

**IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2017/173****z dne 1. februarja 2017****o spremembi Uredbe (ES) št. 1292/2008 in Izvedbene Uredbe (EU) št. 887/2011 glede imena imetnika dovoljenja za pripravka *Bacillus amyloliquefaciens* CECT 5940 in *Enterococcus faecium* CECT 4515****(Besedilo velja za EGP)**

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1831/2003 z dne 22. septembra 2003 o dodatkih za uporabo v prehrani živali <sup>(1)</sup> in zlasti člena 13(3) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Družba Norel SA je v skladu s členom 13(3) Uredbe (ES) št. 1831/2003 predložila zahtevek za spremembo imena imetnika dovoljenja iz Uredbe Komisije (ES) št. 1292/2008 <sup>(2)</sup> in Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 887/2011 <sup>(3)</sup>.
- (2) Vložnik trdi, da je družba Evonik Nutrition & Care GmbH od družbe Norel SA pridobila pravice trženja za krmna dodatka *Bacillus amyloliquefaciens* CECT 5940 in *Enterococcus faecium* CECT 4515 z učinkom od 4. julija 2016. Vložnik je predložil ustrezne podatke, ki podpirajo njegovo zahtevo.
- (3) Predlagana sprememba imetnika dovoljenja je povsem upravnega značaja in ne zahteva nove ocene zadevnih dodatkov. Evropska agencija za varnost hrane je bila o zahtevku obveščena.
- (4) Da bi se družbi Evonik Nutrition & Care GmbH omogočilo, da izkorišča svoje pravice trženja, je treba spremeniti pogoje zadevnih dovoljenj.
- (5) Uredbo (ES) št. 1292/2008 in Izvedbeno uredbo (EU) št. 887/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (6) Ker ni varnostnih razlogov, ki bi zahtevali takojšnjo uporabo sprememb Uredbe (ES) št. 1292/2008 in Izvedbene uredbe (EU) št. 887/2011, uvedenih s to uredbo, je ustrezno zagotoviti prehodno obdobje, v katerem se lahko porabijo obstoječe zaloge.
- (7) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

**Člen 1****Sprememba Uredbe (ES) št. 1292/2008**

V stolpcu 2 Priloge k Uredbi (ES) št. 1292/2008 se izraz „Norel SA“ nadomesti z izrazom „Evonik Nutrition &amp; Care GmbH“.

<sup>(1)</sup> UL L 268, 18.10.2003, str. 29.<sup>(2)</sup> Uredba Komisije (ES) št. 1292/2008 z dne 18. decembra 2008 o izdaji dovoljenja za pripravek *Bacillus amyloliquefaciens* CECT 5940 (Ecobiol in Ecobiol plus) kot krmni dodatek (UL L 340, 19.12.2008, str. 36).<sup>(3)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 887/2011 z dne 5. septembra 2011 o izdaji dovoljenja za pripravek *Enterococcus faecium* CECT 4515 kot krmni dodatek za piščance za pitanje (imetnik dovoljenja je družba Norel SA) (UL L 229, 6.9.2011, str. 7).

## Člen 2

**Sprememba Izvedbene uredbe (EU) št. 887/2011**

Izvedbena uredba (EU) št. 887/2011 se spremeni:

- (a) v naslovu se izraz „Norel SA“ nadomesti z izrazom „Evonik Nutrition & Care GmbH“;
- (b) v stolpcu 2 Priloge se izraz „Norel SA“ nadomesti z izrazom „Evonik Nutrition & Care GmbH“.

## Člen 3

**Prehodni ukrepi**

Obstoječe zaloge dodatkov, ki so v skladu z določbami, ki so se uporabljale pred začetkom veljavnosti te uredbe, se lahko še naprej dajejo na trg in uporabljajo do porabe zalog.

## Člen 4

**Začetek veljavnosti**

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 1. februarja 2017

Za Komisijo  
Predsednik  
Jean-Claude JUNCKER

---