

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,

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.

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1831/2003 Europskog parlamenta 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.,

(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.

budući da:

(1) Alpharma (Belgija) BVBA podnijela je zahtjev u skladu s člankom 13. stavkom 3. Uredbe (EZ) br. 1831/2003 u kojemu 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.

(6) Kako bi se podnositelju zahtjeva omogućilo da iskoristi svoja prava stavljanja na tržište pod nazivom Alpharma (Belgija) BVBA, potrebno je promijeniti uvjete 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.

(7) Stoga uredbe (EZ) br. 2430/1999, (EZ) br. 2380/2001 i (EZ) br. 1289/2004 treba odgovarajuće izmijeniti.

(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.

(8) Primjereno je utvrditi prijelazno razdoblje tijekom kojeg se mogu iskoristiti postojeće zalihe.

(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

(9) Mjere predviđene u ovoj Uredbi u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za prehrambeni lanac i zdravlje 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 tržište 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.

Sastavljeno u Bruxellesu 17. lipnja 2008.

*Za Komisiju*  
Androulla VASSILIOU  
*Članica Komisije*

---