

KOMISSION ASETUS (EY) N:o 1519/2007,**annettu 19 päivänä joulukuuta 2007,****asetusten (EY) N:o 2430/1999, (EY) N:o 418/2001 ja (EY) N:o 162/2003 muuttamisesta kokkidiostaattien ja muiden lääkkeenkaltaisten aineiden ryhmään kuuluville tietyille rehun lisäaineille annettavan hyväksynnän ehtojen osalta****(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ottaa huomioon eläinten ruokinnassa käytettävistä lisäaineista 22 päivänä syyskuuta 2003 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1831/2003⁽¹⁾ ja erityisesti sen 13 artiklan 3 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Asetuksen (EY) N:o 1831/2003 13 artiklan 3 kohdassa säädetään mahdollisuudesta muuttaa lisäaineen hyväksymisen ehtoja hyväksynnän haltijan hakemuksesta.
- (2) Komission asetuksella (EY) N:o 2430/1999⁽²⁾ hyväksyttiin kymmeneksi vuodeksi kokkidiostaattien ja muiden lääkkeenkaltaisten aineiden ryhmään kuuluvan lisäaineen diklatsuriili 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix) ja diklatsuriili 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix) käyttö broilerien rehussa. Hyväksyntä edellytti lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastuussa olevan henkilön nimeämistä.
- (3) Komission asetuksella (EY) N:o 418/2001⁽³⁾ hyväksyttiin kymmeneksi vuodeksi kokkidiostaattien ja muiden lääkkeenkaltaisten aineiden ryhmään kuuluvan lisäaineen diklatsuriili 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix) ja diklatsuriili 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix) käyttö lihakalkkunoiden rehussa. Hyväksyntä edellytti lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastuussa olevan henkilön nimeämistä.
- (4) Komission asetuksella (EY) N:o 162/2003⁽⁴⁾ hyväksyttiin kymmeneksi vuodeksi kokkidiostaattien ja muiden lää-

kkeenkaltaisten aineiden ryhmään kuuluvan lisäaineen diklatsuriili 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix), diklatsuriili 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix) käyttö kananuorikkojen rehussa. Hyväksyntä edellytti lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastuussa olevan henkilön nimeämistä.

- (5) Hyväksyntien haltija Janssen Animal Health BVBA on tehnyt asetuksen (EY) N:o 1831/2003 13 artiklan 3 kohdan mukaisen hakemuksen ja esittänyt edellä johdanto-osan 2–4 kappaleessa tarkoitettujen lisäaineiden liikkeeseen laskemisesta vastuussa olevan henkilön vaihtamista. Hakemuksessa toimitettujen tietojen mukaan kyseisten aineiden markkinoille saattamista koskevat oikeudet on siirretty sen belgialaiselle emoyhtiölle Janssen Pharmaceutica NV:lle 2 päivästä heinäkuuta 2007 alkaen.
- (6) Lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastaavan henkilön vaihtaminen on puhtaasti hallinnollinen menettely eikä vaadi lisäaineen uutta arviointia. Euroopan elintarviketurvallisuusvirastolle on ilmoitettu hakemuksesta.
- (7) Jotta Janssen Pharmaceutica NV voi hyödyntää omistusoikeuksiaan 2 päivästä heinäkuuta 2007, on tarpeen muuttaa lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastuussa olevan henkilön nimi alkaen 2 päivästä heinäkuuta 2007. Siksi tätä asetusta on tarpeen soveltaa takautuvasti.
- (8) Tämän vuoksi asetukset (EY) N:o 2430/1999, (EY) N:o 418/2001 ja (EY) N:o 162/2003 olisi muutettava.
- (9) On aiheellista säätää siirtymäkaudesta, jonka aikana nykyiset varastot voidaan käyttää loppuun.
- (10) Tässä asetuksessa säädetty toimenpiteet ovat elintarviketietoa ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

(¹) EUVL L 268, 18.10.2003, s. 29. Asetus sellaisena kuin se on muutettuna komission asetuksella (EY) N:o 378/2005 (EUVL L 59, 5.3.2005, s. 8).

(²) EYVL L 296, 17.11.1999, s. 3. Asetus sellaisena kuin se on muutettuna komission asetuksella (EY) N:o 249/2006 (EUVL L 42, 14.2.2006, s. 22).

(³) EYVL L 62, 2.3.2001, s. 3.

(⁴) EYVL L 26, 31.1.2003, s. 3.

ON ANTANUT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

1. Korvataan asetuksen (EY) N:o 2430/1999 liitteessä I olevan E 771 kohdan 2 sarakkeessa oleva ilmaisu ”Janssen Animal Health B.V.B.A.” ilmaisulla ”Janssen Pharmaceutica NV”.
2. Korvataan asetuksen (EY) N:o 418/2001 liitteessä III olevan E 771 kohdan 2 sarakkeessa oleva ilmaisu ”Janssen Animal Health B.V.B.A.” ilmaisulla ”Janssen Pharmaceutica NV”.
3. Korvataan asetuksen (EY) N:o 162/2003 liitteessä olevan E 771 kohdan 2 sarakkeessa oleva ilmaisu ”Janssen Animal Health BVBA” ilmaisulla ”Janssen Pharmaceutica NV”.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaisenaan kaikissa jäsenvaltioissa.

Tehty Brysselissä 19 päivänä joulukuuta 2007.

2 artikla

Ennen tämän asetuksen voimaantuloa sovellettavien säännösten mukaisia varastoja voidaan saattaa markkinoille ja käyttää 30 päivään huhtikuuta 2008 asti.

3 artikla

Tämä asetus tulee voimaan kolmantena päivänä sen jälkeen, kun se on julkaistu *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

Sitä sovelletaan 2 päivästä heinäkuuta 2007.

Komission puolesta
Markos KYPRIANOU
Komission jäsen
