

KOMISIJAS REGULA (ES) Nr. 26/2011**(2011. gada 14. janvāris)****par atļauju izmantot E vitamīnu kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2003. gada 22. septembra Regulu (EK) Nr. 1831/2003 par dzīvnieku ēdināšanā lietotām piedevām ⁽¹⁾ un jo īpaši tās 9. panta 2. punktu,

tā kā:

(1) Regulā (EK) Nr. 1831/2003 noteikts, ka dzīvnieku ēdināšanā lietotām piedevām jāsaņem atļauja, un paredzēts šādas atļaujas piešķiršanas pamatojums un kārtība. Minētās regulas 10. pants paredz, ka atkārtoti vērtē piedevas, kuru lietošana atļauta atbilstoši Padomes Direktīvai 70/524/EEK ⁽²⁾.

(2) Direktīva 70/524/EEK kategorijā "vitamīni, provitamīni un noteiktas ķīmiskas vielas ar tiem līdzīgu iedarbību" atļāva uz neierobežotu laiku lietot E vitamīnu kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām. Pēc tam saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 10. panta 1. punktu minēto piedevu kā esošu lopbarības līdzekli iekļāva lopbarības piedevu reģistrā.

(3) Saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 10. panta 2. punktu un saistībā ar minētās regulas 7. pantu tika iesniegts pieteikums atkārtoti novērtēt E vitamīnu kā barības piedevu visām dzīvnieku sugām, pieprasot to klasificēt piedevu kategorijā "uzturfizioloģiskās piedevas". Pieteikumam bija pievienota Regulas (EK) Nr. 1831/2003 7. panta 3. punktā prasītā informācija un dokumenti.

(4) Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde (Iestāde) 2010. gada 25. maija atzinumā secināja, ka, lietojot E vitamīnu pēc izvirzītajiem nosacījumiem, tas kaitīgi neietekmē dzīvnieku veselību, cilvēku veselību vai vidi ⁽³⁾. Tā arī pārbaudīja ziņojumu par barībā lietotās dzīvnieku barības piedevas analīzes metodi, ko iesniegusi ar Regulu (EK) Nr. 1831/2003 izveidotā Kopienas references laboratorija.

(5) E vitamīna novērtējums liecina, ka Regulas (EK) Nr. 1831/2003 5. pantā paredzētie atļaujas piešķiršanas nosacījumi ir izpildīti. Tāpēc ir jāatļauj izmantot šo piedevu, kā norādīts šīs regulas pielikumā.

(6) Tā kā atļaujas piešķiršanas nosacījumu izmaiņas nav saistītas ar drošības apsvērumiem, ir lietderīgi paredzēt pārejas periodu, lai atbrīvotos no esošajiem premiksi un barības maisījumu krājumiem.

(7) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pārtikas aprites un dzīvnieku veselības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Pielikumā minētos preparātus, kas iekļauti piedevu kategorijā "uzturfizioloģiskās piedevas", ir atļauts izmantot kā dzīvnieku barības piedevas, ievērojot minētajā pielikumā izvirzītos nosacījumus.

2. pants

Saskaņā ar Direktīvu 70/524/EEK vai Regulu (EK) Nr. 1831/2003 barību, kas satur E vitamīnu, drīkst laist tirgū un lietot, līdz izbeidzas krājumi.

⁽¹⁾ OV L 268, 18.10.2003., 29. lpp.

⁽²⁾ OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.

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

3. pants

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 2011. gada 14. janvārī

*Komisijas vārdā –
priekšsēdētājs*
José Manuel BARROSO

PIELIKUMS

| Piedevas identifikācijas numurs | Piedeve | Ķīmiskā formula, apraksts, analīzes metodes | Dzīvnieku suga vai kategorija | Maksimālais vecums | Minimālais saturs | Maksimālais saturs | Citi noteikumi | Atļaujas derīguma termiņš |
|--|--|---|-------------------------------|--------------------|-------------------|--------------------|---|---------------------------|
| Uzturfizioloģiskās piedevas: vitamīni, provitamīni un noteiktas ķīmiskas vielas ar tiem līdzīgu iedarbību | | | | | | | | |
| 3a700 | E vitamīns/all-rac-alfa-tokoferilacetāts | <p><i>Aktīvā viela</i></p> <p>all-rac-alfa-tokoferilacetāts: C₃₁H₅₂O₃</p> <p>CAS Nr.: 7695-91-2</p> <p>Tīrības kritērijs: all-rac-alfa-tokoferilacetāts > 93 %</p> <p><i>Analīzes metodes</i></p> <p>1. E vitamīna (eļļas veidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-0439.</p> <p>2. E vitamīna (pulverveidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-0691.</p> <p>3. Lai noteiktu atļauto E vitamīna koncentrāciju barībā: Komisijas Regula (EK) Nr. 152/2009 (1).</p> | Visas dzīvnieku sugas | — | — | — | <p>1. Ja E vitamīns norādīts marķējumā, izmanto šādas satura mērvienību ekvivalentus:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 1 mg all-rac-alfa-tokoferilacetāts = 1 IU, — 1 mg RRR-alfa-tokoferils = 1,49 IU, — 1 mg RRR-alfa-tokoferilacetāts = 1,36 IU. <p>2. E vitamīnu drīkst uzņemt ar dzeramo ūdeni.</p> | 2021. gada 4. februāris |
| | E vitamīns/RRR-alfa tokoferilacetāts | <p><i>Aktīvā viela</i></p> <p>RRR alfa tokoferilacetāts: C₃₁H₅₂O₃</p> <p>CAS Nr.: 58-95-7</p> <p>Tīrības kritērijs: RRR-alfa-tokoferilacetāts > 40 %</p> <p><i>Analīzes metodes</i></p> <p>1. E vitamīna (eļļas veidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-1257.</p> <p>2. E vitamīna (pulverveidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-1801.</p> <p>3. Lai noteiktu atļauto E vitamīna koncentrāciju barībā: Komisijas Regula (EK) Nr. 152/2009.</p> | | | | | | |

| Piedevas identifikācijas numurs | Piedeve | Ķīmiskā formula, apraksts, analīzes metodes | Dzīvnieku suga vai kategorija | Maksimālais vecums | Minimālais saturs | Maksimālais saturs | Citi noteikumi | Atļaujas derīguma termiņš |
|---------------------------------|--------------------------------|--|-------------------------------|--------------------|-------------------|--------------------|----------------|---------------------------|
| | E vitamīns/RRR alfa tokoferils | <p><i>Aktīvā viela</i></p> <p>RRR alfa tokoferils C₂₉H₅₀O₂</p> <p>CAS Nr.: 59-02-9</p> <p>Tīrības kritērijs: RRR-alfa-tokoferils > 67 %</p> <p><i>Analīzes metodes</i></p> <p>1. E vitamīna (eļļas veidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-1256.</p> <p>2. E vitamīna (pulverveidā) noteikšanai barības piedevās: Eiropas farmakopeja EP-1801.</p> <p>3. Lai noteiktu atļauto E vitamīna koncentrāciju barībā: Komisijas Regula (EK) Nr. 152/2009.</p> | | | | | | |

(¹) OV L 54, 26.2.2009., 1. lpp.