

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 552/2008

(2008. gada 17. jūnijs),

ar ko groza Regulu (EK) Nr. 2430/1999, (EK) Nr. 2380/2001 un (EK) Nr. 1289/2004 attiecībā uz atļaujas nosacījumiem konkrētām dzīvnieku ēdināšanā lietotām piedevām

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

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 13. panta 3. punktu,

tā kā:

(1) Uzņēmums *Alpharma (Belgium) BVBA* saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1831/2003 13. panta 3. punktu ir iesniedzis pieteikumu par atļaujas turētāja nosaukuma maiņu attiecībā uz Komisijas Regulu (EK) Nr. 2430/1999 ⁽²⁾, (EK) Nr. 2380/2001 ⁽³⁾ un (EK) Nr. 1289/2004 ⁽⁴⁾. Minētajās regulās ir atļauta konkrētu piedevu lietošana. Atļaujas ir saistītas ar atļaujas turētāju.

(2) Regulas (EK) Nr. 2430/1999 I pielikumā minēto piedevu – robenidīna hidrohlorīda, 66 g/kg, (*Cycostat 66G*) un alfa-maduramicinamonija, 1 g/100 g (*Cygro 1%*) – atļaujas turētājs ir *Roche Vitamins Europe Ltd.*

(3) Regulas (EK) Nr. 2380/2001 pielikumā minētās piedevas alfa-maduramicinamonija, 1 g/100 g (*Cygro 1%*) un Regulas (EK) Nr. 1289/2004 pielikumā minētās piedevas dekokvināta 60,6 g/kg (*Deccox*) atļaujas turētājs ir *Alpharma AS*.

(4) Pieteikuma iesniedzējs apgalvo, ka uzņēmums *Alpharma (Belgium) BVBA* ir 2. un 3. apsvērumā minēto atļaujas turētāju tiesību pārņēmējs. Uzņēmums *Alpharma*

(Belgium) *BVBA* kopā ar pieteikumu iesniedza attiecīgus dokumentus, kuri apliecināja, ka *Alpharma (Belgium) BVBA* ir pārņēmis minēto piedevu tirdzniecības tiesības kopā ar papildu apstiprinošiem dokumentiem no sākotnējiem atļaujas turētājiem, kuri ir minēti šajās atļaujās.

(5) Atļaujas nosacījumu maiņas projekts ir tikai administratīvs un neparedz attiecīgo piedevu jaunu novērtējumu. Par pieteikumu informēja Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi.

(6) Lai pieteikuma iesniedzējs varētu izmantot tirdzniecības tiesības ar nosaukumu *Alpharma (Belgium) BVBA*, jāmaina atļauju nosacījumi.

(7) Tāpēc attiecīgi jāgroza Regula (EK) Nr. 2430/1999, (EK) Nr. 2380/2001 un (EK) Nr. 1289/2004.

(8) Ir lietderīgi paredzēt pārejas periodu, kura laikā varētu izlietot pašreizējos krājumus.

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

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

1. Regulas (EK) Nr. 2430/1999 I pielikuma E 758. ieraksta un E 770. ieraksta 2. ailē vārdus “*Roche Vitamins Europe Ltd*” aizstāj ar vārdiem “*Alpharma (Belgium) BVBA*”.

2. Regulas (EK) Nr. 2380/2001 pielikuma E 770. ieraksta 2. ailē vārdus “*Alpharma AS*” aizstāj ar vārdiem “*Alpharma (Belgium) BVBA*”.

⁽¹⁾ OV L 268, 18.10.2003., 29. lpp. Regulā grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 378/2005 (OV L 59, 5.3.2005., 8. lpp.).

⁽²⁾ OV L 296, 17.11.1999., 3. lpp. Regulā jaunākie grozījumi izdarīti ar Regulu (EK) Nr. 1519/2007 (OV L 335, 20.12.2007., 15. lpp.).

⁽³⁾ OV L 321, 6.12.2001., 18. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 243, 15.7.2004., 15. lpp.

3. Regulas (EK) Nr. 1289/2004 pielikuma E 756. ieraksta 2. ailē vārdus “*Alpharma AS*” aizstāj ar vārdiem “*Alpharma (Belgium) BVBA*”.

2. pants

Pašreizējos krājumus, kuri atbilst noteikumiem, ko piemēroja pirms šīs regulas stāšanās spēkā, var turpināt laist tirgū un izmantot līdz 2008. gada 30. septembrim.

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, 2008. gada 17. jūnijā

Komisijas vārdā —
Komisijas locekle
Androulla VASSILIOU
