

NARIADENIE KOMISIE (ES) č. 141/2007**zo 14. februára 2007****o požiadavke na schvaľovanie prevádzok krmivárskych podnikov vyrábajúcich alebo uvádzajúcich na trh doplnkové látky kategórie kokcidiostatiká a histomonostatiká v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 183/2005****(Text s významom pre EHP)**

KOMISIA EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV,

ľovaniu podľa vnútroštátnych právnych predpisov. Prevádzky schválené podľa smernice Rady 95/69/ES⁽³⁾ sú už upravené článkom 18 ods. 1 nariadenia (ES) č. 183/2005.

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 183/2005 z 12. januára 2005, ktorým sa stanovujú požiadavky na hygienu krmív⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 10 ods. 3,

(5) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

keďže:

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

(1) Nariadením (ES) č. 183/2005 sa ustanovuje schvaľovanie určitých prevádzok krmivárskych podnikov. Hlavným cieľom systému schvaľovania zavedeného nariadením (ES) č. 183/2005 je zabezpečiť, aby prevádzky vyrábajúce a/alebo uvádzajúce na trh výrobky, ktoré sa považujú za citlivé, dodržiavali náležité hygienické požiadavky stanovené v uvedenom nariadení. V uvedenom nariadení sa stanovuje možnosť rozšíriť rozsah povinného schvaľovania.

Článok 1

Krmivárske podnikateľské subjekty zabezpečujú, aby nimi riadené prevádzky, ktoré patria do pôsobnosti nariadenia (ES) č. 183/2005, boli schválené príslušným orgánom, ak tieto prevádzky vyrábajú a/alebo uvádzajú na trh krmne doplnkové látky kategórie kokcidiostatiká a histomonostatiká. Schvaľovanie sa uskutočňuje v súlade s nariadením (ES) č. 183/2005.

(2) Kokcidiostatiká a histomonostatiká sú jednou z kategórií krmných doplnkových látok uvedených v článku 6 ods. 1 písm. e) nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 z 22. septembra 2003 o doplnkových látkach určených na používanie vo výžive zvierat⁽²⁾. Táto kategória krmných doplnkových látok sa považuje za rovnako citlivú ako kategórie, v prípade ktorých je stanovené povinné schvaľovanie podľa nariadenia (ES) č. 183/2005.

Článok 2

Prevádzky vyrábajúce a/alebo uvádzajúce na trh krmne doplnkové látky kategórie kokcidiostatiká a histomonostatiká, ktoré ku dňu nadobudnutia účinnosti tohto nariadenia nepodliehali povinnému schvaľovaniu v súvislosti s touto kategóriou krmných doplnkových látok podľa vnútroštátnych právnych predpisov, môžu až do prijatia rozhodnutia o ich žiadosti o schválenie naďalej vykonávať svoje činnosti pod podmienkou, že podajú takú žiadosť miestne príslušnému orgánu najneskôr do 7. júna 2007.

(3) Rovnaké schvaľovacie povinnosti by sa preto mali vzťahovať aj na prevádzky vyrábajúce a/alebo uvádzajúce na trh krmne doplnkové látky patriace do kategórie kokcidiostatiká a histomonostatiká.

Článok 3

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jeho uverejnení v Úradnom vestníku Európskej únie.

(4) Mali by sa ustanoviť prechodné opatrenia, pokiaľ ide o prevádzky vyrábajúce a/alebo uvádzajúce na trh krmne doplnkové látky kategórie kokcidiostatiká a histomonostatiká, ktoré nepodliehali povinnému schvaľovaniu podľa nariadenia (ES) č. 183/2005.

Uplatňuje sa od 7. apríla 2007.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 35, 8.2.2005, s. 1.

⁽²⁾ Ú. v. EÚ L 268, 18.10.2003, s. 29. Nariadenie zmenené a doplnené nariadením Komisie (ES) č. 378/2005 (Ú. v. EÚ L 59, 5.3.2005, s. 8).

⁽³⁾ Ú. v. ES L 332, 30.12.1995, s. 15. Smernica zrušená nariadením (ES) č. 183/2005.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 14. februára 2007

Za Komisiu
Markos KYPRIANOU
člen Komisie
