

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 1014/2013**2019/EØS/18/11**

av 22. oktober 2013

om endring av forordning (EF) nr. 2380/2001, (EF) nr. 1289/2004, (EF) nr. 1455/2004, (EF) nr. 1800/2004, (EF) nr. 600/2005 og (EU) nr. 874/2010 og gjennomføringsforordning (EU) nr. 388/2011, (EU) nr. 532/2011 og (EU) nr. 900/2011 med hensyn til navnet på innehaveren av godkjenningen av visse tilsetningsstoffer i fôrvarer(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

nr. 600/2005⁽⁶⁾ og (EU) nr. 874/2010⁽⁷⁾ og Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 388/2011⁽⁸⁾, (EU) nr. 532/2011⁽⁹⁾ og (EU) nr. 900/2011⁽¹⁰⁾.

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

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) Pfizer Ltd 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 med hensyn til kommisjonsforordning (EF) nr. 2380/2001⁽²⁾, (EF) nr. 1289/2004⁽³⁾, (EF) nr. 1455/2004⁽⁴⁾, (EF) nr. 1800/2004⁽⁵⁾, (EF)

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 281 av 23.10.2013, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 71/2014 av 16. mai 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 63 av 30.10.2014, s. 10.

⁽¹⁾ EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 2380/2001 av 5. desember 2001 om tiårig godkjenning av et tilsetningsstoff i fôrvarer (EFT L 321 av 6.12.2001, s. 18).

⁽³⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 1289/2004 av 14. juli 2004 om den tiårige godkjenningen av tilsetningsstoffet Deccox®, som tilhører gruppen «koksidiostatika og andre stoffer med legemiddelvirkning», i fôrvarer (EUT L 243 av 15.7.2004, s. 15).

⁽⁴⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 1455/2004 av 16. august 2004 om den tiårige godkjenningen av tilsetningsstoffet Avatec 15 %, som tilhører gruppen «koksidiostatika og andre stoffer med legemiddelvirkning», i fôrvarer (EUT L 269 av 17.8.2004, s. 14).

⁽⁵⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 1800/2004 av 15. oktober 2004 om den tiårige godkjenningen av tilsetningsstoffet Cycostat 66G, som tilhører gruppen «koksidiostatika og andre stoffer med legemiddelvirkning», i fôrvarer (EUT L 317 av 16.10.2004, s. 37).

- 2) Søkeren hevder at det som følge av Pfizer Ltds beslutning om å gjøre sin avdeling for dyrehelse til et frittstående selskap under navnet Zoetis Belgium SA og overføre alle markedsføringsgodkjenninger for koksidiostatika fra Pfizer Ltd til Zoetis Belgium SA er sistnevnte som eier markedsføringsrettighetene for tilsetningsstoffene dekokinat, lasalocid D-natrium, maduramicinammoniumalfa, robenidinhydroklorid og salinomycin.

- 3) Den foreslåtte endringen i vilkårene for godkjenningene er av rent administrativ art og innebærer ingen ny vurdering av de berørte tilsetningsstoffene. Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet er underrettet om søknaden.

⁽⁶⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 600/2005 av 18. april 2005 om en ny tiårig godkjenning av et koksidiostatikum som tilsetningsstoff i fôrvarer, midlertidig godkjenning av et tilsetningsstoff og permanent godkjenning av visse tilsetningsstoffer i fôrvarer (EUT L 99 av 19.4.2005, s. 5).

⁽⁷⁾ Kommisjonsforordning (EU) nr. 874/2010 om godkjenning av lasalocid A-natrium som tilsetningsstoff i fôrvarer til kalkuner på opptil 16 uker (innehaver av godkjenningen: Alpha (Belgia) BVBA) og om endring av forordning (EF) nr. 2430/1999 (EUT L 263 av 6.10.2010, s. 1).

⁽⁸⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 388/2011 av 19. april 2011 om godkjenning av alfa-maduramicinammonium som tilsetningsstoff i fôrvarer for oppfôringskullinger (innehaver av godkjenningen: Alpha (Belgia) BVBA) og om endring av forordning (EF) nr. 2430/1999 (EUT L 104 av 20.4.2011, s. 3).

⁽⁹⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 532/2011 av 31. mai 2011 om godkjenning av robenidinhydroklorid som tilsetningsstoff i fôrvarer for avlskaniner og oppfôringskaniner (innehaver av godkjenningen: Alpha (Belgia) BVBA) og om endring av forordning (EF) nr. 2430/1999 og (EF) nr. 1800/2004 (EUT L 146 av 1.6.2011, s. 7).

⁽¹⁰⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 900/2011 av 7. september 2011 om godkjenning av lasalocid A-natrium som tilsetningsstoff i fôrvarer for fasaner, perlehøns, vaktler og raphøns, unntatt eggleggende fjørfe (innehaver av godkjenningen: Alpha (Belgia) BVBA) (EUT L 231 av 8.9.2011, s. 15).

- 4) For at søkeren skal kunne utnytte sine markedsføringsrettigheter med varebetegnelsen Zoetis Belgium SA, er det nødvendig å endre vilkårene for de respektive godkjenningene.
- 5) Forordning (EF) nr. 2380/2001, (EF) nr. 1289/2004, (EF) nr. 1455/2004, (EF) nr. 1800/2004, (EF) nr. 600/2005 og (EU) nr. 874/2010 og gjennomføringsforordning (EU) nr. 388/2011, (EU) nr. 532/2011 og (EU) nr. 900/2011 bør derfor endres.
- 6) Ettersom endringene i vilkårene for godkjenningene ikke skyldes sikkerhetsgrunner, bør det fastsettes en overgangsperiode, slik at eksisterende lagre kan brukes opp.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Endring av forordning (EF) nr. 2380/2001

I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 2

Endring av forordning (EF) nr. 1289/2004

I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 3

Endring av forordning (EF) nr. 1455/2004

I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 4

Endring av forordning (EF) nr. 1800/2004

I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 5

Endring av forordning (EF) nr. 600/2005

I andre kolonne i vedlegg I endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 6

Endring av forordning (EU) nr. 874/2010

I forordning (EF) nr. 874/2010 gjøres følgende endringer:

- a) I tittelen endres «Alpharma (Belgia) BVBA» til «Zoetis Belgium SA».

- b) I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 7

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 388/2011

I gjennomføringsforordning (EF) nr. 388/2011 gjøres følgende endringer:

- a) I tittelen endres «Alpharma (Belgia) BVBA» til «Zoetis Belgium SA».

- b) I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 8

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 532/2011

I gjennomføringsforordning (EF) nr. 532/2011 gjøres følgende endringer:

- a) I tittelen endres «Alpharma Belgium BVBA» til «Zoetis Belgium SA».

- b) I andre kolonne i vedlegg I endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 9

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 900/2011

I gjennomføringsforordning (EF) nr. 900/2011 gjøres følgende endringer:

- a) I tittelen endres «Alpharma (Belgia) BVBA» til «Zoetis Belgium SA».

- b) I andre kolonne i vedlegget endres «Pfizer Ltd» til «Zoetis Belgium SA».

Artikkel 10

Overgangsbestemmelser

Eksisterende lagre som er framstilt og merket før 12. november 2013 i samsvar med reglene som gjaldt før 12. november 2013, kan fortsatt bringes i omsetning og brukes inntil de er tømt.

Artikkel 11

Ikrafttredelse

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, 22. oktober 2013.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President
