

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 101/2009 НА КОМИСИЯТА

от 3 февруари 2009 година

за изменение на Регламент (ЕО) № 1800/2004 по отношение на условията за разрешаване на фуражната добавка Cuscostat 66G

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1831/2003 на Европейския парламент и на Съвета от 22 септември 2003 г. относно добавки за използване при храненето на животните <sup>(1)</sup>, и по-специално член 13, параграф 3 от него,

като има предвид, че:

(1) Добавката робенидин хидрохлорид 66 g/kg (Cuscostat 66G), наричана по-долу Cuscostat 66G, свързана с титуляря на разрешението Alpharma (Belgium) BVBA, принадлежаща към групата на коксидиостатиците и други медицински вещества, е разрешена при определени условия в съответствие с Директива 70/524/ЕИО на Съвета <sup>(2)</sup>. С Регламент (ЕО) № 1800/2004 на Комисията <sup>(3)</sup> се разрешава употребата на добавката за период от десет години за пилета за угодяване, пуйки и зайци за угодяване. Добавката е посочена като съществуващ продукт в съответствие с член 10 от Регламент (ЕО) № 1831/2003. Тъй като е предоставена цялата информация, която се изисква съгласно посочената разпоредба, тази добавка е вписана в Регистъра на фуражните добавки на Общността.

(2) С Регламент (ЕО) № 1831/2003 се предоставя възможност да се измени разрешението за дадена добавка по искане на притежателя на разрешителното и след като бъде дадено становище от Европейския орган за безопасност на храните (наричан по-долу „орган“). Alpharma (Belgium) BVBA, титуляр на разрешение за Cuscostat 66G, подаде заявление с предложение за промяна на условията на разрешението за пилета за угодяване и пуйки, като се въведе максимално допустима граница на остатъчните вещества (МДГОВ) и се измени карентният период след оценка от страна на органа. Същевременно титулярят на разрешението предостави необходимите данни в подкрепа на отправеното искане.

(3) В своето становище, прието на 16 септември 2008 г. <sup>(4)</sup>, органът заключи, че въз основа на съображенията за безопасност не съществува необходимост от въвеждане на карентен период, както и на МДГОВ за пилета за угодяване. Той достигна до същите заключения относно пуйките. Въпреки това той предлага стойности за случаите, в които са необходими МДГОВ. Той също така предлага да бъде запазен петдневният карентен период, за да се избегне влошаване на вкуса на ядивните тъкани от птиците, третирани с Cuscostat 66G.

(4) За да се осигури висока степен на безопасност за потребителите и да се подобри контролът на правилното използване на Cuscostat 66G, е целесъобразно да се определят МДГОВ, както предлага органът. Петдневният карентен период следва да се поддържа, за да се запазят приемливите органолептични характеристики на месото.

(5) Следователно Регламент (ЕО) № 1800/2004 следва да бъде съответно изменен.

(6) 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

Приложението към Регламент (ЕО) № 1800/2004 се заменя с текста в приложението към настоящия регламент.

## Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

<sup>(1)</sup> ОВ L 268, 18.10.2003 г., стр. 29.

<sup>(2)</sup> ОВ L 270, 14.12.1970 г., стр. 1.

<sup>(3)</sup> ОВ L 317, 16.10.2004 г., стр. 37.

<sup>(4)</sup> Научно становище на Експертната група по добавките и продуктите или веществата, които се използват в животинските фуражи (FEEDAP), изготвено по искане на Европейската комисия относно предложение за максимално допустими граници и срок за отказ по отношение на Cuscostatfor 66G при пилета и пуйки за угодяване. *The EFSA Journal* (2008 г.) 798, стр. 1—15.

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

Съставено в Брюксел на 3 февруари 2009 година.

За Комисията  
Androulla VASSILIOU  
Член на Комисията

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

Регистрант номер на добавката	Наименование и регистрационен номер на лицето, отговорно за пускането на добавката в обращение	Добавка (търговско наиме- нование)	Състав, химична формула, описание	Биологичен вид или категория на животното	Максимална възраст	Минимал- но съдържа- ние		Максимал- но съдържа- ние	Други разпоредби	Срок на валидност на разрешението	Максимално допустими граници на остатъчни вещества (МДОВ) в съответните храни от животински произход
						милиграм вещество на килограм готов фураж	милиграм активно вещество на килограм готов фураж				
<b>Коксидиостатици и други медицински вещества</b>											
E 758	Alpharma (Belgium) BVBA	Робенитин хидрохлорид (Cycostat 66G)	Състав на добавката: Робенитин хидрохлорид 66 g/kg Липносулфонат: 40 g/kg Дихидрат на калциев сулфат: 894 g/kg Активно вещество: Робенитин хидрохлорид, $C_{15}H_{13}Cl_2N_5 \cdot HCl$ , 1,3-бис[(p-хлоробензил)иден амино]- гуанидин хидрохлорид CAS номер: 25875-50-7, Свързани примеси: $N,N,N''$ -трис[(p-Cl-бензил)- н)амино]гуанидин: $\leq 0,5\%$ Бис-[4-Cl-бензил)иден] хидразин: $\leq 0,5\%$	Пилета за утояване	—	30	36	Забранено е използването най-малко пет дни преди клане.	29.10.2014 г.	800 µg робенитин хидрохлорид/kg черен дроб 350 µg робенитин хидрохлорид/kg бъбрек 200 µg робенитин хидрохлорид/kg мускулна тъкан 1 300 µg робенитин хидрохлорид/kg кожа/ тъстина	
				Пуйки	—	30	36	Забранено е използването най-малко пет дни преди клане.	29.10.2014 г.	400 µg робенитин хидрохлорид/kg кожа/ тъстина 400 µg робенитин хидрохлорид/kg черен дроб 200 µg робенитин хидрохлорид/kg бъбрек 200 µg робенитин хидрохлорид/kg мускулна тъкан	
				Зайци за утояване	—	50	66	Забранено е използването най-малко пет дни преди клане.	29.10.2014 г.	—	