

## ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) NR 516/2011

z dnia 25 maja 2011 r.

zmieniające rozporządzenie (WE) nr 600/2005 w odniesieniu do stosowania preparatu *Bacillus licheniformis* DSM 5749 i *Bacillus subtilis* DSM 5750 w mieszankach paszowych zawierających kwas mrówkowy

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

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) W rozporządzeniu (WE) nr 1831/2003 przewidziano możliwość zmiany zezwolenia na dany dodatek na wniosek posiadacza zezwolenia, po uzyskaniu opinii Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”).
- (2) Preparat *Bacillus licheniformis* DSM 5749 i *Bacillus subtilis* DSM 5750, należący do grupy „mikroorganizmów”, został dopuszczony, bez ograniczeń czasowych, zgodnie z dyrektywą Rady 70/524/EWG<sup>(2)</sup> jako dodatek paszowy do wykorzystania u macior – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1453/2004<sup>(3)</sup>, u indyków rzeźnych oraz cieląt w wieku do trzech miesięcy – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 600/2005<sup>(4)</sup> oraz u tuczników i prosiąt – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 2148/2004<sup>(5)</sup>.
- (3) Komisja otrzymała wniosek o zmianę warunków zezwolenia na preparat *Bacillus licheniformis* DSM 5749 i *Bacillus subtilis* DSM 5750, tak aby można go było stosować w paszy dla indyków rzeźnych, zawierającej kwas mrów-

kowy. Do wniosku dołączone zostały właściwe dane szczegółowe. Komisja przekazała wniosek Urzędowi.

- (4) Urząd stwierdził w swojej opinii z dnia 7 grudnia 2010 r., że stwierdzono zgodność preparatu *Bacillus licheniformis* DSM 5749 i *Bacillus subtilis* DSM 5750, określonego w załączniku, z kwasem mrówkowym przy stosowaniu u indyków rzeźnych<sup>(6)</sup>.
- (5) Warunki przewidziane w art. 5 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 zostały spełnione.
- (6) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 600/2005.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

## Artykuł 1

W załączniku III do rozporządzenia (WE) nr 600/2005 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

## 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 25 maja 2011 r.

W imieniu Komisji  
José Manuel BARROSO  
Przewodniczący

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 29.<sup>(2)</sup> Dz.U. L 270 z 14.12.1970, s. 1.<sup>(3)</sup> Dz.U. L 269 z 17.8.2004, s. 3.<sup>(4)</sup> Dz.U. L 99 z 19.4.2005, s. 5.<sup>(5)</sup> Dz.U. L 370 z 17.12.2004, s. 24.<sup>(6)</sup> EFSA Journal 2011; 9(1):1953.

## ZAAŁĄCZNIK

W załączniku III do rozporządzenia (WE) nr 600/2005 pozycja nr E 1700 dotycząca dodatku *Bacillus licheniformis* DSM 5749 i *Bacillus subtilis* DSM 5750 – otrzymuje brzmienie:

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					CFU/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej			
<b>Mikroorganizmy</b>								
„E 1700	<i>Bacillus licheniformis</i> DSM 5749 <i>Bacillus subtilis</i> DSM 5750 (w stosunku 1/1)	Mieszanka <i>Bacillus licheniformis</i> DSM 5749 i <i>Bacillus subtilis</i> DSM 5750 zawierająca co najmniej $3,2 \times 10^9$ CFU/g dodatku ( $1,6 \times 10^9$ CFU/g każdej bakterii)	Indyki rzeźne (indyki przeznaczone na tucź)	—	$1,28 \times 10^9$	$1,28 \times 10^9$	W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania.  Może być stosowany w mieszankach paszowych zawierających jeden z następujących koksydiostatyków: diklazuril, halofuginon, sól sodową monenzyny, robenidynę, maduramycynę amonu, sól sodową lasalocidu i kwasu mrówkowego używanego jako środek konserwujący.	Bezterminowo
			Cielęta	3 miesiące	$1,28 \times 10^9$	$1,28 \times 10^9$	W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania.	Bez ograniczeń czasowych”