

II

(Atti mhux legiżlattivi)

REGOLAMENTI

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 1014/2013

tat-22 ta' Ottubru 2013

li jemenda r-Regolamenti (KE) Nru 2380/2001, (KE) Nru 1289/2004, (KE) Nru 1455/2004, (KE) Nru 1800/2004, (KE) Nru 600/2005, (UE) Nru 874/2010, ir-Regolamenti ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 388/2011, (UE) Nru 532/2011 u (UE) Nru 900/2011 rigward l-isem tad-detentur tal-awtorizzazzjoni ta' certi addittivi fl-għalf tal-annimali

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1831/2003 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Settembru 2003 dwar l-addittivi għall-użu fl-għalf tal-annimali ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 13(3) tiegħu,

Billi:

- (1) Pfizer Ltd. sottomettiet applikazzjoni skont l-Artikolu 13(3) tar-Regolament (KE) Nru 1831/2003 bil-proposta biex jinbidel l-isem tad-detentur tal-awtorizzazzjonijiet fir-rigward tar-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 2380/2001 ⁽²⁾, (KE) Nru 1289/2004 ⁽³⁾, (KE) Nru 1455/2004 ⁽⁴⁾, (KE) Nru 1800/2004 ⁽⁵⁾, (KE) Nru 600/2005 ⁽⁶⁾, (UE) Nru 874/2010 ⁽⁷⁾, ir-Regolamenti ta'

Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 388/2011 ⁽⁸⁾, (UE) Nru 532/2011 ⁽⁹⁾ and (UE) Nru 900/2011 ⁽¹⁰⁾.

- (2) Ir-rikorrent isostni li, b'riżultat tad-deċiżjoni ta' Pfizer Ltd. biex tagħmel id-Divizjoni tas-Sahħa tal-Annimali tagħha kumpanija indipendenti bl-isem ta' Zoetis Belgium SA u tittrasferixxi l-awtorizzazzjonijiet kollha għat-tqegħid fis-suq tal-koċċidjostati minn Pfizer Ltd. għal Zoetis Belgium SA, dan tal-aħħar jippossjedi d-drittijiet tal-kummerċjalizzazzjoni għall-addittivi dekokinat, lasaloaċidu A tas-sodju, maduramicina ammonju alfa, idroklorur tar-robenidina u salinomicina.

- (3) Il-bidla proposta tat-termini tal-awtorizzazzjonijiet hija purament amministrattiva fin-natura tagħha u ma tirrikjedix valutazzjoni ġdida tal-addittivi kkonċernati. L-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel giet mgħarrfa b'din l-applikazzjoni.

⁽¹⁾ ĠU L 268, 18.10.2003, p. 29.

⁽²⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2380/2001 tal-5 ta' Diċembru 2001 dwar l-awtorizzazzjoni għal għaxar snin ta' addittiv fl-għalf għall-annimali (ĠU L 321, 6.12.2001, p. 18)."

⁽³⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1289/2004 tal-14 ta' Lulju 2004 dwar l-awtorizzazzjoni għal għaxar snin tal-addittiv Deccox® fl-oġġetti tal-ikel, li huwa parti mill-grupp ta' coccidiostats u minn sustanzi mediċinali oħra (ĠU L 243, 15.7.2004, p. 15).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1455/2004 tas-16 ta' Awwissu 2004 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni għal għaxar snin tal-addittiv Avatec 15 % fl-għalf tal-bhejjem, li jifforma parti mill-grupp ta' koċċidjostati u sustanzi mediċinali oħra (ĠU L 269, 17.8.2004, p. 14).

⁽⁵⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1800/2004 tal-15 ta' Ottubru 2004 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni għal għaxar snin tal-addittiv Cycostat 66G fl-għalf tal-bhejjem, li jifforma parti mill-grupp ta' koċċidjostati u sustanzi mediċinali oħra (ĠU L 317, 16.10.2004, p. 37).

⁽⁶⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 600/2005 tat-18 ta' April 2005 li jikkonċerna awtorizzazzjoni ġdida għal għaxar snin ta' coccidiostat bħala addittiv fl-oġġetti tal-għalf, l-awtorizzazzjoni proviżorja ta' addittiv u l-awtorizzazzjoni permanenti ta' certi addittivi fl-oġġetti tal-għalf (ĠU L 99, 19.4.2005, p. 5).

⁽⁷⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 874/2010 tal- 5 ta' Ottubru 2010 dwar l-awtorizzazzjoni ta' lasaloaċidu A tas-sodju bħala addittiv fl-għalf għad-dukjani li għandhom sa 16-il ġimgha (id-detentur tal-awtorizzazzjoni Alpharma (il-Belġju) BVBA) u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 2430/1999 (ĠU L 263, 6.10.2010, p. 1).

⁽⁸⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 388/2011 tad-19 ta' April 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni tal-maduramicina ammonju alfa bħala addittiv fl-għalf tat-tiġieġ għat-tismin (id-detentur tal-awtorizzazzjoni Alpharma (il-Belġju) BVBA u jemenda r-Regolament (KE) Nru 2430/1999 (ĠU L 104, 20.4.2011, p. 3).

⁽⁹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 532/2011 tal-31 ta' Mejju 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni tal-idroklorur tar-robenidina bħala addittiv fl-għalf tal-fniek għat-tgħammir u l-fniek għat-tismin (id-detentur tal-awtorizzazzjoni Alpharma (il-Belġju) BVBA) u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 2430/1999 u (KE) Nru 1800/2004 (ĠU L 146, 1.6.2011, p. 7).

⁽¹⁰⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 900/2011 tas-7 ta' Settembru 2011 dwar l-awtorizzazzjoni tal-lasaloċid A sodju bħala addittiv tal-għalf għall-faġani, il-fargħuni, is-sommien u l-ferniċi għajr l-għasafar għall-bajd (detentur tal-awtorizzazzjoni Alpharma (Belgium) BVBA) (ĠU L 231, 8.9.2011, p. 15).

- (4) Biex l-applikant jisfrutta d-drittijiet tiegħu għat-tqegħid fis-suq bl-isem Zoetis Belgium SA, hemm bżonn li jinbiddu t-termini tal-awtorizzazzjonijiet.
- (5) Ir-Regolamenti (KE) Nru 2380/2001, (KE) Nru 1289/2004, (KE) Nru 1455/2004, (KE) Nru 1800/2004, (KE) Nru 600/2005, (UE) Nru 874/2010, u r-Regolamenti ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 388/2011, (UE) Nru 532/2011 u (UE) Nru 900/2011 għandhom għalhekk jiġu emendati skont dan.
- (6) Billi l-modifiki għall-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjonijiet mhumiex relatati ma' raġunijiet ta' sikurezza, huwa xieraq li jingħata perjodu ta' tranżizzjoni li waqtu jistgħu jintużaw il-ħażniet eżistenti.
- (7) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Emenda għar-Regolament (KE) Nru 2380/2001

Fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 2

Emenda għar-Regolament (KE) Nru 1289/2004

Fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 3

Emenda għar-Regolament (KE) Nru 1455/2004

Fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 4

Emenda għar-Regolament (KE) Nru 1800/2004

Fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 5

Emenda għar-Regolament (KE) Nru 600/2005

Fit-tieni kolonna tal-Anness I, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 6

Emenda għar-Regolament (UE) Nru 874/2010

Ir-Regolament (UE) Nru 874/2010 huwa emendat kif ġej:

(a) Fit-titolu, il-kliem "Alpharma (Belgium) BVBA" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

(b) fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 7

Emenda għar-Regolament (UE) Nru 388/2011

Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 388/2011 huwa emendat kif ġej:

(a) Fit-titolu, il-kliem "Alpharma (Belgium) BVBA" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

(b) Fit-tieni kolonna tal-Anness, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

Artikolu 8

Emenda għar-Regolament (UE) Nru 532/2011

Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 532/2011 huwa emendat kif ġej:

(a) Fit-titolu, il-kliem "Alpharma Belgium BVBA" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

(b) Fit-tieni kolonna tal-Anness I, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

Artikolu 9

Emenda għar-Regolament (UE) Nru 900/2011

Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 900/2011 huwa emendat kif ġej:

(a) Fit-titolu, il-kliem "Alpharma (Belgium) BVBA" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA";

(b) Fit-tieni kolonna tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 900/2011, il-kliem "Pfizer Ltd" jinbidel bi "Zoetis Belgium SA".

Artikolu 10

Miżuri tranżizzjonali

Il-ħażniet eżistenti li ġew manifatturati u ttikkettjati qabel it-12 ta' Novembru 2013 skont ir-regoli applikabbli qabel it-12 ta' Novembru 2013 jistgħu jkomplu jitqiegħdu fis-suq u jintużaw sakemm jispicċaw.

Artikolu 11

Dhul fis-seħh

Dan ir-Regolament għandu jidhrol fis-seħh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, it-22 ta' Ottubru 2013.

Għall-Kummissjoni
Il-President
José Manuel BARROSO
