

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2017/912

2018/EØS/57/10

av 29. mai 2017

om godkjenning av preparatet av *Lactobacillus plantarum* DSM 29024 som tilsetningsstoff i fôrvarer for alle dyrearter(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer⁽¹⁾, særlig artikkel 9 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I henhold til forordning (EF) nr. 1831/2003 må tilsetningsstoffer som skal brukes i fôrvarer, godkjennes, og forordningen inneholder grunnlaget og framgangsmåtene for å gi slik godkjenning.
- 2) I samsvar med artikkel 7 i forordning (EF) nr. 1831/2003 er det inngitt en søknad om godkjenning av preparatet av *Lactobacillus plantarum* DSM 29024. Søknaden inneholdt de opplysninger og dokumenter som kreves i henhold til artikkel 7 nr. 3 i forordning (EF) nr. 1831/2003.
- 3) Søknaden gjelder godkjenning i kategorien «teknologiske tilsetningsstoffer» av preparatet av *Lactobacillus plantarum* DSM 29024 som tilsetningsstoff i fôrvarer for alle dyrearter.
- 4) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet («Myndigheten») konkluderte i sin uttalelse av 6. desember 2016⁽²⁾ med at preparatet av *Lactobacillus plantarum* DSM 29024 under de foreslåtte bruksvilkårene ikke har noen skadevirkning på dyrs eller menneskers helse eller på miljøet. Myndigheten konkluderte også med at preparatet kan forbedre produksjonen av ensilasje fra materiale som det er lett eller moderat vanskelig å ensilere, ved å bevare næringsstoffer. Myndigheten anser ikke at det er behov for særlige krav om overvåking etter markedsføring. Myndigheten har også bekreftet den rapporten om metodene for analyse av fôrtilsetningen som er framlagt av referanselaboratoriet opprettet ved forordning (EF) nr. 1831/2003.
- 5) Vurderingen av preparatet av *Lactobacillus plantarum* DSM 29024 viser at vilkårene for godkjenning fastsatt i artikkel 5 i forordning (EF) nr. 1831/2003 er oppfylt. Bruk av preparatet bør derfor godkjennes i samsvar med vedlegget til denne forordning.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Preparatet angitt i vedlegget, som tilhører kategorien «teknologiske tilsetningsstoffer» og funksjonsgruppen «tilsetningsstoffer i ensilasje», godkjennes som tilsetningsstoff i fôrvarer på vilkårene fastsatt i vedlegget.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 139 av 30.5.2017, s. 30, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 212/2017 av 15. desember 2017 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), ennå ikke kunngjort.

⁽¹⁾ EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ *EFSA Journal* 2017; 15(1):4675.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel 29. mai 2017.

For Kommissjonen
Jean-Claude JUNCKER
President

VEDLEGG

Tilsetningsstoffets identifikasjonsnummer	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
					KDE tilsetningsstoff / kg ferskt materiale			

Teknologiske tilsetningsstoffer: tilsetningsstoffer i ensilasje

1k20753	Lactobacillus plantarum DSM 29024	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Preparat av <i>Lactobacillus plantarum</i> DSM 29024 som inneholder minst 8×10^{10} KDE/g tilsetningsstoff.</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Levedyktige celler av <i>Lactobacillus plantarum</i> DSM 29024.</p> <p><i>Analysemetode⁽¹⁾</i></p> <p>Telling i tilsetningsstoffet: platespredningsmetoden på MRS-agar (de Man, Rogosa og Sharpe) (EN 15787)</p> <p>Identifikasjon av tilsetningsstoffet: pulsfeltgelelektroforese (PFGE)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> I bruksanvisningen for tilsetningsstoffet og premiksene angis lagringsvilkår og stabilitet ved varmebehandling. Laveste innhold av tilsetningsstoffet når det ikke brukes sammen med andre mikroorganismer som tilsetningsstoff i ensilasje: 5×10^7 KDE/kg ferskt materiale som det er lett eller moderat vanskelig å ensilere⁽²⁾. For brukere av tilsetningsstoffet og premiksene skal de driftsansvarlige for fôrforetakene fastsette driftsrutiner og organisatoriske tiltak for å håndtere mulige risikoer ved bruk. Dersom disse risikoene ikke kan fjernes eller reduseres til et minimum ved hjelp av slike rutiner og tiltak, skal tilsetningsstoffet og premiksene brukes med egnet personlig verneutstyr, herunder åndedrettsvern. 	19. juni 2027
---------	-----------------------------------	--	----------------	---	---	---	---	---------------

⁽¹⁾ Nærmere opplysninger om analysemetodene finnes på referanselaboratoriets nettsted: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

⁽²⁾ Fôr som det er lett å ensilere: > 3 % løselige karbohydrater i ferskvaren. Fôr som det er moderat vanskelig å ensilere: < -3,0 % løselige karbohydrater i ferskt materiale. Kommisjonsforordning (EF) nr. 429/2008 av 25. april 2008 om nærmere regler for gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 med hensyn til utarbeiding og framlegging av søknader samt vurdering og godkjenning av tilsetningsstoffer i fôrvarer (EUT L 133 av 22.5.2008, s. 1).