

DEĊIŻJONI TAL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE**Nru 111/2008****tas-7 ta' Novembru 2008****li temenda l-Anness I (Kwistjonijiet veterinarji u fitosanitarji) tal-Ftehim taż-ŻEE**

IL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE,

Wara li kkunsidra l-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea, kif emendat bil-Protokoll li jaġġusta l-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea, minn hawn 'il quddiem imsejjah "il-Ftehim", u b'mod partikolari l-Artikolu 98 tiegħu,

Billi:

- (1) L-Anness I tal-Ftehim ġie emendat bid-Deciżjoni tal-Kumitat Kongunt taż-ŻEE Nru 95/2008 tas-26 ta' Settembru 2008 ⁽¹⁾.
- (2) Paragrafu 6(b) tal-parti Introdutturja tal-Kapitolu I tal-Anness I jiddikjara li mingħajr preġudizzju għall-implikazzjonijiet finanzjarji, ir-riżervi Komunitarji għat-tilqim tal-marda tal-ilsien u d-dwiefer għandhom kunu r-riżervi għall-Partijiet Kontraenti kollha.
- (3) Paragrafu 6(b) tal-parti Introdutturja tal-Kapitolu I tal-Anness I jipprevedi li konsultazzjonijiet għandhom isiru bejn il-Partijiet Kontraenti sabiex jissolvew il-problemi kollha, b'mod partikolari, kundizzjonijiet tax-xogħol, kwistjonijiet finanzjarji, is-sostituzzjoni tal-antigeni, l-użu possibbli tal-antigeni u spezzjonijiet fuq il-post.
- (4) Direttiva tal-Kunsill 2003/85/KE tad-29 ta' Settembru 2003 dwar miżuri tal-Komunità fuq il-kontroll tal-marda tal-ilsien u d-dwiefer li tirrevoka id-Direttiva 85/511/KEE u d-Deciżjonijiet 89/531/KEE u 91/665/KEE u li temenda d-Direttiva 92/46/KEE ⁽²⁾ hi inkorporata fil-Ftehim.
- (5) L-arrangamenti rigward l-aċċess tan-Norveġja għall-antigen u l-bank tal-vaċċinazzjoni Komunitarja tal-marda tal-ilsien u d-dwiefer (FMD) għandhom ikunu spejgati fl-Artikolu 83 tad-Direttiva 2003/85/KE.
- (6) Din id-Deciżjoni m'għandhiex tapplika għall-Iżlanda u l-Liechtenstein,

IDDEĊIDIET KIF ĠEJ:

Artikolu 1

Li ġej għandhu jissostitwixxi it-test ta' adattament fil-punt 1a (id-Direttiva tal-Kunsill 2003/85/KE) fil-Parti 3.1 tal-Kapitolu I tal-Anness I tal-Ftehim:

"Id-dispożizzjonijiet tad-Direttiva għandhom, għall-finijiet ta' dan il-Ftehim, jinqraw bl-addattamenti li ġejjin:

(a) L-Artikolu 83 għandu japplika b'dawn l-addattamenti li ġejjin:

- (1) Il-Kummissjoni se żżomm lill-Istati Membri u lin-Norveġja infurmati dwar il-kwantitajiet u l-kwalitajiet tal-istokks tal-antigen li huma disponibbli fil-bank tal-antigen Komunitarju fi hdan il-qafas tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina tal-lkel u s-Sahha tal-Annimali.
- (2) Fejn il-miżuri ta' kontroll FMD għandhom jiġu assistiti mill-vaċċinazzjoni tal-emergenza, l-awtorità kompetenti ċentrali tan-Norveġja tista' tissottometti rikjesta dettaljata għall-formulazzjoni u l-kunsinnja tal-vaċċinazzjoni prodotta mill-istokks tal-antigen mill-bank tal-antigen Komunitarju, waqt li tispeċifika t-tip, l-ammont u l-preżentazzjoni tat-tilqim mehtieġ f'ċertu perjodu ta' żmien.

⁽¹⁾ ĠU L 309, 20.11.2008, p. 12.

⁽²⁾ ĠU L 306, 22.11.2003, p. 1.

- (3) Il-Kummissjoni, skont il-limiti tar-riżervi Komunitarji tal-antigens u tat-tilqim u waqt li tikkonsidra s-sitwazzjoni epidemoloġika fil-Komunità u fin-Norveġja, se tirranġa għall-formulazzjoni immedjata jew urġenti tal-antigen xieraq u tal-produzzjoni, ibbottiljar u kunsinna tal-vaċċinazzjoni, skont it-termini tal-kuntratti eżistenti diġà mal-manifattur tal-antigeni.
- (4) Fejn ir-rikjesta tan-Norveġja teċċedi l-500 000 doża jew il-50 % tal-istokks ta' antigen wiehed jew aktar, liema minnhom hu l-aktar, il-kwistjoni tista', fid-dawl tas-sitwazzjoni epidemoloġika, tkun diferita għall-konsultazzjoni mal-Istati Membri tal-KE fil-qafas tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina tal-Ikel u s-Saħha tal-Annimali.
- (5) In-Norveġja se twiegħed li thallas l-ispejjeż għall-azzjonijiet li ġejjin:
- it-trasferiment tal-antigeni mill-post tal-ħażna għall-istabbiliment tal-manifattur fejn il-formulazzjoni u t-tkomplija tat-tilqim għandhu jsir;
 - il-formulazzjoni u l-produzzjoni tat-tilqim, inklużi kwalunkwe testijiet addizzjonali li jistgħu ikunu meħtieġa jew rikjesti mir-riċipjent;
 - l-ibbottiljar u t-tikkettjar tat-tilqim u t-trasport tagħhom fil-post tat-tqassim indikat fir-rikjesta;
 - is-sostituzzjoni mingħajr dewmien ta' kwalunkwe kwantità ta' antigen użata minn antigens tal-istess speċifikazzjoni (serotip, topotip, Seed Master Strain) u mill-anqas l-istess kwalita' (purifikazzjoni, qawwa eċċ.) u oriġini (manifattur, awtorizzazzjoni ta' bejgħ).

Il-fattura għandha tintbagħat mill-manifattur lill-awtorità Norveġiża kompetenti rispettiva. Din għandha turi fid-dettall l-ispejjeż għal kull oġġett speċifikat aktar 'l fuq. Kopja ta' din il-fattura għandha tintbagħat lill-Kummissjoni sabiex tiġi verifikata u jiġi assigurat li hemm konformità mat-termini tal-kuntratti eżistenti. Il-Kummissjoni għandha tinforma lin-Norveġja dwar ir-riżultat tal-valutazzjoni tagħha.

- (b) F'Anness XI Parti A l-kelma 'Norveġja' għandha tiġi miżjuda mal-lista tal-Istati Membri li jużaw is-servizzi tal-Istitut Veterinarju tad-Danimarka, Dipartiment tal-Viroloġija, Lindholm fid-Danimarka."

Artikolu 2

Din id-Deciżjoni għandha tidhol fis-seħħ fit-8 ta' Novembru 2008, bil-kondizzjoni li n-notifiki kollha taht l-Artikolu 103(1) tal-Ftehim ikunu saru lill-Kumitat Kongunt taż-ŻEE (*).

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni għandha tkun ippubblikata fis-Sezzjoni ŻEE u fis-Suppliment ŻEE ta' *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Magħmula fi Brussell, 7 ta' Novembru 2008.

Għall-Kumitat Kongunt taż-ŻEE

Il-President

L.A.S.T. Prinz Nikolaus von LIECHTENSTEIN

(*) L-ebda rekwizit kostituzzjonali m'hu indikat.