

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) nr 160/2013

av den 21 februari 2013

om ändring av förordningarna (EG) nr 162/2003, (EG) nr 971/2008, (EU) nr 1118/2010, (EU) nr 169/2011 och genomförandeförordning (EU) nr 888/2011 vad gäller namnet på innehavaren av godkännandet av diklazuril i foder

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA
FÖRORDNINGmed beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktions-
sätt,med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning
(EG) nr 1831/2003 av den 22 september 2003 om fodertillsats-
satser ⁽¹⁾, särskilt artikel 13.3, och

av följande skäl:

- (1) Janssen Pharmaceutica NV har lämnat in en ansökan enligt artikel 13.3 i förordning (EG) nr 1831/2003 i vilken det föreslår en ändring av namnet på innehavaren av godkännandet i kommissionens förordningar (EG) nr 162/2003 av den 30 januari 2003 om godkännande av en fodertillsats ⁽²⁾, (EG) nr 971/2008 av den 3 oktober 2008 om ett nytt användningsområde för ett koccidios-tat som fodertillsats ⁽³⁾, (EU) nr 1118/2010 av den 2 december 2010 om godkännandet av diklazuril som foder-tillsats för slaktkycklingar (innehavare av godkännandet: Janssen Pharmaceutica NV) och om ändring av förordning (EG) nr 2430/1999 ⁽⁴⁾, (EU) nr 169/2011 av den 23 februari 2011 om godkännande av diklazuril som fodertillsats för pärlhöns (innehavare av godkännandet: Janssen Pharmaceutica NV) ⁽⁵⁾ och kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 888/2011 av den 5 september 2011 om godkännande av diklazuril som foder-tillsats för slaktkalkoner (innehavare av godkännandet: Janssen Pharmaceutica NV) och om ändring av förordning (EG) nr 2430/1999 ⁽⁶⁾.
- (2) Sökanden hävdar att Janssen Animal Health, en division inom Janssen Pharmaceutica NV, med verkan från och med den 7 juli 2011 förvärvades av Eli Lilly and Company Ltd, som nu äger rätten att saluföra tillsatsen diklazuril. Sökanden har lämnat in relevanta uppgifter som stöd för sin begäran.
- (3) Den föreslagna ändringen av villkoren för godkännandet är av rent administrativ karaktär och föranleder ingen ny bedömning av den berörda tillsatsen. Europeiska myndig-heten för livsmedelssäkerhet har underrättats om ansökan.
- (4) För att Eli Lilly and Company Ltd ska kunna utnyttja sin rätt till saluföring måste villkoren för godkännandet ändras.

- (5) Förordningarna (EG) nr 162/2003, (EG) nr 971/2008, (EU) nr 1118/2010, (EU) nr 169/2011 och genomföran-deförordning (EU) nr 888/2011 bör därför ändras i en-lighet med detta.
- (6) Eftersom det inte finns några säkerhetskäl som kräver att de ändringar i förordningarna (EG) nr 162/2003, (EG) nr 971/2008, (EU) nr 1118/2010, (EU) nr 169/2011 och genomförandeförordning (EU) nr 888/2011 som görs genom den här förordningen tillämpas omedelbart, bör en övergångsperiod fastställas under vilken befintliga la-ger får tömmas.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är för-enliga med yttrandet från ständiga kommittén för livs-medelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1***Ändring av förordning (EG) nr 162/2003**

I kolumn 2 i bilagan till förordning (EG) nr 162/2003 ska "Janssen Pharmaceutica nv" ersättas med "Eli Lilly and Company Ltd".

*Artikel 2***Ändring av förordning (EG) nr 971/2008**

I kolumn 2 i bilagan till förordning (EG) nr 971/2008 ska "Janssen Pharmaceutica nv" ersättas med "Eli Lilly and Company Ltd".

*Artikel 3***Ändring av förordning (EU) nr 1118/2010**

I kolumn 2 i bilagan till förordning (EU) nr 1118/2010 ska "Janssen Pharmaceutica N.V." ersättas med "Eli Lilly and Com-pany Ltd".

*Artikel 4***Ändring av förordning (EU) nr 169/2011**

I kolumn 2 i bilagan till förordning (EU) nr 169/2011 ska "Janssen Pharmaceutica NV" ersättas med "Eli Lilly and Com-pany Ltd".

*Artikel 5***Ändring av genomförandeförordning (EU) nr 888/2011**

I kolumn 2 i bilagan till genomförandeförordning (EU) nr 888/2011 ska "Janssen Pharmaceutica N.V." ersättas med "Eli Lilly and Company Ltd".

⁽¹⁾ EUT L 268, 18.10.2003, s. 29.⁽²⁾ EGT L 26, 31.1.2003, s. 3.⁽³⁾ EUT L 265, 4.10.2008, s. 3.⁽⁴⁾ EUT L 317, 3.12.2010, s. 5.⁽⁵⁾ EUT L 49, 24.2.2011, s. 6.⁽⁶⁾ EUT L 229, 6.9.2011, s. 9.

*Artikel 6***Övergångsåtgärd**

Befintliga lager av denna tillsats som uppfyller de bestämmelser som är tillämpliga före dagen för denna förordnings ikraftträdande får även fortsättningsvis släppas ut på marknaden och användas till dess att lagren har tömts.

*Artikel 7***Ikraftträdande**

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 21 februari 2013.

På kommissionens vägnar

José Manuel BARROSO

Ordförande
