

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2017/1126 VAN DE COMMISSIE

van 23 juni 2017

tot wijziging van Verordening (EG) nr. 903/2009 en Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 373/2011, (EU) nr. 374/2013 en (EU) nr. 1108/2014 wat betreft de naam van de vertegenwoordiger in de EU van de vergunninghouder voor een preparaat van *Clostridium butyricum* (FERM-BP 2789)

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding ⁽¹⁾, en met name artikel 13, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd heeft in overeenstemming met artikel 13, lid 3, van Verordening (EG) nr. 1831/2003 een aanvraag ingediend tot wijziging van de naam van zijn vertegenwoordiger in de EU van de in Verordening (EG) nr. 903/2009 van de Commissie ⁽²⁾ en Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 373/2011 ⁽³⁾, (EU) nr. 374/2013 ⁽⁴⁾ en (EU) nr. 1108/2014 ⁽⁵⁾ van de Commissie vermelde vergunninghouder.
- (2) De aanvrager voert aan dat Huvepharma NV Belgium met ingang van 12 januari 2017 de nieuwe vertegenwoordiger voor Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd voor het toevoegingsmiddel voor diervoeding 4b1830 preparaat van *Clostridium butyricum* FERM-BP 2789 is geworden. De aanvrager heeft de nodige gegevens ingediend ter onderbouwing van de aanvraag.
- (3) De voorgestelde wijziging van de vertegenwoordiger van de houder van de vergunning is louter administratief en maakt geen nieuwe beoordeling van de desbetreffende toevoegingsmiddelen noodzakelijk. De Europese Autoriteit voor voedselveiligheid is in kennis gesteld van de aanvraag.
- (4) Om Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium, in staat te stellen gebruik te maken van zijn rechten, is het nodig dat de desbetreffende vergunningsvoorwaarden worden gewijzigd. Daarom moeten Verordening (EG) nr. 903/2009 en de Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 373/2011, (EU) nr. 374/2013 en (EU) nr. 1108/2014 dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (5) Aangezien er geen veiligheidsredenen zijn die tot de onmiddellijke wijziging van Verordening (EG) nr. 903/2009 en de Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 373/2011, (EU) nr. 374/2013 en (EU) nr. 1108/2014 door deze verordening verplichten, mogen de bestaande voorraden worden opgebruikt tijdens een overgangperiode.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

⁽¹⁾ PB L 268 van 18.10.2003, blz. 29.

⁽²⁾ Verordening (EG) nr. 903/2009 van de Commissie van 28 september 2009 tot verlening van een vergunning voor het preparaat van *Clostridium butyricum* FERM-P 2789 als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor mestkippen (vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (PB L 256 van 29.9.2009, blz. 26).

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 373/2011 van de Commissie van 15 april 2011 betreffende de vergunning voor het preparaat van *Clostridium butyricum* FERM-BP 2789 als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor kleine vogelsoorten (met uitzondering van legvogels), gespeende biggen en kleine varkenssoorten (gespeend) en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 903/2009 (vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (PB L 102 van 16.4.2011, blz. 10).

⁽⁴⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 374/2013 van de Commissie van 23 april 2013 tot verlening van een vergunning voor een preparaat van *Clostridium butyricum* (FERM BP-2789) als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor opfokleghennen (vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (PB L 112 van 24.4.2013, blz. 13).

⁽⁵⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1108/2014 van de Commissie van 20 oktober 2014 tot verlening van een vergunning voor een preparaat van *Clostridium butyricum* (FERM BP-2789) als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor mestkalkoenen en fokkalkoenen (vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.) (PB L 301 van 21.10.2014, blz. 16).

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Wijziging van Verordening (EG) nr. 903/2009

Verordening (EG) nr. 903/2009 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In de titel worden de woorden „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U” vervangen door „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.
- 2) In de bijlage bij Verordening (EG) nr. 903/2009 worden in de tweede kolom „Naam van de vergunninghouder” de woorden „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U” vervangen door „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.

Artikel 2

Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 373/2011

Uitvoeringsverordening (EU) nr. 373/2011 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In de titel worden de woorden „vergunninghouder Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.
- 2) In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 373/2011 worden in de tweede kolom „Naam van de vergunninghouder” de woorden „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.

Artikel 3

Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 374/2013

Uitvoeringsverordening (EU) nr. 374/2013 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In de titel worden de woorden „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.
- 2) In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 374/2013 worden in de tweede kolom „Naam van de vergunninghouder” de woorden „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.

Artikel 4

Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1108/2014

Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1108/2014 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In de titel worden de woorden „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „vergunninghouder: Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.
- 2) In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1108/2014 worden in de tweede kolom „Naam van de vergunninghouder” de woorden „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Miyarisan Pharmaceutical Europe S.L.U.” vervangen door „Miyarisan Pharmaceutical Co. Ltd, vertegenwoordigd door Huvepharma NV Belgium”.

*Artikel 5***Overgangsmatregelen**

Bestaande voorraden van het toevoegingsmiddel en van de voormengsels en mengvoeders die het toevoegingsmiddel bevatten die voldoen aan de bepalingen die golden vóór de datum van inwerkingtreding van deze verordening, mogen verder in de handel worden gebracht en opgebruikt.

*Artikel 6***Inwerkingtreding**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 23 juni 2017.

Voor de Commissie
De voorzitter
Jean-Claude JUNCKER
