

**KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) nr 118/2012,****10. veebruar 2012,**

**millega muudetakse määrusi (EÜ) nr 2380/2001, (EÜ) nr 1289/2004, (EÜ) nr 1455/2004, (EÜ) nr 1800/2004, (EÜ) nr 600/2005, (EL) nr 874/2010, rakendusmäärusi (EL) nr 388/2011, (EL) nr 532/2011 ja (EL) nr 900/2011 seoses teatavate loomasöödaliseandite loa omaniku nimega ja parandatakse rakendusmäärust (EL) nr 532/2011**

**(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 loomasööttades kasutatavate söödaliseandite kohta, <sup>(1)</sup> eriti selle artikli 13 lõiget 3,

ning arvestades järgmist:

(1) Alpharma BVBA ja Pfizer Ltd. on kooskõlas määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 13 lõikega 3 esitanud taotluse muuta loa omaniku nime järgmiste komisjoni õigusaktide puhul: komisjoni 5. detsembri 2001. aasta määrus (EÜ) nr 2380/2001 ühe söödaliseandi 10 aastaks lubamise kohta, <sup>(2)</sup> komisjoni 14. juuli 2004. aasta määrus (EÜ) nr 1289/2004, mis käsitleb kümneaastase tähtajaga loa andmist koktsidiostaatikumide ja muude raviainete rühma kuuluva söödaliseandi Deccox® kasutamiseks loomasöödas, <sup>(3)</sup> komisjoni 16. augusti 2004. aasta määrus (EÜ) nr 1455/2004, mis käsitleb loa andmist kümneks aastaks söödaliseandile „Avatec 15 %”, mis kuulub koktsidiostaatikumide ja muude raviainete gruppi, <sup>(4)</sup> komisjoni 15. oktoobri 2004. aasta määrus (EÜ) nr 1800/2004, mis käsitleb loa andmist kümneks aastaks söödaliseandile „Cycostat 66G”, mis kuulub koktsidiostaatikumide ja muude raviainete rühma, <sup>(5)</sup> komisjoni 18. aprilli 2005. aasta määrus (EÜ) nr 600/2005, mis käsitleb teatava koktsidiostaatikumi söödaliseandina kasutamise lubamist kümne aasta jooksul, teatava söödaliseandi kasutamise ajutist lubamist ning teatavate söödaliseandite kasutamise alalist lubamist, <sup>(6)</sup> komisjoni 5. oktoobri 2010. aasta määrus (EL) nr 874/2010, mis käsitleb naatriumlasalotsiid A kasutamise lubamist kuni 16-nädalaste kalkunite söödaliseandina (loaomanik Alpharma (Belgium) BVBA) ning millega muudetakse määrust (EÜ) nr 2430/1999, <sup>(7)</sup> komisjoni 19. aprilli 2011. aasta rakendusmäärus (EL) nr 388/2011 maduramütsiin-ammoonium alfa lubamise kohta broilerkanade

söödaliseandina (müügiloa omanik Alpharma (Belgium) BVBA) ning millega muudetakse määrust (EÜ) nr 2430/1999, <sup>(8)</sup> komisjoni 31. mai 2011. aasta rakendusmäärus (EL) nr 532/2011, mis käsitleb robenidiinhüdrokloriidi lubamist aretuskuulikutute ja broilerkuulikutute söödaliseandina (müügiloa omanik Alpharma (Belgium) BVBA) ning millega muudetakse määrusi (EÜ) nr 2430/1999 ja (EÜ) nr 1800/2004 <sup>(9)</sup> ning komisjoni 7. septembri 2011. aasta rakendusmäärus (EL) nr 900/2011, milles käsitletakse naatriumlasalotsiid A lubamist faasanite, pärkanade, vuttide ja nurmkanade (välja arvatud munalinnud) söödaliseandina (loa omanik Alpharma (Belgia) BVBA) <sup>(10)</sup>.

- (2) Taotlejad väidavad, et seoses sellega, et äriühing Pfizer Ltd. omandas äriühingu Alpharma BVBA, kuuluvad 1. märtsist 2011 äriühingule Pfizer Ltd. dekokinaadi, naatriumlasalotsiid A, maduramütsiin-ammoonium alfa, robenidiinhüdrokloriidi ja salinomütsiini turustamisõigused.
- (3) Kavandatav lubade muutmine on oma olemuselt puhtalt administratiivne ega too kaasa kõnealuste söödaliseandite uut hindamist. Euroopa Toiduohutusametile on kõnealusest taotlusest teatatud.
- (4) Et taotleja saaks kasutada oma turustamisõigusi Pfizer Ltd. nime all, on vaja lubade tingimusi muuta.
- (5) Seepärast tuleks vastavalt muuta määruseid (EÜ) nr 2380/2001, (EÜ) nr 1289/2004, (EÜ) nr 1455/2004, (EÜ) nr 1800/2004, (EÜ) nr 600/2005, (EL) nr 874/2010, rakendusmääruseid (EL) nr 388/2011, (EL) nr 532/2011 ja (EL) nr 900/2011.
- (6) Loatingimuste muutmine ei ole seotud ohutusega ja seetõttu on otstarbekas näha ette üleminekupeerioid, mille jooksul võib olemasolevad varud ära kasutada.

<sup>(1)</sup> ELT L 268, 18.10.2003, lk 29.<sup>(2)</sup> EÜT L 321, 6.12.2001, lk 18.<sup>(3)</sup> ELT L 243, 15.7.2004, lk 15.<sup>(4)</sup> ELT L 269, 17.8.2004, lk 14.<sup>(5)</sup> ELT L 317, 16.10.2004, lk 37.<sup>(6)</sup> ELT L 99, 19.4.2005, lk 5.<sup>(7)</sup> ELT L 263, 6.10.2010, lk 1.<sup>(8)</sup> ELT L 104, 20.4.2011, lk 3.<sup>(9)</sup> ELT L 146, 1.6.2011, lk 7.<sup>(10)</sup> ELT L 231, 8.9.2011, lk 15.

- (7) Määruse (EÜ) nr 1800/2004 lisasse komisjoni määrusega (EÜ) nr 101/2009 <sup>(1)</sup> lisatud jääkide piirnormid broilerkanade ja kalkunite puhul ning komisjoni määrusega (EÜ) nr 214/2009 <sup>(2)</sup> määruse (EÜ) nr 1800/2004 lisasse seoses broilerkanade ja kalkunitega lisatud kaubanduslik nimetus „Robenz 66 G” on jäänud ekslikult välja määruse (EÜ) nr 1800/2004 lisast, mida muudeti rakendusmäärusega (EL) nr 532/2011. Seetõttu tuleb kõnealused piirnormid ja kaubanduslik nimetus lisada.

## Artikkel 6

**Määruse (EL) nr 874/2010 muutmise**

Määruse (EL) nr 874/2010 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 7

**Rakendusmääruse (EL) nr 388/2011 muutmise**

Rakendusmääruse (EL) nr 388/2011 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 8

**Rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 muutmise**

Rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 I lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma Belgium BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 9

**Rakendusmääruse (EL) nr 900/2011 muutmise**

Rakendusmääruse (EL) nr 900/2011 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 10

**Rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 parandamine**

Rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 II lisa parandatakse vastavalt käesoleva määruse lisale.

## Artikkel 11

**Üleminekumeetmed**

Olemasolevaid varusid, mis vastavad sätetele, mida kohaldatakse enne käesoleva määruse jõustumise kuupäeva, võib turule lasta ja kasutada kuni 2. septembrini 2012.

## Artikkel 12

**Jõustumine**

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

- (8) Sellepärast tuleks rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 lisa vastavalt muuta.

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

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

## Artikkel 1

**Määruse (EÜ) nr 2380/2001 muutmise**

Määruse (EÜ) nr 2380/2001 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma Belgium BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 2

**Määruse (EÜ) nr 1289/2004 muutmise**

Määruse (EÜ) nr 1289/2004 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 3

**Määruse (EÜ) nr 1455/2004 muutmise**

Määruse (EÜ) nr 1455/2004 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 4

**Määruse (EÜ) nr 1800/2004 muutmise**

Määruse (EÜ) nr 1800/2004 lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

## Artikkel 5

**Määruse (EÜ) nr 600/2005 muutmise**

Määruse (EÜ) nr 600/2005 I lisa 2. veerus asendatakse sõnad „Alpharma (Belgium) BVBA” sõnadega „Pfizer Ltd.”.

<sup>(1)</sup> ELT L 34, 4.2.2009, lk 5.

<sup>(2)</sup> ELT L 73, 19.3.2009, lk 12.

Artiklit 10 ja lisa kohaldatakse seevastu 21. juunist 2011.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 10. veebruar 2012

*Komisjoni nimel*  
*president*  
José Manuel BARROSO

---

## LISA

Rakendusmääruse (EL) nr 532/2011 II lisas parandatakse rakendusmääruse (EÜ) nr 1800/2004 lisa, mida on muudetud määrusega (EL) nr 532/2011 järgmiselt:

- 1) 3. veerus asendatakse sõnad „(Cycostat 66 G)” sõnadega „(Robenz 66 G)”;
- 2) lisatakse uus veerg:

---

„Jääkide piirnormid asjaomases loomses toiduaines

---

800 µg robenidiinhüdrokloriidi märja maksa kilogrammi kohta.

350 µg robenidiinhüdrokloriidi märja neeru kilogrammi kohta.

200 µg robenidiinhüdrokloriidi märja lihaskoe kilogrammi kohta.

1 300 µg robenidiinhüdrokloriidi märja naha ja rasvkoe kilogrammi kohta.

---

400 µg robenidiinhüdrokloriidi märja naha ja rasvkoe kilogrammi kohta.

400 µg robenidiinhüdrokloriidi märja maksa kilogrammi kohta.

200 µg robenidiinhüdrokloriidi märja neeru kilogrammi kohta.

200 µg robenidiinhüdrokloriidi märja lihaskoe kilogrammi kohta.”

---