

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2017/1126,**23. juuni 2017,****millega muudetakse määrust (EÜ) nr 903/2009 ning rakendusmäärusi (EL) nr 373/2011, (EL) nr 374/2013 ja (EL) nr 1108/2014 seoses valmistise *Clostridium butyricum*'i (FERM-BP 2789) loa hoidja ELi esindaja nimega****(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 loomasöötaades kasutatavate söödalisandite kohta, ⁽¹⁾ eriti selle artikli 13 lõiget 3,

ning arvestades järgmist:

- (1) Äriühing Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd. on esitanud määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 13 lõike 3 kohase taotluse, milles on tehtud ettepanek muuta komisjoni määruses (EÜ) nr 903/2009 ⁽²⁾ ning komisjoni rakendusmäärustes (EL) nr 373/2011, ⁽³⁾ (EL) nr 374/2013 ⁽⁴⁾ ja (EL) nr 1108/2014 ⁽⁵⁾ teatatud loa omaniku [Termin on muutunud. Uus termin on „loa hoidja.“] nime.
- (2) Taotluse esitaja kinnitab, et söödalisandi 4b1830 valmistise *Clostridium butyricum* FERM-BP 2789 puhul on alates 12. jaanuarist 2017 äriühingu Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd uus esindaja Huvepharma NV Belgium. Taotleja on esitanud taotlust toetavad asjakohased andmed.
- (3) Kavandatav loa hoidja esindaja muutmine on oma olemuselt puhtalt administratiivne ega too kaasa kõnealuste söödalisandite uut hindamist. Euroopa Toiduohutusametit teavitati kõnealusest taotlusest.
- (4) Et äriühing Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium saaks kasutada oma turustamisõigust, on vaja muuta kõnealuste lubade tingimusi. Seepärast tuleks määrust (EÜ) nr 903/2009 ning rakendusmäärusi (EL) nr 373/2011, (EL) nr 374/2013 ja (EL) nr 1108/2014 vastavalt muuta.
- (5) Kuna ohutuskaalutlustega seoses ei ole nõutav käesoleva määrusega määrusesse (EÜ) nr 903/2009 ning rakendusmäärustes (EL) nr 373/2011, (EL) nr 374/2013 ja (EL) nr 1108/2014 tehtud muudatuste viivitamatu kohaldamine, siis on asjakohane ette näha üleminekuperiood, mille jooksul võib olemasolevad varud ära kasutada.
- (6) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

⁽¹⁾ ELT L 268, 18.10.2003, lk 29.⁽²⁾ Komisjoni 28. septembri 2009. aasta määrus (EÜ) nr 903/2009 valmistise *Clostridium butyricum* (FERM-P 2789) lubamise kohta broilerkanade söödalisandina (loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U) (ELT L 256, 29.9.2009, lk 26).⁽³⁾ Komisjoni 15. aprilli 2011. aasta rakendusmäärus (EL) nr 373/2011 valmistise *Clostridium butyricum* FERM-BP 2789 lubamise kohta vähemtähtsate linnuliikide, välja arvatud munalinnud, võõrutatud põrsaste ja vähemtähtsate (võõrutatud) sealiikide söödalisandina ning millega muudetakse määrust (EÜ) nr 903/2009 (loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (ELT L 102, 16.4.2011, lk 10).⁽⁴⁾ Komisjoni 23. aprilli 2013. aasta rakendusmäärus (EL) nr 374/2013, valmistise *Clostridium butyricum* (FERM BP-2789) lubamise kohta munakanade söödalisandina (loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (ELT L 112, 24.4.2013, lk 13).⁽⁵⁾ Komisjoni 20. oktoobri 2014. aasta rakendusmäärus (EL) nr 1108/2014, milles käsitletakse loa andmist *Clostridium butyricum* (FERM BP-2789) valmistise kasutamiseks nuumkalkunite ja aretusalkunite jaoks ette nähtud söödalisandina (loa hoidja Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (ELT L 301, 21.10.2014, lk 16).

ON VASTU VÖTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Määruse (EÜ) nr 903/2009 muutmine

Määrust (EÜ) nr 903/2009 muudetakse järgmiselt.

- 1) Pealkirjas asendatakse sõnad „loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „loa hoidja Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.
- 2) Määruse (EÜ) nr 903/2009 lisa teises veerus „Loa omanik“ asendatakse sõnad „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.

Artikkel 2

Rakendusmääruse (EL) nr 373/2011 muutmine

Rakendusmäärust (EL) nr 373/2011 muudetakse järgmiselt.

- 1) Pealkirjas asendatakse sõnad „loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „loa hoidja Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.
- 2) Rakendusmääruse (EL) nr 373/2011 lisa teises veerus „Loa omanik“ asendatakse sõnad „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.

Artikkel 3

Rakendusmääruse (EL) nr 374/2013 muutmine

Rakendusmäärust (EL) nr 374/2013 muudetakse järgmiselt.

- 1) Pealkirjas asendatakse sõnad „loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „loa hoidja Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.
- 2) Rakendusmääruse (EL) nr 374/2013 lisa teises veerus „Loa omanik“ asendatakse sõnad „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.

Artikkel 4

Rakendusmääruse (EL) nr 1108/2014 muutmine

Rakendusmäärust (EL) nr 1108/2014 muudetakse järgmiselt.

- 1) Pealkirjas asendatakse sõnad „loa omanik Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „loa hoidja Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.
- 2) Rakendusmääruse (EL) nr 1108/2014 lisa teises veerus „Loa omanik“ asendatakse sõnad „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U“ sõnadega „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, keda esindab Huvepharma NV Belgium“.

*Artikkel 5***Üleminekumeetmed**

Kõnealust söödalisandit sisaldavate lisaainete, eelsegude ja segasööda olemasolevaid varusid, mis vastavad enne käesoleva määruse jõustumist kehtinud õigusnormidele, võib jätkuvalt turule lasta ja kasutada kuni nende ammendumiseni.

*Artikkel 6***Jõustumine**

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

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 23. juuni 2017

Komisjoni nimel
president
Jean-Claude JUNCKER
