

32006R0249

L 42/22

JURNALUL OFICIAL AL UNIUNII EUROPENE

14.2.2006

**REGULAMENTUL (CE) NR. 249/2006 AL COMISIEI
din 13 februarie 2006**

de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 2430/1999, (CE) nr. 937/2001, (CE) nr. 1852/2003 și (CE) nr. 1463/2004 privind condițiile de autorizare în hrana animalelor a unor aditivi care aparțin grupei de coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor ⁽¹⁾, în special articolul 13 alineatul (3),

întrucât:

- (1) Articolul 13 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 prevede posibilitatea modificării condițiilor de autorizare a unui aditiv la cererea titularului autorizației.
- (2) Utilizarea aditivului halofuginonă bromhidrat 6 g/kg („Stenorol”), aparținând grupei de „coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase”, a fost autorizată pentru găinile ouătoare, pe o perioadă de zece ani, de Regulamentul (CE) nr. 2430/1999 al Comisiei ⁽²⁾. Autorizația a fost asociată responsabilului pentru punerea în circulație a aditivului.
- (3) Utilizarea aditivului salinomicină-sodiu 120 g/kg („Sacox 120”), aparținând grupei de „coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase”, a fost autorizată pentru iepurii pentru îngrășare, pe o perioadă de zece ani, de Regulamentul (CE) nr. 937/2001 al Comisiei ⁽³⁾. Autorizația a fost asociată responsabilului pentru punerea în circulație a aditivului.
- (4) Utilizarea aditivului salinomicină-sodiu 120 g/kg („Sacox 120 microGranulate”), aparținând grupei de „coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase”, a fost autorizată pentru găinile ouătoare, pe o perioadă de zece ani, de Regulamentul (CE) nr. 1852/2003 al Comisiei ⁽⁴⁾. Autorizația a fost asociată responsabilului pentru punerea în circulație a aditivului.
- (5) Utilizarea aditivului salinomicină-sodiu 120 g/kg („Sacox 120 microGranulate”), aparținând grupei de „coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase”, a fost autorizată pentru puii pentru îngrășare, pe o perioadă

de zece ani, de Regulamentul (CE) nr. 1463/2004 al Comisiei ⁽⁵⁾. Autorizația a fost asociată responsabilului pentru punerea în circulație a aditivului și a înlocuit autorizația precedentă a aditivului respectiv, care nu era asociată unei persoane anume.

- (6) Titularii autorizațiilor, Hoechst Roussel Vet GmbH și Intervet International bv, au prezentat, în conformitate cu articolul 13 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, cereri de modificare a numelui responsabilului pentru punerea în circulație a aditivilor prevăzuți la motivele 2-5. Respectiv cererile au fost susținute de date care arată că, începând cu 1 august 2005, drepturile de comercializare a aditivilor respectivi au fost cedate către Huvepharma nv.
- (7) Transferul, către o altă persoană, al autorizației unui aditiv asociate unei persoane responsabile de punerea sa în circulație se face în conformitate cu o procedură pur administrativă și nu implică necesitatea unei noi analize a aditivilor în cauză. Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară a fost informată cu privire la cererile prezentate.
- (8) Pentru ca Huvepharma nv să își poată exploata drepturile de proprietate, trebuie modificat numele responsabilului pentru punerea în circulație a aditivilor în consecință.
- (9) Prin urmare, regulamentele (CE) nr. 2430/1999, (CE) nr. 937/2001, (CE) nr. 1852/2003 și (CE) nr. 1463/2004 ar trebui modificate în consecință.
- (10) Trebuie prevăzută o perioadă de tranziție în vederea epuizării stocurilor existente.
- (11) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

În a doua coloană a intrării „E 764” din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2430/1999, termenii „Hoechst Roussel Vet GmbH” se înlocuiesc cu termenii „Huvepharma nv”.

Articolul 2

În a doua coloană a intrării „E 766” din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 937/2001, denumirea „Intervet International bv” se înlocuiește cu „Huvepharma nv”.

⁽¹⁾ JO L 268, 18.10.2003, p. 29. Regulament, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (CE) nr. 378/2005 al Comisiei (JO L 59, 5.3.2005, p. 8).

⁽²⁾ JO L 296, 17.11.1999, p. 3. Regulament, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (CE) nr. 1756/2002 al Consiliului (JO L 265, 3.10.2002, p. 1).

⁽³⁾ JO L 130, 12.5.2001, p. 25.

⁽⁴⁾ JO L 271, 22.10.2003, p. 13.

⁽⁵⁾ JO L 270, 18.8.2004, p. 5.

Articolul 3

În a doua coloană a intrării „E 766” din anexa la Regulamentul (CE) nr. 1852/2003, denumirea „Intervet International bv” se înlocuiește cu „Huvepharma nv”.

Articolul 4

În a doua coloană a intrării „E 766” din anexa la Regulamentul (CE) nr. 1463/2004, denumirea „Intervet International bv” se înlocuiește cu „Huvepharma nv”.

Articolul 5

Stocurile existente conforme dispozițiilor aplicabile înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament pot continua să circule pe piață și pot fi utilizate până la 31 iulie 2006.

Articolul 6

Prezentul regulament intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 13 februarie 2006.

Pentru Comisie

Markos KYPRIANOU

Membru al Comisiei
