



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2024/754

z dnia 29 lutego 2024 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1762 w odniesieniu do warunków zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako dodatku paszowego dla wszystkich gatunków drobiu rzeźnego lub odchowywanego na kury nioski, lub odchowywanego w celach hodowlanych (posiadacz zezwolenia Chr. Hansen A/S)

(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 ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 13 ust. 3,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu (WE) nr 1831/2003 przewidziano udzielanie zezwoleń na stosowanie dodatków w żywieniu zwierząt oraz określono sposób uzasadniania i procedury przyznawania oraz zmiany takich zezwoleń.
- (2) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1762 ⁽²⁾ zezwolono na stosowanie przez okres 10 lat preparatu *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako dodatku paszowego dla wszystkich gatunków drobiu rzeźnego lub odchowywanego na kury nioski lub odchowywanego w celach hodowlanych.
- (3) Zgodnie z art. 13 ust. 3 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 w dniu 24 kwietnia 2022 r. złożono wniosek o zmianę warunków zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako dodatku paszowego dla wszystkich gatunków drobiu rzeźnego lub odchowywanego na kury nioski lub odchowywanego w celach hodowlanych; we wniosku wystąpiono o zezwolenie na jednoczesne stosowanie tego preparatu z kokcydiostatykami monenzyną, salinomycyną, narazyną, połączeniem nikarbazyny i narazyny oraz lasalocidem, które są dopuszczone jako dodatki paszowe. Do wniosku dołączono odpowiednie dane na jego poparcie.
- (4) W opinii z dnia 5 lipca 2023 r. ⁽³⁾ Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) stwierdził, że proponowana zmiana warunków zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 nie powoduje zmiany wyciągniętych wcześniej wniosków dotyczących bezpieczeństwa dodatku. Stwierdził on również, że preparat można stosować łącznie z kokcydiostatykami monenzyną, salinomycyną, narazyną, połączeniem nikarbazyny i narazyny oraz lasalocidem.

⁽¹⁾ Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1762 z dnia 25 listopada 2020 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako dodatku paszowego dla wszystkich gatunków drobiu rzeźnego lub odchowywanego na kury nioski lub odchowywanego w celach hodowlanych (posiadacz zezwolenia Chr. Hansen A/S) (Dz.U. L 397 z 26.11.2020, s. 14; ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1762/oj).

⁽³⁾ Dziennik EFSA 2023;21(8):8179.

- (5) W związku z powyższym Komisja uważa, że preparat *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 nadal spełnia warunki przewidziane w art. 5 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 w przypadku zmiany warunków zezwolenia poprzez określenie łącznego stosowania tego preparatu z kokcydiostatykami monenzyną, salinomycyną, narazyną, połączeniem nikarbazyny i narazyny oraz lasalocidem. Ponadto, biorąc pod uwagę, że te kokcydiostatyki mogą nie być dopuszczone jako dodatki paszowe dla każdego z gatunków lub kategorii wymienionych w załączniku, ich jednoczesne stosowanie z preparatem *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 oraz *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 powinno być możliwe wyłącznie zgodnie z odpowiednimi warunkami zezwolenia na ich stosowanie jako dodatki paszowe.
- (6) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) 2020/1762.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zmiany w rozporządzeniu wykonawczym (UE) 2020/1762

Kolumna „Pozostałe przepisy” pkt 3 w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1762 otrzymuje brzmienie:

- „3. Dodatek może być stosowany jednocześnie z następującymi kokcydiostatykami, zgodnie z odpowiednimi warunkami zezwolenia na ich stosowanie jako dodatki paszowe: diklazuril, dekokwinat, halofuginon, monenzyna, salinomycyna, narazyna, połączenie nikarbazyny i narazyny, oraz lasalocid.”.

Artykuł 2

Wejście w życie

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 29 lutego 2024 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN