

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 552/2008**2014/EØS/32/18**

av 17. juni 2008

om endring av forordning (EF) nr. 2430/1999, (EF) nr. 2380/2001 og (EF) nr. 1289/2004 med hensyn til godkjenningvilkårene for visse tilsetningsstoffer i fôrvarer(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP
HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer⁽¹⁾, særlig artikkel 13 nr. 3, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Alpharma (Belgium) BVBA har inngitt en søknad i henhold til artikkel 13 nr. 3 i forordning (EF) nr. 1831/2003 der det foreslås at navnet på innehaveren av godkjenningen endres i kommisjonsforordning (EF) nr. 2430/1999⁽²⁾, (EF) nr. 2380/2001⁽³⁾ og (EF) nr. 1289/2004⁽⁴⁾. I disse forordninger godkjennes bruk av visse tilsetningsstoffer. Godkjenningene er knyttet til innehaveren av godkjenningen.
- 2) Innehaveren av godkjenningen for tilsetningsstoffene robenidinhydroklorid 66 g/kg (Cycostat 66G) og alfamaduramicinammonium 1 g/100 g (Cygro 1 %), som er oppført i vedlegg I til forordning (EF) nr. 2430/1999, er Roche Vitamins Europe Ltd.
- 3) Innehaveren av godkjenningen for tilsetningsstoffene alfamaduramicinammonium 1 g/100 g (Cygro 1 %), som er oppført i vedlegget til forordning (EF) nr. 2380/2001, og dekokinat 60,6 g/kg (Deccox), som er oppført i vedlegget til forordning (EF) nr. 1289/2004, er Alpharma AS.
- 4) Søkeren hevder at Alpharma (Belgium) BVBA er rettsetterfølger for innehaverne av godkjenningene

nevnt i betraktning 2 og 3. Med søknaden har Alpharma (Belgium) BVBA framlagt relevante dokumenter der det framgår at markedsføringsrettighetene til de nevnte tilsetningsstoffene er overført til Alpharma (Belgium) BVBA, samt ytterligere underlagsdokumentasjon fra de opprinnelige innehaverne slik de står oppført i nevnte godkjenninger.

- 5) Den foreslåtte endringen i vilkårene for godkjenningene er av ren administrativ art og innebærer ikke en ny vurdering av de berørte tilsetningsstoffene. Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet er underrettet om søknaden.
- 6) For at søkeren skal kunne utnytte sine markedsføringsrettigheter under navnet Alpharma (Belgium) BVBA, er det nødvendig å endre godkjenningvilkårene.
- 7) Forordning (EF) nr. 2430/1999, (EF) nr. 2380/2001 og (EF) nr. 1289/2004 bør derfor endres.
- 8) Det bør fastsettes en overgangsperiode slik at eksisterende lagre kan brukes opp.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

1. I kolonne 2 i posten for E 758 og E 770 i vedlegg I til forordning (EF) nr. 2430/1999 endres «Roche Vitamins Europe Ltd» til «Alpharma (Belgium) BVBA».
2. I kolonne 2 i posten for E 770 i vedlegget til forordning (EF) nr. 2380/2001 endres «Alpharma AS» til «Alpharma (Belgium) BVBA».

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 158 av 18.6.2008, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 24/2009 av 17. mars 2009 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 28, 28.5.2009, s. 10.

⁽¹⁾ EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29. Forordningen endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 378/2005 (EUT L 59 av 5.3.2005, s. 8).

⁽²⁾ EFT L 296 av 17.11.1999, s. 3. Forordningen sist endret ved forordning (EF) nr. 1519/2007 (EUT L 335 av 20.12.2007, s. 15).

⁽³⁾ EFT L 321 av 6.12.2001, s. 18.

⁽⁴⁾ EUT L 243 av 15.7.2004, s. 15.

3. I kolonne 2 i posten for E 756 i vedlegget til forordning (EF) nr. 1289/2004 endres «Alpharma AS» til «Alpharma (Belgium) BVBA».

Artikkel 2

Eksisterende lagre som er i samsvar med bestemmelsene som gjaldt før denne forordning trådte i kraft, kan fortsatt bringes i omsetning og brukes inntil 30. september 2008.

Artikkel 3

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 17. juni 2008.

For Kommisjonen

Androulla VASSILIOU

Medlem av Kommisjonen
