

32008R0552

18.6.2008.

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

L 158/3

**UREDBA KOMISIJE (EZ) br. 552/2008****od 17. lipnja 2008.**

**o izmjeni uredaba (EZ) br. 2430/1999, (EZ) br. 2380/2001 i (EZ) br. 1289/2004 u pogledu uvjeta odobrenja određenih dodataka hrani za životinje za korištenje u hranidbi životinja**

(Tekst značajan za EGP)

KOMISIJA EUROPSKIH ZAJEDNICA,

uzimajući u obzir Ugovor o osnivanju Europske zajednice,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1831/2003 Europskog parlementa i Vijeća od 22. rujna 2003. o dodacima hrani za životinje za korištenje u hranidbi životinja<sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 13. stavak 3.,

prava stavljanja na tržište tih dodataka hrani za životinje prenesena na Alpharmu (Belgija) BVBA, zajedno s dodatnim pratećim dokumentima prvotnih nositelja odobrenja, kako su navedeni u tim odobrenjima.

budući da:

- (1) Alpharma (Belgija) BVBA podnijela je zahtjev u skladu s člankom 13. stavkom 3. Uredbe (EZ) br. 1831/2003 u kojem predlaže promjenu imena nositelja odobrenja u vezi s uredbama Komisije (EZ) br. 2430/1999<sup>(2)</sup>, (EZ) br. 2380/2001<sup>(3)</sup> i (EZ) br. 1289/2004<sup>(4)</sup>. Tim se uredbama odobrava korištenje određenih dodataka hrani za životinje. Odobrenja su povezana s nositeljem odobrenja.
- (2) U slučaju dodataka robenidin hidroklorida 66g/kg (Cycostat 66G) i amonij alfa maduramicina 1 g/100g (Cygro 1%) navedenih u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 2430/1999, nositelj odobrenja je Roche Vitamins Europe Ltd.
- (3) U slučaju dodataka amonij alfa maduramicina 1 g/100g (Cygro 1%) navedenog u Prilogu Uredbi (EZ) br. 2380/2001 i dekokvinata 60,6 g/kg (Deccox) navedenog u Prilogu Uredbi (EZ) br. 1289/2004, nositelj odobrenja je Alpharma AS.
- (4) Podnositelj zahtjeva navodi kako je Alpharma (Belgija) BVBA pravni sljednik nositelja odobrenja navedenih u uvodnim izjavama 2. i 3. Alpharma (Belgija) BVBA priložila je odgovarajuće dokumente koji pokazuju da su

(5) Predložena promjena uvjeta odobrenja posve je administrativne prirode i ne zahtijeva novo procjenjivanje dotičnih dodataka hrani za životinje. Europska agencija za sigurnost hrane obaviještena je o zahtjevu.

- (6) Kako bi se podnositelju zahtjeva omogućilo da iskoristi svoja prava stavljanja na tržište pod nazivom Alpharma (Belgija) BVBA, potrebno je promijeniti uvjete odobrenja.
- (7) Stoga uredbe (EZ) br. 2430/1999, (EZ) br. 2380/2001 i (EZ) br. 1289/2004 treba odgovarajuće izmijeniti.
- (8) Primjereno je utvrditi prijelazno razdoblje tijekom kojeg se mogu iskoristiti postojeće zalihe.
- (9) Mjere predviđene u ovoj Uredbi u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za prehrabeni lanac i zdravje životinja,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

**Članak 1.**

1. U Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 2430/1999 u stupcu 2. unosa za E758 i E770, riječi „Roche Vitamins Europe Ltd“ zamjenjuju se riječima „Alpharma (Belgija) BVBA“.
2. U Prilogu Uredbi (EZ) br. 2380/2001 u stupcu 2. unosa za E770, riječi „Alpharma AS“ zamjenjuju se riječima „Alpharma (Belgija) BVBA“.

<sup>(1)</sup> SL L 268, 18.10.2003., str. 29. Uredba kako je izmijenjena Uredbom Komisije (EZ) br. 378/2005 (SL L 59, 5.3.2005., str. 8.).

<sup>(2)</sup> SL L 296, 17.11.1999., str. 3. Uredba kako je zadnje izmijenjena Uredbom (EZ) br. 1519/2007 (SL L 335, 20.12.2007., str. 15.).

<sup>(3)</sup> SL L 321, 6.12.2001., str. 18.

<sup>(4)</sup> SL L 243, 15.7.2004., str. 15.

3. U Prilogu Uredbi (EZ) br. 1289/2004 u stupcu 2. unosa za E756, riječi „Alpharma AS” zamjenjuju se riječima „Alpharma (Belgija) BVBA”.

*Članak 2.*

Postojeće zalihe koje su u skladu s odredbama koje su se primjenjivale prije stupanja na snagu ove Uredbe mogu se i dalje stavljati na tržiste i koristiti do 30. rujna 2008.

*Članak 3.*

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljen u Bruxellesu 17. lipnja 2008.

*Za Komisiju  
Androulla VASSILIOU  
Članica Komisije*

---