

UREDBA KOMISIJE (ES) št. 552/2008**z dne 17. junija 2008****o spremembi uredb (ES) št. 2430/1999, (ES) št. 2380/2001 in (ES) št. 1289/2004 glede pogojev dovoljenj nekaterih dodatkov za uporabo v prehrani živali****(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

in 3. Alpharma (Belgija) BVBA je skupaj z zahtevkom predložila ustrezne listine, iz katerih je razvidno, da so bile pravice trženja za navedene dodatke prenesene na Alpharmo (Belgija) BVBA skupaj z dodatnimi dokaznimi listinami prvotnih imetnikov, navedenih v zadevnih dovoljenjih.

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1831/2003 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. septembra 2003 o dodatkih za uporabo v prehrani živali ⁽¹⁾ in zlasti člena 13(3) Uredbe,

(5) Predlagana sprememba pogojev dovoljenj je povsem upravnega značaja in ne vključuje nove ocene zadevnih dodatkov. Evropska agencija za varnost hrane je bila obveščena o zahtevku.

ob upoštevanju naslednjega:

(6) Da bi se vložniku zahtevka omogočilo, da izkoristi svoje pravice trženja pod imenom Alpharma (Belgija) BVBA, je treba spremeniti pogoje dovoljenj.

(1) Alpharma (Belgija) BVBA je predložila zahtevek v skladu s členom 13(3) Uredbe (ES) št. 1831/2003, v katerem predlaga spremembo imena imetnika dovoljenja v zvezi z uredbami Komisije (ES) št. 2430/1999 ⁽²⁾, (ES) št. 2380/2001 ⁽³⁾ in (ES) št. 1289/2004 ⁽⁴⁾. Navedene uredbe dovoljujejo uporabo nekaterih dodatkov. Dovoljenja so povezana z imetnikom dovoljenja.

(7) Uredbe (ES) št. 2430/1999, (ES) št. 2380/2001 in (ES) št. 1289/2004 je zato treba ustrezno spremeniti.

(2) Za dodatka robenidin hidroklorid 66g/kg (Cycostat 66 G) in alfa amonijev maduramicin 1g/100g (Cygro 1 %) iz Priloge I k Uredbi (ES) št. 2430/1999 je imetnik dovoljenja Roche Vitamins Europe Ltd.

(8) Predvideti je treba prehodno obdobje, v katerem se bodo porabile obstoječe zaloge.

(3) Za dodatka alfa amonijev maduramicin 1g/100g (Cygro 1 %) iz Priloge k Uredbi (ES) št. 2380/2001 in dekokvinat 60,6 g/kg (Deccox) iz Priloge k Uredbi (ES) št. 1289/2004 je imetnik dovoljenja Alpharma AS.

(9) Ukrepi, predvideni s to uredbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

(4) Vložnik zahtevka trdi, da je Alpharma (Belgija) BVBA pravni naslednik imetnikov dovoljenj iz uvodnih izjav 2

1. V Prilogi I k Uredbi (ES) št. 2430/1999 se v stolpcu 2 vnosa za E 758 in E 770 besedilo „Roche Vitamins Europe Ltd“ nadomesti z besedilom „Alpharma (Belgija) BVBA“.

⁽¹⁾ UL L 268, 18.10.2003, str. 29. Uredba, kakor je bila spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 378/2005 (UL L 59, 5.3.2005, str. 8).⁽²⁾ UL L 296, 17.11.1999, str. 3. Uredba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 1519/2007 (UL L 335, 20.12.2007, str. 15).⁽³⁾ UL L 321, 6.12.2001, str. 18.⁽⁴⁾ UL L 243, 15.7.2004, str. 15.

2. V Prilogi I k Uredbi (ES) št. 2380/2001 se v stolpcu 2 vnosa za E 770 besedilo „Alpharma AS“ nadomesti z besedilom „Alpharma (Belgija) BVBA“.

3. V Prilogi I k Uredbi (ES) št. 1289/2004 se v stolpcu 2 vnosa za E 756 besedilo „Alpharma AS“ nadomesti z besedilom „Alpharma (Belgija) BVBA“.

Člen 2

Obstoječe zaloge, ki so v skladu z določbami, ki so se uporabljale pred začetkom veljavnosti te uredbe, se lahko še naprej dajejo v promet in uporabljajo do 30. septembra 2008.

Člen 3

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 17. junija 2008

Za Komisijo
Androulla VASSILIOU
Članica Komisije
