

DE

DE

DE

BESCHLUSS DES GEMEINSAMEN EWR-AUSSCHUSSES
Nr. 21/2008

vom 14. März 2008

zur Änderung von Anhang I (Veterinärwesen und Pflanzenschutz)
des EWR-Abkommens

DER GEMEINSAME EWR-AUSSCHUSS –

gestützt auf das Abkommen über den Europäischen Wirtschaftsraum, geändert durch das Anpassungsprotokoll zum Abkommen über den Europäischen Wirtschaftsraum, nachstehend „Abkommen“ genannt, insbesondere auf Artikel 98,

in Erwägung nachstehender Gründe:

- (1) Anhang I des Abkommens wurde durch den Beschluss des Gemeinsamen EWR-Ausschusses Nr. 1/2008 vom 1. Februar 2008 ¹ geändert.
- (2) Die Verordnung (EG) Nr. 757/2007 der Kommission vom 29. Juni 2007 zur Zulassung bestimmter Zusatzstoffe in der Tierernährung auf unbegrenzte Zeit² ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (3) Die Verordnung (EG) Nr. 785/2007 der Kommission vom 4. Juli 2007 zur Zulassung von 6-Phytase EC 3.1.3.26 (Phyzyme XP 5000G/Phyzyme XP 5000L) als Futtermittelzusatzstoff³ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (4) Die Verordnung (EG) Nr. 786/2007 der Kommission vom 4. Juli 2007 zur Zulassung von Endo-1,4-beta-mannanase EC 3.2.1.78 (Hemicell) als Futtermittelzusatzstoff⁴ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (5) Die Verordnung (EG) Nr. 828/2007 der Kommission vom 13. Juli 2007 zur unbefristeten beziehungsweise befristeten Zulassung bestimmter Zusatzstoffe in Futtermitteln⁵ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (6) Die Verordnung (EG) Nr. 850/2007 der Kommission vom 19. Juli 2007 zur Änderung der Verordnung (EG) Nr. 378/2005 mit Durchführungsbestimmungen zu der Verordnung (EG) Nr. 1831/2003 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Pflichten und Aufgaben des gemeinschaftlichen

¹ ABl. L 154 vom 12.6.2008, S. 1.

² ABl. L 172 vom 30.6.2007, S. 43.

³ ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 5.

⁴ ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 8.

⁵ ABl. L 184 vom 14.7.2007, S. 12.

Referenzlaboratoriums in Bezug auf Anträge auf Zulassung von Futtermittelzusatzstoffen⁶ ist in das Abkommen aufzunehmen.

- (7) Die Verordnung (EG) Nr. 1137/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von *Bacillus subtilis* (O35) als Futtermittelzusatzstoff⁷ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (8) Die Verordnung (EG) Nr. 1138/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung eines neuen Verwendungszwecks von Benzoesäure (VevoVital) als Futtermittelzusatzstoff⁸ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (9) Die Verordnung (EG) Nr. 1139/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von L-Arginin als Futtermittelzusatzstoff⁹ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (10) Die Verordnung (EG) Nr. 1140/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur vorläufigen Zulassung eines neuen Verwendungszwecks eines Zusatzstoffes, der in Futtermitteln bereits zugelassen ist¹⁰, ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (11) Die Verordnung (EG) Nr. 1141/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von 3-Phytase (ROVABIO PHY AP und ROVABIO PHY LC) als Futtermittelzusatzstoff¹¹ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (12) Die Verordnung (EG) Nr. 1142/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung eines neuen Verwendungszwecks von 3-Phytase (Natuphos) als Futtermittelzusatzstoff¹² ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (13) Die Verordnung (EG) Nr. 1143/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Änderung der Verordnung (EG) Nr. 256/2002 hinsichtlich der Zulassung der zur Gruppe der Mikroorganismen gehörenden Futtermittelzusatzstoffzubereitung „*Bacillus cereus* var. *toyoi*“¹³ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (14) Dieser Beschluss gilt nicht für Liechtenstein –

BESCHLIESST:

Artikel 1

Anhang I Kapitel II des Abkommens wird wie folgt geändert:

1. Unter Nummer 1z (Verordnung (EG) Nr. 256/2002 der Kommission) wird Folgendes angefügt:

⁶ ABl. L 188 vom 20.7.2007, S. 3.

⁷ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 5.

⁸ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 8.

⁹ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 11.

¹⁰ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 14.

¹¹ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 17.

¹² ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 20.

¹³ ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 23.

„, geändert durch:

- **32007 R 1143:** Verordnung (EG) Nr. 1143/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 23).“

2. Unter Nummer 1zzh (Verordnung (EG) Nr. 378/2005 der Kommission) wird Folgendes angefügt:

„, geändert durch:

- **32007 R 0850:** Verordnung (EG) Nr. 850/2007 der Kommission vom 19. Juli 2007 (ABl. L 188 vom 20.7.2007, S. 3).“

3. Nach Nummer 1zzzt (Verordnung (EG) Nr. 634/2007 der Kommission) werden folgende Nummern eingefügt:

„1zzzu.**32007 R 0757:** Verordnung (EG) Nr. 757/2007 der Kommission vom 29. Juni 2007 zur Zulassung bestimmter Zusatzstoffe in der Tierernährung auf unbegrenzte Zeit (ABl. L 172 vom 30.6.2007, S. 43).

1zzzv.**32007 R 0785:** Verordnung (EG) Nr. 785/2007 der Kommission vom 4. Juli 2007 zur Zulassung von 6-Phytase EC 3.1.3.26 (Phyzyme XP 5000G/Phyzyme XP 5000L) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 5).

1zzzw.**32007 R 0786:** Verordnung (EG) Nr. 786/2007 der Kommission vom 4. Juli 2007 zur Zulassung von Endo-1,4-beta-mannanase EC 3.2.1.78 (Hemicell) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 8).

1zzzx.**32007 R 0828:** Verordnung (EG) Nr. 828/2007 der Kommission vom 13. Juli 2007 zur unbefristeten beziehungsweise befristeten Zulassung bestimmter Zusatzstoffe in Futtermitteln (ABl. L 184 vom 14.7.2007, S. 12).

1zzzy.**32007 R 1137:** Verordnung (EG) Nr. 1137/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von *Bacillus subtilis* (O35) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 5).

1zzzz.**32007 R 1138:** Verordnung (EG) Nr. 1138/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung eines neuen Verwendungszwecks von Benzoesäure (VevoVital) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 8).

1zzzza.**32007 R 1139:** Verordnung (EG) Nr. 1139/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von L-Arginin als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 11).

1zzzzb.**32007 R 1140:** Verordnung (EG) Nr. 1140/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur vorläufigen Zulassung eines neuen Verwendungszwecks eines Zusatzstoffes, der in Futtermitteln bereits zugelassen ist (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 14).

1zzzzc.**32007 R 1141:** Verordnung (EG) Nr. 1141/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von 3-Phytase (ROVABIO PHY AP und

ROVABIO PHY LC) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 17).

1zzzzd.32007 R 1142: Verordnung (EG) Nr. 1142/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung eines neuen Verwendungszwecks von 3-Phytase (Natuphos) als Futtermittelzusatzstoff (ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 20).“

Artikel 2

Der Wortlaut der Verordnungen (EG) Nrn. 757/2007, 785/2007, 786/2007, 828/2007, 850/2007, 1137/2007, 1138/2007, 1139/2007, 1140/2007, 1141/2007, 1142/2007 und 1143/2007 in isländischer und norwegischer Sprache, der in der EWR-Beilage des *Amtsblattes der Europäischen Union* veröffentlicht wird, ist verbindlich.

Artikel 3

Dieser Beschluss tritt am 15. März 2008 in Kraft, sofern dem Gemeinsamen EWR-Ausschuss alle Mitteilungen nach Artikel 103 Absatz 1 des Abkommens vorliegen*.

Artikel 4

Dieser Beschluss wird im EWR-Abschnitt und in der EWR-Beilage des *Amtsblattes der Europäischen Union* veröffentlicht.

Geschehen zu Brüssel am 14. März 2008

*Für den Gemeinsamen EWR-Ausschuss
Der Vorsitzende*

Alan Seatter

*Die Sekretäre
des Gemeinsamen EWR-Ausschusses*

Bergdis Ellertsdóttir Matthias Brinkmann

* Ein Bestehen verfassungsrechtlicher Anforderungen wurde nicht mitgeteilt.