

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 102/2009**z dnia 3 lutego 2009 r.****dotyczące stałego zezwolenia na dodatek paszowy****(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 9d 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 zezwolenie na stosowanie dodatków paszowych, które zostały złożone zgodnie z dyrektywą 70/524/EWG przed terminem stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (3) Wniosek o zezwolenie na stosowanie dodatku paszowego wymienionego w załączniku do niniejszego rozporządzenia został złożony przed terminem 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 terminem stosowania rozporządzenia (WE) nr 1831/2003. Wniosek ten powinien zatem być nadal rozpatrywany zgodnie z art. 4 dyrektywy 70/524/EWG.

(5) Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 358/2005⁽³⁾ tymczasowo zezwolono na stosowanie u psów i kotów preparatu zawierającego mikroorganizmy *Enterococcus faecium* NCIMB 10415. Na bezterminowe stosowanie tego preparatu u cieląt zezwolono rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1288/2004⁽⁴⁾, u kurcząt rzeźnych i tuczników – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 943/2005⁽⁵⁾, u macior – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1200/2005⁽⁶⁾ oraz u prosiąt – rozporządzeniem Komisji (WE) nr 252/2006⁽⁷⁾.

(6) Przedłożono nowe dane dla poparcia wniosku o zezwolenie na bezterminowe stosowanie u psów i kotów tego preparatu zawierającego mikroorganizmy.

(7) Ocena dowodzi, że warunki udzielenia zezwolenia przewidziane w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG są spełnione. W związku z tym należy zezwolić na bezterminowe stosowanie tego preparatu zawierającego mikroorganizmy, jak określono w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

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

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zezwala się na bezterminowe stosowanie preparatu należącego do grupy „mikroorganizmy”, wyszczególnionego w załączniku, jako dodatku 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*.

⁽¹⁾ Dz.U. L 270 z 14.12.1970, s. 1.

⁽²⁾ Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 29.

⁽³⁾ Dz.U. L 57 z 3.3.2005, s. 3.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 243 z 15.7.2004, s. 10.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 159 z 22.6.2005, s. 6.

⁽⁶⁾ Dz.U. L 195 z 27.7.2005, s. 6.

⁽⁷⁾ Dz.U. L 44 z 15.2.2006, s. 3.

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

Sporządzono w Brukseli, dnia 3 lutego 2009 r.

W imieniu Komisji
Androulla VASSILIOU
Członek Komisji

ZAŁĄCZNIK

Nr WE	Dodatek	Wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Maksymalna zawartość		Inne przepisy	Data ważności zezwolenia
					Minimalna zawartość CFU/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej	Maksymalna zawartość		
Mikroorganizmy								
E 1705	<i>Enterococcus faecium</i> NCIMB 10415	Preparat <i>Enterococcus faecium</i> w postaci mikro kapsułkowej zawierający minimum: 5×10^9 CFU/g	Psy	—	$4,5 \times 10^6$	$2,0 \times 10^9$	W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksu wskazać temperaturę przechowywania, długość okresu przechowywania oraz stabilność granulowania	Bezterminowo
			Koty					