dnia 1 października 2007 r.****dotyczące tymczasowego zezwolenia na nowe zastosowanie dodatku paszowego, posiadającego już zezwolenie na stosowanie w paszach****(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. 9e 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) Rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 przewiduje udzielenie zezwoleń na stosowanie dodatków w żywieniu zwierząt.
- (2) Artykuł 25 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 ustanawia środki przejściowe odnoszące się do wniosków o udzielenie zezwolenia na stosowanie dodatków paszowych, które zostały złożone zgodnie z dyrektywą 70/524/EWG przed datą stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (3) Wniosek o zezwolenie na nowe zastosowanie dodatku paszowego, określonego w załączniku do niniejszego rozporządzenia, został złożony przed datą stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.

- (4) Wstępne uwagi na temat tego wniosku, zgodnie z art. 4 ust. 4 dyrektywy 70/524/EWG, zostały przekazane Komisji przed datą stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003. Wniosek ten powinien zatem być nadal rozpatrywany zgodnie z art. 4 dyrektywy 70/524/EWG.

- (5) Stosowanie preparatu enzymatycznego endo-1,3(4)-beta-glukanazy wytwarzanej przez *Aspergillus aculeatus* (CBS 589.94), endo-1,4-beta-glukanazy wytwarzanej przez *Trichoderma longibrachiatum* (CBS 592.94), alfa-amylazy wytwarzanej przez *Bacillus amyloliquefaciens* (DSM 9553), bacillolizyny wytwarzanej przez *Bacillus amyloliquefaciens* (DSM 9554) i endo-1,4-beta-ksylanazy wytwarzanej przez *Trichoderma viride* (NIBH FERM BP 4842) zostało zatwierdzone bez ograniczeń czasowych dla kurcząt rzeźnych rozporządzeniem Komisji (WE) nr 358/2005⁽³⁾.

- (6) Do wniosku o zezwolenie na nowe zastosowanie preparatu dla kur niosek na okres czterech lat, przedłożono nowe dane. W dniu 18 kwietnia 2007 r. Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) przedstawił opinię na temat stosowania tego preparatu. Z przeprowadzonej oceny preparatu wynika, że spełnione zostały warunki udzielenia zezwolenia określone w art. 9e ust. 1 dyrektywy 70/524/EWG. W związku z powyższym należy zezwolić na tymczasowe stosowanie wymienionego preparatu, przez okres czterech lat, zgodnie z warunkami określonymi w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

- (7) Z oceny wniosku wynika, iż należy stosować określone procedury dotyczące ochrony pracowników przed narażeniem ich na działanie dodatków wymienionych w załącznikach. Ochronę taką 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⁽⁴⁾.

- (8) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

⁽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 57 z 3.3.2005, str. 3.

⁽⁴⁾ 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).

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Preparat wyszczególniony w załączniku, należący do grupy „enzymy” zostaje tymczasowo dopuszczony na okres czterech lat, jako dodatek stosowany w żywieniu zwierząt, zgodnie z warunkami określonymi w załączniku.

Artykuł 2

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

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

Sporządzono w Brukseli, dnia 1 października 2007 r.

W imieniu Komisji
Markos KYPRIANOU
Członek Komisji

ZAŁĄCZNIK

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Jednostek aktywności/kg mieszanek pełnoporcjowej	Maksymalna zawartość paszowej		
53	Endo-1,3(4)-beta-glukanaza: EC 3.2.1.6 Endo-1,4-beta-glukanaza: EC 3.2.1.4 Alfa-amylaza EC 3.2.1.1 Bacillolizyna EC 3.4.24.28 Endo-1,4-beta-ksylanaza EC 3.2.1.8	Preparat endo-1,3(4)-beta-glukanazy wytwarzanej przez <i>Aspergillus aculeatus</i> (CBS 589.94), endo-1,4-beta-glukanazy wytwarzanej przez <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (CBS 592.94), alfa-amylazy wytwarzanej przez <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (DSM 9553), bacillolizyny wytwarzanej przez <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (DSM 9554) i endo-1,4-beta-ksylanazy wytwarzanej przez <i>Trichoderma viride</i> (NIBH FERM BP 4842) o aktywności minimalnej wynoszącej, odpowiednio: Endo-1,3(4)-beta-glukanaza: 2 350 U/g ⁽¹⁾ Endo-1,4-beta-glukanaza: 4 000 U/g ⁽²⁾ Alfa-amylaza: 400 U/g ⁽³⁾ Bacillolizyna: 450 U/g ⁽⁴⁾ Endo-1,4-beta-ksylanaza: 20 000 U/g ⁽⁵⁾	Kury nioski	—	Endo-1,3(4)-beta-glukanaza: 587 Endo-1,4-beta-glukanaza: 1 000 U Alfa-amylaza: 100 U Bacillolizyna: 112 U Endo-1,4-beta-ksylanaza: 5 000 U	—	1. W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksów wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania. 2. Zalecana dawka na 1 kg mieszanek paszowej pełnoporcjowej: — Endo-1,3(4)-beta-glukanaza: 587 - 2 350 U — endo-1,4-beta-glukanaza: 1 000 - 4 000 U — alfa-amylaza: 100 - 400 U — bacillolizyna: 112 - 450 U — endo-1,4-beta-ksylanaza: 5 000 - 20 000 U 3. Do stosowania w mieszankach paszowych bogatych w polisacharydy nieskrobiowe (w szczególności beta-glukany i arabinoksylany), np. zawierających ponad 30 % pszenicy.	22 października 2011 r.

Enzymy

⁽¹⁾ 1 U to ilość enzymu, która uwalnia 0,0056 mikromoli cukrów redukujących (odpowiedników glukozy) z beta-glukanu (odpowiedników glukozy) z beta-glukanu w ciągu minuty przy pH 7,5 w temperaturze 30 °C.

⁽²⁾ 1 U to ilość enzymu, która uwalnia 0,0056 mikromoli cukrów redukujących (odpowiedników glukozy) z karboksymetylocelulozy z karboksymetylocelulozy w ciągu minuty przy pH 4,8 w temperaturze 50 °C.

⁽³⁾ 1 U to ilość enzymu, która uwalnia 1 mikromol glukozy z usieciowanego polimeru skrobi w ciągu minuty przy pH 7,5 w temperaturze 37 °C.

⁽⁴⁾ 1 U to ilość enzymu, która rozpuszcza 1 mikrogram substratu azokazeiny w ciągu minuty przy pH 7,5 w temperaturze 37 °C.

⁽⁵⁾ 1 U to ilość enzymu, która uwalnia 0,0067 mikromoli cukrów redukujących (odpowiedników ksylozy) z ksylanu brzozy w ciągu minuty przy pH 5,3 w temperaturze 50 °C.