

KOMISJONI MÄÄRUS (EL) nr 26/2011,**14. jaanuar 2011,****E-vitamiini lubamise kohta kõikide loomaliikide söödalisandina****(EMPs kohaldatav tekst)**

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 22. septembri 2003. aasta määrust (EÜ) nr 1831/2003 loomasöötades kasutatavate söödalisandite kohta, ⁽¹⁾ eriti selle artikli 9 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

(1) Määruses (EÜ) nr 1831/2003 on sätestatud loomasöötades kasutatavate söödalisandite lubamise kord ning selliste lubade andmise alused ja menetlused. Määruse artikliga 10 on ette nähtud nõukogu direktiivi 70/524/EMÜ ⁽²⁾ alusel lubatud söödalisandite ümberhindamine.

(2) Direktiiviga 70/524/EMÜ anti ajalise piiranguta luba E-vitamiini kasutamiseks kõikide loomaliikide söödalisandina rühmas „vitamiinid, provitamiinid ja samalaadse toimega keemiliselt täpselt määratletud ained”. Vastavalt määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 10 lõikele 1 kanti see söödalisand hiljem olemasoleva tootena söödalisandite registrisse.

(3) Määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 10 lõike 2 alusel ja koostoimes nimetatud määruse artikliga 7 esitati E-vitamiini kui kõikide loomaliikide söödalisandi ümberhindamise taotlus, milles taotletakse kõnealuse söödalisandi klassifitseerimist söödalisandite kategooriasse „toitainelised lisandid”. Taotlusele olid lisatud määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 7 lõikes 3 nõutud üksikasjad ja dokumendid.

(4) Euroopa Toiduohutusamet (edaspidi „toiduohutusamet”) otsustas oma 25. mai 2010. aasta arvamuses, et E-vitamiin ei mõju kahjulikult loomade ja inimeste tervisele ega keskkonnale ⁽³⁾. Toiduohutusamet kinnitas ka määrusega (EÜ) nr 1831/2003 asutatud ühenduse referentlabori aruande söödalisandi analüüsimeetodi kohta söödas.

(5) E-vitamiini hindamisel ilmnes, et määruse (EÜ) nr 1831/2003 artiklis 5 sätestatud tingimused kasutamise lubamiseks on täidetud. Seepärast tuleks lubada kasutada kõnealust söödalisandit käesoleva määruse lisas esitatud tingimustel.

(6) Kuna söödalisandi kasutamise lubamise tingimuste muudatused ei ole seotud ohutusnõuetega, on asjakohane lubada söödalisandi eelsegude ja segasööda olemasolevate varude ärakasutamiseks üleminekuajaga.

(7) Käesoleva määrusega ettenähtud meetmed on kooskõlas toiduahela ja loomatervishoiu alalise komitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Lisas nimetatud valmistisi, mis kuuluvad söödalisandite kategooriasse „toitainelised lisandid”, lubatakse kasutada söödalisandina loomasöötades selles lisas esitatud tingimustel.

Artikkel 2

E-vitamiini sisaldavat sööta, mis on märgistatud kooskõlas direktiiviga 70/524/EMÜ või määrusega (EÜ) nr 1831/2003, võib turule viia ning kasutada kuni varude lõppemiseni.

⁽¹⁾ ELT L 268, 18.10.2003, lk 29.

⁽²⁾ EÜT L 270, 14.12.1970, lk 1.

⁽³⁾ EFSA Journal 2010; 8(6):1635 (Summary).

Artikkel 3

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 14. jaanuar 2011

Komisjoni nimel
president
José Manuel BARROSO

Söödalisandi registreerimisnumber	Söödalisand	Keemiline valem, kirjeldus, analüüsimeetod	Loomaliik või -kategooria	Vanuse ülempiir	Miinum-sisaldus	Maksimum-sisaldus	Muud sätted	Loa tähtaeg
Toitained lisandid: vitamiinid, provitamiinid ja samalaadse toimega keemiliselt täpselt määratletud ained								
3a700	E-vitamiin/all-rac-alfa-tokoferüülsetaat	<p><i>Toimeaine</i></p> <p>all-rac-alfa-tokoferüülsetaat: C₃₁H₅₂O₃</p> <p>CASi nr: 7695-91-2</p> <p>Puhtuse kriteeriumid: all-rac-alfa-tokoferüülsetaat > 93 %</p> <p><i>Analüüsimeetodid</i></p> <ol style="list-style-type: none"> E-vitamiini (õli) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-0439. E-vitamiini (pulber) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-0691. Lubatud E-vitamiini sisalduse määramiseks söödas: komisjoni määrus (EÜ) nr 152/2009 ⁽¹⁾. 	Kõik loomaliigid	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Kui E-vitamiini sisaldus märgitakse etiketile, kasutatakse selleks järgmiseid mõõtühikute ekvivalente: <ul style="list-style-type: none"> — 1 mg all-rac-alfa-tokoferüülsetaati = 1 IU — 1 mg RRR-alfa-tokoferooli = 1,49 IU — 1 mg RRR-alfa-tokoferüülsetaati = 1,36 IU E-vitamiini võib lisada ka joogiveele 	4. veebruar 2021
	E-vitamiin/RRR-alfa-tokoferüülsetaat	<p><i>Toimeaine</i></p> <p>RRR-alfa-tokoferüülsetaat: C₃₁H₅₂O₃</p> <p>CASi nr: 58-95-7</p> <p>Puhtuse kriteeriumid: RRR-alfa-tokoferüülsetaat > 40 %</p> <p><i>Analüüsimeetodid</i></p> <ol style="list-style-type: none"> E-vitamiini (õli) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-1257. E-vitamiini (pulber) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-1801. Lubatud E-vitamiini sisalduse määramiseks söödas: komisjoni määrus (EÜ) nr 152/2009. 						

Söödalisandi registreerimisnumber	Söödalisand	Keemiline valem, kirjeldus, analüüsimeetod	Loomaliik või -kategooria	Vanuse ülempiir	Miinum-sisaldus	Maksimum-sisaldus	Muud sätted	Loa tähtaeg
	E-vitamiin/RRR- α -tokoferool	<p><i>Toimeaine</i></p> <p>RRR-α-tokoferool: C₂₉H₅₀O₂</p> <p>CASi nr: 59-02-9</p> <p>Puhtuse kriteeriumid: RRR-α-tokoferool > 67 %</p> <p><i>Analüüsimeetodid</i></p> <ol style="list-style-type: none"> E-vitamiini (õli) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-1256. E-vitamiini (pulber) määramiseks söödalisandis: Euroopa farmakopöa EP-1801. Lubatud E-vitamiini sisalduse määramiseks söödas: komisjoni määrus (EÜ) nr 152/2009. 						

(1) ELT L 54, 26.2.2009, lk 1.