

Dan it-test hu maħsub purament bħala għodda ta' dokumentazzjoni u m'għandu l-ebda effett legali. L-istituzzjonijiet tal-Unjoni m'għandhom l-ebda responsabbiltà għall-kontenut tiegħu. Il-verżjonijiet awtentiċi tal-atti rilevanti, inklużi l-preamboli tagħhom, huma daww ippubblikati fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea u disponibbli f'EUR-Lex. Daww it-testi uffiċjali huma aċċessibbli direttament permezz tal-links inkorporati f'dan id-dokument



REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1138/2007

ta' l-1 ta' Ottubru 2007

rigward l-awtorizzazzjoni ta' użu għdid ta' l-aċidu benzojku (VevoVital) bħala addittiv fl-għalf

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(ĠU L 256, 2.10.2007, p. 8)

imħassar bi:

	Ġurnal Uffiċjali		
	Nru	Pagna	Data
Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1550 tas-16 ta' Ottubru 2018	L 260	3	17.10.2018

L-aħħar test konsolidat qabel ir-revoka huwa disponibbli fuq din il-link:
<http://data.europa.eu/eli/reg/2007/1138/2014-08-28/mlt>