

## KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 888/2009

2015/EØS/18/31

av 25. september 2009

## om godkjenning av sinkkelat av hydroksy-analogen av metionin som tilsetningsstoff i fôrvarer for oppfôringskyllinger(\*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer<sup>(1)</sup>, 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 som er oppført i vedlegget til denne forordning. Søknaden var ledsaget av de opplysninger og dokumenter som kreves i henhold til artikkel 7 nr. 3 i nevnte forordning.
- 3) Søknaden gjelder godkjenning i kategorien «ernæringsmessige tilsetningsstoffer» av preparatet sinkkelat av hydroksy-analogen av metionin som tilsetningsstoff i fôrvarer for oppfôringskyllinger.
- 4) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet («Myndigheten») konkluderte i sin uttalelse av 2. april 2009 med at sinkkelat av hydroksy-analogen av metionin ikke har noen skadevirkning på dyrs eller menneskers helse eller på miljøet for oppfôringskyllinger<sup>(2)</sup>. Myndigheten konkluderte videre med at nevnte produkt brukt som tilsetningsstoff i fôrvarer for oppfôringskyllinger ikke utgjør noen annen risiko som i henhold til artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1831/2003 vil

kunne utelukke godkjenning. Ifølge nevnte uttalelse sammenholdt med uttalelsen av 16. april 2008<sup>(3)</sup> kan bruken av preparatet anses som en kilde til tilgjengelig sink, og det oppfyller kriteriene for å være et ernæringsmessig tilsetningsstoff for oppfôringskyllinger. Myndigheten anbefaler at det treffes hensiktsmessige tiltak i forbindelse med brukernes sikkerhet. Myndigheten anser ikke at det er behov for særlige krav om overvåking etter markedsføring. Den bekrefter også rapporten om metoden for analyse av tilsetningsstoffet i fôrvarer som ble framlagt av Fellesskapets referanselaboratorium, som ble opprettet ved forordning (EF) nr. 1831/2003.

- 5) Vurderingen av preparatet viser at godkjenningsvilkårene fastsatt i artikkel 5 i forordning (EF) nr. 1831/2003 er oppfylt. Bruk av det nevnte preparatet bør derfor godkjennes som angitt i vedlegget til denne forordning.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

Preparatet oppført i vedlegget, som tilhører kategorien «ernæringsmessige tilsetningsstoffer» og den funksjonelle gruppen «forbindelser av mikronæringsstoffer», godkjennes som tilsetningsstoff i fôrvarer på de vilkår som er fastsatt i nevnte vedlegg.

*Artikkel 2*

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

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

Utferdiget i Brussel, 25. september 2009.

*For Kommisjonen*

Androulla VASSILIOU

*Medlem av Kommisjonen*

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 254 av 26.9.2009, s. 71, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 22/2010 av 12. mars 2010 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 30 av 10.6.2010, s. 15.

<sup>(1)</sup> EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

<sup>(2)</sup> *The EFSA Journal* (2009) 1042, s. 1-8.

<sup>(3)</sup> *The EFSA Journal* (2008) 694, s. 1-16.

## VEDELGG

| Tilsetningsstoffets identifikasjonsnummer | Navn på innehaver av godkjenning | Tilsetningsstoff                           | Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode   | Dyreart eller dyregruppe | Høyeste alder | Innhold         |   | Andre bestemmelser | Godkjenningsperiodens utløp |
|---|----------------------------------|--|---|--------------------------|---------------|-----------------|---|--------------------|-----------------------------|
|   |                                  |  |   |                          |               | Laveste innhold | Høyeste innhold   |                    |                             |
| 366.10                                    | —                                | Sinkkelat av hydroksy-analogen av metionin | Karakterisering av tilsetningsstoffet:<br>Sinkkelat av hydroksy-analogen av metionin som inneholder minst 16 % sink og 80 % (2-hydroksy-4-metyltio) butansyre<br>Mineralolje: ≤ 1 %<br>Analysemetode <sup>(1)</sup> :<br>Induktivt koplet plasma-atommisjonspektrometri (ICP-AES) i henhold til EN 15510:2007 | Oppfôringskyllinger      | —             | 150 (i alt)     | 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes før som en premiks.<br>2. Brukersikkerhet: åndedrettsvern, vernebriller og hansker ved håndtering. | 16. oktober 2019   |                             |

**Kategori: ernæringsmessige tilsetningsstoffer. Funksjonell gruppe: forbindelser av mikronæringsstoffer**(1) Nærmere opplysninger om analysemetoden finnes på Fellesskapets referanselaboratoriums nettsted: <http://irmm.jrc.ec.europa.eu/crl-feed-additives>