

A BIZOTTSÁG 118/2012/EU VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2012. február 10.)

a 2380/2001/EK, az 1289/2004/EK, az 1455/2004/EK, az 1800/2004/EK, a 600/2005/EU, a 874/2010/EU rendeletnek, a 388/2011/EU, az 532/2011/EU és a 900/2011/EU végrehajtási rendeletnek az egyes takarmány-adalékanyagokra megadott engedély jogosultjának neve tekintetében történő módosításáról és az 532/2011/EU végrehajtási rendelet helyesbítéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 13. cikke (3) bekezdésére,

mivel:

(1) Az Alpharma BVBA és a Pfizer Ltd. az 1831/2003/EK rendelet 13. cikke (3) bekezdése alapján kérelmet nyújtott be az engedélyek jogosultja nevének megváltoztatását javasolva az egy takarmány-adalékanyag 10 évre történő engedélyezéséről szóló, 2001. december 5-i 2380/2001/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾, a kokcidiosztatikumok és más gyógyászati anyagok csoportjába tartozó Deccox® takarmány-adalékanyag tíz évre szóló engedélyezéséről szóló, 2004. július 14-i 1289/2004/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾, a kokcidiosztatikumok és egyéb gyógyászati anyagok csoportba tartozó Avatec 15 % adalékanyag takarmányokban való felhasználásának tíz évre történő engedélyezéséről szóló, 2004. augusztus 16-i 1455/2004/EK bizottsági rendelet ⁽⁴⁾, a kokcidiosztatikumok és egyéb gyógyászati anyagok csoportjába tartozó Cycostat 66G takarmány-adalékanyag 10 évre szóló engedélyezéséről szóló, 2004. október 15-i 1800/2004/EK bizottsági rendelet ⁽⁵⁾, az egy kokcidiosztatikum takarmány-adalékanyagként történő, újabb tíz évre szóló engedélyezéséről, egy adalékanyag ideiglenes engedélyezéséről, valamint egyes takarmány-adalékanyagok állandó engedélyezéséről szóló, 2005. április 18-i 600/2005/EK bizottsági rendelet ⁽⁶⁾, a maximum 16 hetes pulykáknál alkalmazható lazalocid A-nátrium takarmány-adalékanyag engedélyezéséről (az engedély jogosultja az Alpharma (Belgium) BVBA) és a 2430/1999/EK rendelet módosításáról szóló, 2010. október 5-i 874/2010/EU bizottsági rendelet ⁽⁷⁾, a maduramicin-ammónium-alfa brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezéséről (az engedély

jogosultja: Alpharma (Belgium) BVBA) és a 2430/1999/EK rendelet módosításáról szóló, 2011. április 19-i 388/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁸⁾, a robenidin-hidroklorid tenyésznnyulak és hízónyulak takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezéséről (az engedély jogosultja: Alpharma Belgium BVBA), valamint a 2430/1999/EK és az 1800/2004/EK rendelet módosításáról szóló, 2011. május 31-i 532/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁹⁾ vonatkozásában, valamint a lazalocid-A-nátriumnak a fácánok, gyöngytyúk, fűrjek és foglyok – kivéve tojószárnyasok – takarmányadalékaként való engedélyezéséről (az engedély jogosultja az Alpharma (Belgium) BVBA) szóló, 2011. szeptember 7-i 900/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽¹⁰⁾ vonatkozásában.

- (2) A kérelmezők állítása szerint 2011. március 1-jétől, azzal, hogy a Pfizer Ltd. megszerezte az Alpharma BVBA-t, az előbbi birtokolja a dekokinát, lazalocid A-nátrium, maduramicin-ammónium-alfa, robenidin hidroklorid és szalinomicin adalékanyagok értékesítési jogait.
- (3) Az engedély feltételeinek javasolt megváltoztatása kizárólag adminisztratív jellegű és nem vonja maga után az érintett adalékok újbóli értékelését. Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóságot értesítették a kérelemről.
- (4) Annak lehetővé tétele érdekében, hogy a kérelmező Pfizer Ltd. néven gyakorolhassa értékesítési jogait, az engedély feltételeit meg kell változtatni.
- (5) A 2380/2001/EK, az 1289/2004/EK, az 1455/2004/EK, az 1800/2004/EK, a 600/2005/EU, a 874/2010/EU rendeletet, a 388/2011/EU, az 532/2011/EU és a 900/2011/EU végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (6) Mivel az engedélyezési feltételek módosítására nem biztonsági okokból kerül sor, a már meglévő készletek felhasználására helyénvaló átmeneti időszakot biztosítani.

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.⁽²⁾ HL L 321., 2001.12.6., 18. o.⁽³⁾ HL L 243., 2004.7.15., 15. o.⁽⁴⁾ HL L 269., 2004.8.17., 14. o.⁽⁵⁾ HL L 317., 2004.10.16., 37. o.⁽⁶⁾ HL L 99., 2005.4.19., 5. o.⁽⁷⁾ HL L 263., 2010.10.6., 1. o.⁽⁸⁾ HL L 104., 2011.4.20., 3. o.⁽⁹⁾ HL L 146., 2011.6.1., 7. o.⁽¹⁰⁾ HL L 231., 2011.9.8., 15. o.

(7) A 101/2009/EK bizottsági rendelettel⁽¹⁾ az 1800/2004/EK rendelet mellékletébe felvett, a hízópulykákra és hízócsirkékre vonatkozó maximális maradékanyag-határértékeket, valamint a 214/2009/EK bizottsági rendelettel⁽²⁾ az 1800/2004/EK rendelet mellékletébe felvett, a hízópulykákra és hízócsirkékre vonatkozó „Robenz 66 G” kereskedelmi nevet tévedésből kihagyták az 532/2011/EU végrehajtási rendelettel módosított 1800/2004/EK rendelet mellékletéből. Ezért ezeket a maximális maradékanyag-határértékeket és a kereskedelmi nevet utólag fel kell abba venni.

(8) Ezért az 532/2011/EU végrehajtási rendelet mellékletét ennek megfelelően ki kell javítani.

(9) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 2380/2001/EK rendelet módosítása

A 2380/2001/EK rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

2. cikk

Az 1289/2004/EK rendelet módosítása

Az 1289/2004/EK rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

3. cikk

Az 1455/2004/EK rendelet módosítása

Az 1455/2004/EK rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

4. cikk

Az 1800/2004/EK rendelet módosítása

Az 1800/2004/EK rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

5. cikk

A 600/2005/EK rendelet módosítása

A 600/2005/EK rendelet I. mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

6. cikk

A 874/2010/EU rendelet módosítása

A 874/2010/EK rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

7. cikk

A 388/2011/EU végrehajtási rendelet módosítása

A 388/2011/EK végrehajtási rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

8. cikk

Az 532/2011/EU végrehajtási rendelet módosítása

Az 532/2011/EU végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

9. cikk

A 900/2011/EU végrehajtási rendelet módosítása

A 900/2011/EU végrehajtási rendelet mellékletének 2. oszlopában az „Alpharma Belgium BVBA” helyébe a „Pfizer Ltd.” szöveg lép.

10. cikk

Az 532/2011/EU végrehajtási rendelet helyesbítése

Az 532/2011/EU végrehajtási rendelet II. mellékletét e rendelet mellékletének megfelelően kell kijavítani.

11. cikk

Átmeneti intézkedések

Az e rendelet hatálybalépésének időpontját megelőzően alkalmazandó rendelkezéseknek megfelelő, már meglévő készleteket továbbra is forgalomba lehet hozni, és 2012. szeptember 2-ig fel lehet használni.

12. cikk

Hatálybalépés

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

⁽¹⁾ HL L 34., 2009.2.4., 5. o.

⁽²⁾ HL L 73., 2009.3.19., 12. o.

A 10. cikket és a mellékletet azonban 2011. június 21-től kell alkalmazni.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2012. február 10-én.

a Bizottság részéről
az elnök

José Manuel BARROSO

MELLÉKLET

Az 532/2011/EU végrehajtási rendelet II. mellékletében, az 532/2011/EU végrehajtási rendelettel módosított 1800/2004/EK rendelet mellékletét a következőképpen kell helyesbíteni:

1. A 3. oszlopban a „(Cycostat 66G)” szavak helyébe a „(Robenz 66 G)” lép.
2. A jegyzék egy új oszloppal egészül ki:

„Maradékanyag-határérték (MRL) az adott állati eredetű élelmiszerben			
800 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves májban
350 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves vesében
200 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves izomban
1 300 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves bőrben/zsírban
400 µg	robenidin-hidroklorid	1 kg	bőrben/zsírban
400 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves májban
200 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves vesében
200 µg	Robenidin-hidroklorid	1 kg	nedves izomban.”