

## IV

(Sonstige Rechtsakte)

EUROPÄISCHER WIRTSCHAFTSRAUM  
GEMEINSAMER EWR-AUSSCHUSS

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 <sup>(1)</sup> geändert.
- (2) Die Verordnung (EG) Nr. 757/2007 der Kommission vom 29. Juni 2007 zur Zulassung bestimmter Zusatzstoffe in der Tierernährung auf unbegrenzte Zeit <sup>(2)</sup> 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 Futtermittelzusatzstoff <sup>(3)</sup> 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 Futtermittelzusatzstoff <sup>(4)</sup> 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 Futtermitteln <sup>(5)</sup> 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 Referenzlaboratoriums in Bezug auf Anträge auf Zulassung von Futtermittelzusatzstoffen <sup>(6)</sup> ist in das Abkommen aufzunehmen.

<sup>(1)</sup> ABl. L 154 vom 12.6.2008, S. 1.

<sup>(2)</sup> ABl. L 172 vom 30.6.2007, S. 43.

<sup>(3)</sup> ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 5.

<sup>(4)</sup> ABl. L 175 vom 5.7.2007, S. 8.

<sup>(5)</sup> ABl. L 184 vom 14.7.2007, S. 12.

<sup>(6)</sup> ABl. L 188 vom 20.7.2007, S. 3.

- (7) Die Verordnung (EG) Nr. 1137/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von *Bacillus subtilis* (O35) als Futtermittelzusatzstoff <sup>(1)</sup> 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 Futtermittelzusatzstoff <sup>(2)</sup> ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (9) Die Verordnung (EG) Nr. 1139/2007 der Kommission vom 1. Oktober 2007 zur Zulassung von L-Arginin als Futtermittelzusatzstoff <sup>(3)</sup> 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 ist <sup>(4)</sup>, 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 Futtermittelzusatzstoff <sup>(5)</sup> 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 Futtermittelzusatzstoff <sup>(6)</sup> 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*“ <sup>(7)</sup> 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:

„, 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).“

<sup>(1)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 5.

<sup>(2)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 8.

<sup>(3)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 11.

<sup>(4)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 14.

<sup>(5)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 17.

<sup>(6)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 20.

<sup>(7)</sup> ABl. L 256 vom 2.10.2007, S. 23.

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) Nr. 757/2007, (EG) Nr. 785/2007, (EG) Nr. 786/2007, (EG) Nr. 828/2007, (EG) Nr. 850/2007, (EG) Nr. 1137/2007, (EG) Nr. 1138/2007, (EG) Nr. 1139/2007, (EG) Nr. 1140/2007, (EG) Nr. 1141/2007, (EG) Nr. 1142/2007 und (EG) Nr. 1143/2007 in isländischer und norwegischer Sprache, der in der EWR-Beilage des *Amtsblatts 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 (\*).

(\*) Ein Bestehen verfassungsrechtlicher Anforderungen wurde nicht mitgeteilt.

*Artikel 4*

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

Geschehen zu Brüssel am 14. März 2008.

*Für den Gemeinsamen EWR-Ausschuss*

*Der Vorsitzende*

Alan SEATTER

---