

DEĊIŻJONI TAL-KUNSILL

tal-24 ta' April 2012

dwar il-pożizzjoni li għandha tittiehed mill-Unjoni Ewropea fil-Kumitat Kongunt taż-ŻEE dwar emenda għall-Anness II (Regolamenti tekniċi, standards, ittestjar u ċertifikazzjoni) tal-Ftehim taż-ŻEE

(2012/229/UE)

IL-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidra t-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 43, l-Artikolu 168(4)(b) u l-Artikolu 218(9) tiegħu,

Wara li kkunsidra r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 2894/94 tat-28 ta' Novembru 1994 dwar arrangamenti għall-implimentazzjoni tal-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 1(3) tiegħu,

Wara li kkunsidra l-proposta li saret mill-Kummissjoni Ewropea,

Billi:

- (1) L-Anness II ta' mal-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea ⁽²⁾ ("il-Ftehim taż-ŻEE") fih dispożizzjonijiet u arrangamenti speċifiċi fir-rigward ta' regolamenti tekniċi, standards, ittestjar u ċertifikazzjoni.
- (2) Ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 li jstabbilixxi l-proċeduri Komunitarji għall-istabbiliment ta' limiti ta' residwi ta' sustanzi farmakoloġikament attivi fl-oġġetti tal-ikel li joriġinaw mill-annimali ⁽³⁾ għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim taż-ŻEE. Ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 hassar ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 ⁽⁴⁾ u emenda d-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽⁵⁾ u tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽⁶⁾. Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 tat-22 ta' Diċembru 2009 dwar is-sustanzi farmakoloġikament attivi u l-klassifikazzjoni tagħhom dwar

il-limiti ta' fdalijiet massimi fl-ikel li joriġina mill-annimali ⁽⁷⁾, kif ikkoreġut permezz tal-ĠU L 293, 11.11.2010, p. 72, għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim taż-ŻEE.

- (3) L-Anness II ta' mal-Ftehim taż-ŻEE għandu għalhekk jiġi emendat skont dan.
- (4) Il-pożizzjoni tal-Unjoni fil-Kumitat Kongunt taż-ŻEE għandha għalhekk tkun ibbażata fuq l-abbozz ta' Deciżjoni mehmuż,

ADOTTA DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Il-pożizzjoni li għandha tittiehed mill-Unjoni Ewropea fi hdan il-Kumitat Kongunt taż-ŻEE dwar l-emenda proposta għall-Anness II (Regolamenti tekniċi, standards, ittestjar u ċertifikazzjoni) għall-Ftehim taż-ŻEE tkun ibbażata fuq l-abbozz ta' Deciżjoni tal-Kumitat Kongunt taż-ŻEE mehmuż ma' din id-Deciżjoni.

Artikolu 2

Din id-Deciżjoni għandha tidhol fis-sehh fil-jum tal-adozzjoni tagħha.

Magħmul fil-Lussemburgu, l-24 ta' April 2012.

Għall-Kunsill

Il-President

N. WAMMEN

⁽¹⁾ ĠU L 305, 30.11.1994, p. 6.

⁽²⁾ ĠU L 1, 3.1.1994, p. 3.

⁽³⁾ ĠU L 152, 16.6.2009, p. 11

⁽⁴⁾ Ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 1990 li jstabbilixxi kull proċedura tal-Komunità għal iffissar ta' limiti massimi ta' residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji fi prodotti ta' l-ikel ta' oriġini mill-annimali (ĠU L 224, 18.8.1990, p. 1).

⁽⁵⁾ Id-Direttiva 2001/82/KE tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità rigward il-prodotti mediċinali veterinarji (ĠU L 311, 28.11.2001, p. 1).

⁽⁶⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jstabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jstabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (ĠU L 136, 30.4.2004, p. 1).

⁽⁷⁾ ĠU L 15, 20.1.2010, p. 1.

ABBOZZ

DEĊIŻJONI Nru .../2012 TAL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE

ta'

li temenda l-Anness II (Regolamenti tekniċi, standards, ittestjar u ċertifikazzjoni) ta' mal-Ftehim dwar iż-ŻEE

IL-KUMITAT KONGUNT TAŻ-ŻEE,

Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 152, 16.6.2009, p. 11).

Wara li kkunsidra l-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea, kif emendat mill-Protokoll li jaġġusta l-Ftehim dwar iż-Żona Ekonomika Ewropea, ("il-Ftehim taż-ŻEE"), u b'mod partikolari l-Artikolu 98 tiegħu,

Għall-finijiet ta' dan il-Ftehim id-dispożizzjonijiet tar-Regolament jinftehmhu kif ġej:

Billi:

- (1) Ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 li jistabbilixxi l-proċeduri Komunitarji għall-istabbiliment ta' limiti ta' residwi ta' sustanzi farmakoloġikament attivi fl-oġġetti tal-ikel li joriġinaw mill-annimali, u li jhassar ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 u li jemenda d-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽¹⁾, għandu jkun inkorporat fil-Ftehim taż-ŻEE.
- (2) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 tat-22 ta' Diċembru 2009 dwar is-sustanzi attivi farmakoloġikament u l-klassifikazzjoni tagħhom dwar il-limiti ta' fdalijiet massimi fl-ikel li joriġina mill-annimali⁽²⁾, kif ikkoreġut permezz tal-ĠU L 293, 11.11.2010, p. 72, għandu jiġi inkorporat fil-Ftehim taż-ŻEE.
- (3) L-Anness II għall-Ftehim taż-ŻEE għandu jiġi emendat skont dan,
- (a) Referenzi għal atti oħra fir-Regolament ikunu kkunsidrati bħala rilevanti sal-punt u fil-forma li daww l-atti jkun inkorporati fil-Ftehim.
- (b) Stat tal-EFTA jista' jitlob lill-Aġenzija toħroġ opinjoni skont l-Artikolu 9(1), l-ewwel paragrafu tal-Artikolu 11, l-Artikolu 15(1) u l-Artikolu 27(2). Talba bħal din l-ewwelnett tiġi indirizzata lill-Kummissjoni li, fejn tikkunsidra li t-talba tkun ta' interess komuni, tghaddiha lill-Aġenzija biex tkompli tih pprocessata."

2. Il-punt 13 jinbidel b'dan li ġej:

"13. **32010 R 0037**: Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 tat-22 ta' Diċembru 2009 dwar is-sustanzi farmakoloġikament attivi u l-klassifikazzjoni tagħhom dwar il-limiti ta' fdalijiet massimi fl-ikel li joriġina mill-annimali (ĠU L 15, 20.1.2010, p. 1), kif ikkoreġut permezz tal-ĠU L 293, 11.11.2010, p. 72."

3. It-test tal-punt 14 (Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90) jithassar.

4. L-inciż li jmiss jiżdied fil-punti 15p (id-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill) u 15zb (ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill):

"— **32009 R 0470**: Ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 (ĠU L 152, 16.6.2009, p. 11)."

ADOTTA DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Il-Kapitolu XIII tal-Anness II għall-Ftehim taż-ŻEE (Regolamenti tekniċi, standards, ittestjar u ċertifikazzjoni) għandu jiġi emendat kif ġej:

1. Il-punt 12 jinbidel b'dan li ġej:

"12. **32009 R 0470**: Ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 li jistabbilixxi l-proċeduri Komunitarji għall-istabbiliment ta' limiti ta' residwi ta' sustanzi farmakoloġikament attivi fl-oġġetti tal-ikel li joriġina mill-annimali, u li jhassar ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 u li jemenda d-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament

Artikolu 2

It-testi tar-Regolamenti (KE) Nru 470/2009 u tar-Regolamenti (UE) Nru 37/2010, kif ikkoreġuti permezz tal-ĠU L 293, tal-11.11.2010, p. 72, fil-lingwa Islandiża u fdik Norveġiża, li għandhom jiġu ppubblikati fis-Suppliment taż-ŻEE ta' ma' Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea, għandhom ikunu awtentici.

⁽¹⁾ ĠU L 152, 16.6.2009, p. 11.

⁽²⁾ ĠU L 15, 20.1.2010, p. 1.

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni tidhol fis-seħh fil-..., sakemm in-notifiki kollha skont l-Artikolu 103(1) tal-Ftehim taż-ŻEE ikunu saru lill-Kumitat Kongunt taż-ŻEE (*).

Artikolu 4

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

Magħmul fi ...,

Għall-Kumitat Kongunt taż-ŻEE

Il-President

*Is-Segretarji
tal-Kumitat Kongunt taż-ŻEE*

(*) [L-ebda rekwiżiti kostituzzjonali indikati.] [Rekwiżiti kostituzzjonali indikati.]