

DEĊIŻJONI TAL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE

Nru 78/2012

tat-30 ta' April 2012

li temenda l-Anness I (Kwistjonijiet veterinarji u fitosanitarji) għall-Ftehim ŻEE

IL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE,

ADOTTA DIN ID-DEĊIŻJONI:

Wara li kkunsidra l-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea, kif emendat permezz tal-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,

Artikolu 1

Il-Kapitolu II tal-Anness I tal-Ftehim għandu jiġi emendat kif ġej:

Billi:

1. Dan li ġej jiżdied fil-punt 1zzzc (ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1730/2006):

(1) L-Anness I ta' mal-Ftehim ġie emendat permezz tad-Deċiżjoni tal-Kumitat Kongunt taż-ŻEE Nru 39/2012 tat-30 ta' Marzu 2012 ⁽¹⁾.

"kif emendat permezz ta':

— **32011 R 1190**: Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1190/2011 tat-18 ta' Novembru 2011 (ĠU L 302, 19.11.2011, p. 28)."

(2) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 169/2011 tat-23 ta' Frar 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni tad-diklażuril bħala addittiv fl-għalf għall-farawni (detentur tal-awtorizzazzjoni Janssen Pharmaceutica N.V.) ⁽²⁾ għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim.

2. Dan li ġej jiżdied fil-punt 1zzzz (ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1138/2007):

(3) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1190/2011 tat-18 ta' Novembru 2011 li jemenda r-Regolamenti (KE) Nru 1730/2006 u (KE) Nru 1138/2007 fir-rigward tal-isem tad-detentur tal-awtorizzazzjoni tal-addittiv tal-għalf tal-aċidu benzojku (VevoVital) ⁽³⁾ għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim.

"kif emendat permezz ta':

— **32011 R 1190**: ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1190/2011 tat-18 ta' Novembru 2011 (ĠU L 302, 19.11.2011, p. 28)."

(4) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1263/2011 tal-5 ta' Diċembru 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni ta' *Lactobacillus buchneri* (DSM 16774), *Lactobacillus buchneri* (DSM 12856), *Lactobacillus paracasei* (DSM 16245), *Lactobacillus paracasei* (DSM 16773), *Lactobacillus plantarum* (DSM 12836), *Lactobacillus plantarum* (DSM 12837), *Lactobacillus brevis* (DSM 12835), *Lactobacillus rhamnosus* (NCIMB 30121), *Lactococcus lactis* (DSM 11037), *Lactococcus lactis* (NCIMB 30160), *Pediococcus acidilactici* (DSM 16243) u *Pediococcus pentosaceus* (DSM 12834) bħala addittivi tal-għalf għall-ispeċi tal-annimali kollha ⁽⁴⁾ għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim.

3. Il-punti li ġejjin jiddaħhlu wara l-punt 2zv (ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1111/2011):

"2zw. **32011 R 0169**: ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 169/2011 tat-23 ta' Frar 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni tad-diklażuril bħala addittiv fl-għalf għall-farawni (detentur tal-awtorizzazzjoni Janssen Pharmaceutica N.V.) (ĠU L 49, 24.2.2011, p. 6).

(5) Din id-Deċiżjoni tikkonċerna l-legiżlazzjoni li tolgot oġġetti tal-għalf. Il-legiżlazzjoni dwar l-għalf ma tapplikax għal-Liechtenstein sakemm l-applikazzjoni tal-Ftehim bejn il-Komunità Ewropea u l-Konfederazzjoni Svizzera dwar il-kummerċ fi prodotti agrikoli tiġi estiża għal-Liechtenstein, kif speċifikat fl-adattamenti settorjali għall-Anness I ta' mal-Ftehim. Din id-deċiżjoni għalhekk ma għandhiex tapplika għal-Liechtenstein,

2zx. **32011 R 1263**: ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1263/2011 tal-5 ta' Diċembru 2011 li jikkonċerna l-awtorizzazzjoni ta' *Lactobacillus buchneri* (DSM 16774), *Lactobacillus buchneri* (DSM 12856), *Lactobacillus paracasei* (DSM 16245), *Lactobacillus paracasei* (DSM 16773), *Lactobacillus plantarum* (DSM 12836), *Lactobacillus plantarum* (DSM 12837), *Lactobacillus brevis* (DSM 12835), *Lactobacillus rhamnosus* (NCIMB 30121), *Lactococcus lactis* (DSM 11037), *Lactococcus lactis* (NCIMB 30160), *Pediococcus acidilactici* (DSM 16243) u *Pediococcus pentosaceus* (DSM 12834) bħala addittivi tal-għalf għall-ispeċi tal-annimali kollha (ĠU L 322, 6.12.2011, p. 3)."

⁽¹⁾ ĠU L 207, 2.8.2012, p. 13.

⁽²⁾ ĠU L 49, 24.2.2011, p. 6.

⁽³⁾ ĠU L 302, 19.11.2011, p. 28.

⁽⁴⁾ ĠU L 322, 6.12.2011, p. 3.

Artikolu 2

It-test tar-Regolament (UE) Nru 169/2011, tar-Regolamenti ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 1190/2011 u (UE) Nru 1263/2011 bl-ilsien Islandiż u b'dak Norveġiż, li għandhom jiġu ppubblikati fis-Suppliment taż-ŻEE ta' ma' *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*, ikunu awtentici.

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni tidhol fis-seħħ fl-1 ta' Mejju 2012, dment li jkunu saru lill-Kumitat Kongunt taż-ŻEE n-notifiki kollha skont l-Artikolu 103(1) tal-Ftehim (*).

Artikolu 4

Din id-Deciżjoni għandha tiġi ppubblikata fit-Taqsima taż-ŻEE ta' *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* u fis-Suppliment taż-ŻEE ta' miegħu.

Magħmul fi Brussell, it-30 ta' April 2012.

Għall-Kumitat Kongunt taż-ŻEE

L-Aġent President

Gianluca GRIPPA

(*) L-ebda rekwiżiti kostituzzjonali ma huma indikati.