

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 162/2003 НА КОМИСИЯТА

от 30 януари 2003 година

относно разрешаване на една добавка в храните за животни

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 70/524/ЕИО на Съвета от 23 ноември 1970 г. относно добавките в храните за животни¹, последно изменена с Регламент № 1756/2002 на Съвета², и по-специално член 9 от него,

като има предвид, че:

(1) Съгласно член 2, буква ааа) от Директива 70/524/ЕИО разрешението за пускане на кокцидиостати в обращение трябва да бъде обвързано с лицето, отговорно за пускането им в обращение. Такова разрешение може да бъде дадено за период от 10 години при положение, че всички условия, определени в член 3а от тази директива, са изпълнени.

(2) Оценката на молбата за разрешение, подадена за препарата кокцидиостат, посочен в приложението към настоящия регламент, показва, че условията, посочени в член 3а от Директива 70/524/ЕИО са изпълнени. Следователно препарата кокцидиостат може да бъде разрешен и включен в глава I на списъка на разрешените добавки в храните за животни, посочени в член 9у, буква б) от тази директива.

(3) Научният комитет по хранене на животните даде позитивно становище по отношение на сигурността и позитивното въздействие на препарата кокцидиостат върху животинската продукция при условията, определени в приложението към настоящия регламент.

(4) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Добавката, принадлежаща към групата „Кокцидиостати и други лекарствени средства”, посочена в приложението към настоящия регламент, се разрешава за

¹ ОВ L 270, 14.12.1970 г, стр. 1.

² ОВ L 265, 3.10.2002 г, стр. 1.

употреба като добавка в храните за животни съгласно условията, определени в приложението.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на деня след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 30 януари 2003 година.

За Комисията:
David BYRNE
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Регист рацио нен номер на добав ката	Име и регистраци онен номер на лицето, отговорно за въвеждане на добавката в обращение	Добавка (търгов ско наимен ование)	Състав, химическа формула, описание	Порода или категор ия на животн ото	Максим ална възраст	Мг активно вещество/ кг пълноцен на храна за животни Минимал но съдържан ие/Макси мално съдържан ие	Други разпо редби	Край на периода на разрешение
--	---	--	--	--	---------------------------	---	-------------------------	-------------------------------------

Кокцидиостати и други лекарствени средства

Е 771	Janssen Animal Health BVBA	Диклазурил 0,5 g/100 g (Клинакокс 0,5 % промикс) Диклазурил 0,2 g/100 g (Клинакокс 0,2 % Премикс)	Състав на добавката: Диклазурил: 0,5g/ 100g Соева храна: 99,25g/ 100g Поливидон К 30: 0,2g/100g Натриев хидроксид: 0,0538 g/100g Диклазурил: 0,2g/ 100g Соева храна: 39,7g/ 100g Поливидон К 30: 0,08g/ 100g Натриев хидроксид: 0,0215 g/100g Пшенично брашно: 60g/100 g Активно вещество: Диклазурил, C 17 H 9 Cl 3 N 4	Пилета, отглежд ани за снасяне	16 седми ци	1 / 1	-	20.1.2013 г.
-------	-------------------------------------	--	--	---	-------------------	-------	---	-----------------

			О 2 (±) 4- хлорфенил [2,6- дихлоро- 4- (2,3,4,5- тетрахиодро- 3,5- диоксо- 1,2,4- триацин- 2- ил) фенил ацетонитрил CAS номер: 101831- 37- 2 Свързани примеси: Разлагаща съставка (RO64318): ≤ 0,2 % други свързани примеси (RO66891, RO66896, (RO68610, RO70156, RO68584, RO70016) : ≤ 0,5 % индивидуално Общо примеси: ≤ 1,5 %					
--	--	--	--	--	--	--	--	--