

KOMMISJONSFORORDNING (EF) NR. 162/2003**2005/EØS/27/17**

av 30. januar 2003

om godkjenning av et tilsetningsstoff i fôrvarer(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til rådsdirektiv 70/524/EØF av 23. november 1970 om tilsetningsstoffer i fôrvarer⁽¹⁾, sist endret ved forordning (EF) nr. 1756/2002⁽²⁾, særlig artikkel 9, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I henhold til artikkel 2 bokstav aaa) i direktiv 70/524/EØF skal godkjenninger av å bringe koksidiostatika i omsetning knyttes til den person som er ansvarlig for å bringe dem i omsetning. Slike godkjenninger kan gis for en periode på ti år, forutsatt at alle vilkår i artikkel 3 A i nevnte direktiv er oppfylt.
- 2) Vurderingen av søknaden om godkjenning av koksidiostatikumpreparatet oppført i vedlegget til denne forordning, viser at vilkårene nevnt i artikkel 3 A i direktiv 70/524/EØF er oppfylt. Koksidiostatikumpreparatet kan derfor godkjennes og oppføres i kapittel I i listen over godkjente tilsetningsstoffer i fôrvarer nevnt i artikkel 9 T bokstav b) i nevnte direktiv.

3) Vitenskapskomiteen for fôrvarer har avgitt en positiv uttalelse om uskadeligheten til koksidiostatikumpreparatet samt om dets gunstige virkning på husdyrproduksjonen på de vilkår som er beskrevet i vedlegget til denne forordning.

4) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Tilsetningsstoffet som tilhører gruppen «koksidiostatika og andre stoffer med legemiddelvirkning», godkjennes som tilsetningsstoff i fôrvarer på de vilkår som er fastsatt i vedlegget.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft dagen etter at den er kunngjort i *De Europeiske Fellesskaps Tidende*.

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

Utferdiget i Brussel, 30. januar 2003.

For Kommisjonen

David BYRNE

Medlem av Kommisjonen

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 26 av 31.1.2003, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 69/2003 av 20. juni 2003 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 51 av 9.10.2003, s. 7.

⁽¹⁾ EFT L 270 av 14.12.1970, s. 1.

⁽²⁾ EFT L 265 av 3.10.2002, s. 1.

VEGLEGG

Tilsetningsstoffets registreringsnummer	Navn og registreringsnummer til personen med ansvar for å bringe tilsetningsstoffet i omsætning	Tilsetningsstoff (handelsbetegnelse)	Sammensetning, kjemisk betegnelse, beskrivelse	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	mg aktivt stoff per kg fullfør		Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
						Laveste innhold	Høyeste innhold		
Koksidostatika og andre stoffer med legemiddelvirkning									
E 771	Janssen Animal Health BVBA	Diclazuril 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix)	Tilsetningsstoffets sammensetning: Diclazuril: 0,5 g/100 g Soyamei: 99,25 g/100 g Polyvidon K 30: 0,2 g/100 g Natriumhydroksid: 0,0538 g/100 g	Livkyllinger	16 uker	1	1	—	20.1.2013
		Diclazuril 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix)	Diclazuril: 0,2 g/100 g Soyamei: 39,7 g/100 g Polyvidon K 30: 0,08 g/100 g Natriumhydroksid: 0,0215 g/100 g Hveteformel: 60 g/100 g Aktivt stoff: Diclazuril, C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂ (±) 4-klorfenyl[2,6-diklor-4-(2,3,4,5-tetrahydro-3,5-diocks-1,2,4-triazin-2-yl)fenyl]acetotriil CAS-nummer: 101831-37-2 Beslektede urenheter: Nedbrytingsprodukt (RO64318): ≤ 0,2 % Andre beslektede urenheter (RO66891, RO66896, RO68610, RO70156, RO68584, RO70016): ≤ 0,5 % per urenheter Urenheter i alt: ≤ 1,5 %						