

DECYZJA WSPÓLNEGO KOMITETU EOG

NR 6/2018

z dnia 9 lutego 2018 r.

zmieniająca załącznik I (Sprawy weterynaryjne i fitosanitarne) do Porozumienia EOG [2019/2042]

WSPÓLNY KOMITET EOG,

uwzględniając Porozumienie o Europejskim Obszarze Gospodarczym („Porozumienie EOG”), w szczególności jego art. 98,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1896 z dnia 17 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu endo-1,3(4)-beta-glukanazy (EC 3.2.1.6) i endo-1,4-beta-ksylanazy (EC 3.2.1.8) wytwarzanych przez *Aspergillus niger* (NRRL 25541) jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych, kur niosek, tuczników, podrzędnych gatunków drobiu i podrzędnych gatunków świń do tuczu oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 255/2005 i uchylające rozporządzenie (WE) nr 668/2003 (posiadacz zezwolenia: Andrés Pinaluba S.A.) ⁽¹⁾.
- (2) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1903 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatów *Pediococcus parvulus* DSM 28875, *Lactobacillus casei* DSM 28872 i *Lactobacillus rhamnosus* DSM 29226 jako dodatków paszowych dla wszystkich gatunków zwierząt ⁽²⁾.
- (3) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1904 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus licheniformis* DSM 28710 jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i kurcząt odchowywanych na kury nioski (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) ⁽³⁾.
- (4) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1905 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1079 jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i podrzędnych gatunków drobiu rzeźnego (posiadacz zezwolenia: Danstar Ferment AG reprezentowany przez Lallemand SAS) ⁽⁴⁾.
- (5) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1906 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu endo-1,4-beta-ksylanazy (EC 3.2.1.8) wytwarzanej przez *Trichoderma citrinoviride* Bisset (IMI SD135) jako dodatku paszowego dla kurcząt odchowywanych na kury nioski i podrzędnych gatunków drobiu odchowywanego na nioski (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) ⁽⁵⁾.
- (6) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1907 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Lactobacillus plantarum* (KKP/593/p i KKP/788/p) oraz *Lactobacillus buchneri* (KKP/907/p) jako dodatku paszowego dla bydła i owiec ⁽⁶⁾.

⁽¹⁾ Dz.U. L 267 z 18.10.2017, s. 1.

⁽²⁾ Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 22.

⁽³⁾ Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 27.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 30.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 33.

⁽⁶⁾ Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 36.

- (7) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1914 z dnia 19 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie soli sodowej salinomycyny (Sacox 120 microGranulate i Sacox 200 microGranulate) jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i kurcząt odchowiwanych na kury noski oraz uchylające rozporządzenia (WE) nr 1852/2003 i (WE) nr 1463/2004 (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) ⁽⁷⁾.
- (8) Rozporządzenie wykonawcze (UE) 2017/1896 uchyla rozporządzenie Komisji (WE) nr 668/2003 ⁽⁸⁾, które jest uwzględnione w Porozumieniu EOG i które w związku z powyższym należy uchylić w ramach tego Porozumienia.
- (9) Rozporządzenie wykonawcze (UE) 2017/1914 uchyla rozporządzenie Komisji (WE) nr 1852/2003 ⁽⁹⁾, które jest uwzględnione w Porozumieniu i które w związku z powyższym należy uchylić w ramach Porozumienia.
- (10) Niniejsza decyzja dotyczy prawodawstwa w zakresie pasz. Prawodawstwa dotyczącego pasz nie stosuje się do Liechtensteinu na czas rozszerzenia na Liechtenstein obowiązywania Umowy między Wspólnotą Europejską a Konfederacją Szwajcarską dotyczącej handlu produktami rolnymi, jak określono w dostosowaniach sektorowych do załącznika I do Porozumienia EOG. Niniejszej decyzji nie stosuje się zatem do Liechtensteinu.
- (11) Należy zatem odpowiednio zmienić załącznik I do Porozumienia EOG,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

W rozdziale II załącznika I do Porozumienia EOG wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w pkt 1zzf (rozporządzenie Komisji (WE) nr 255/2005) dodaje się tiret w brzmieniu:

„— **32017 R 1896**: rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2017/1896 z dnia 17 października 2017 r. (Dz.U. L 267 z 18.10.2017, s. 1).”;

- 2) po punkcie 223 (rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1492) dodaje się punkty w brzmieniu:

„224. **32017 R 1896**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1896 z dnia 17 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu endo-1,3(4)-beta-glukanazy (EC 3.2.1.6) i endo-1,4-beta-ksylanazy (EC 3.2.1.8) wytwarzanych przez *Aspergillus niger* (NRRL 25541) jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych, kur nossek, tuczników, podrzędnych gatunków drobiu i podrzędnych gatunków świń do tuczu oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 255/2005 i uchylające rozporządzenie (WE) nr 668/2003 (posiadacz zezwolenia: Andrés Pinaluba S.A.) (Dz.U. L 267 z 18.10.2017, s. 1).

225. **32017 R 1903**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1903 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatów *Pediococcus parvulus* DSM 28875, *Lactobacillus casei* DSM 28872 i *Lactobacillus rhamnosus* DSM 29226 jako dodatków paszowych dla wszystkich gatunków zwierząt (Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 22).

226. **32017 R 1904**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1904 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Bacillus licheniformis* DSM 28710 jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i kurcząt odchowiwanych na kury noski (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) (Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 27).

⁽⁷⁾ Dz.U. L 271 z 20.10.2017, s. 1.

⁽⁸⁾ Dz.U. L 96 z 12.4.2003, s. 14.

⁽⁹⁾ Dz.U. L 281 z 22.10.2003, s. 13.

227. **30217 R 1905**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1905 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1079 jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i podrzędnych gatunków drobiu rzeźnego (posiadacz zezwolenia: Danstar Ferment AG reprezentowany przez Lallemand SAS) (Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 30).
228. **30217 R 1906**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1906 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu endo-1,4-beta-ksylanazy (EC 3.2.1.8) wytwarzanej przez *Trichoderma citrinoviride* Bisset (IMI SD135) jako dodatku paszowego dla kurcząt odchowywanych na kury nioski i podrzędnych gatunków drobiu odchowywanego na nioski (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) (Dz.U. L 296 z 19.10.2017, s. 33).
229. **30217 R 1907**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1907 z dnia 18 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie preparatu *Lactobacillus plantarum* (KKP/593/p i KKP/788/p) oraz *Lactobacillus buchneri* (KKP/907/p) jako dodatku paszowego dla bydła i owiec (Dz.U. L 269 z 19.10.2017, s. 36).
230. **30217 R 1914**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/1914 z dnia 19 października 2017 r. dotyczące zezwolenia na stosowanie soli sodowej salinomycyny (Sacox 120 microGranulate i Sacox 200 microGranulate) jako dodatku paszowego dla kurcząt rzeźnych i kurcząt odchowywanych na kury nioski oraz uchylające rozporządzenia (WE) nr 1852/2003 i (WE) nr 1463/2004 (posiadacz zezwolenia Huvepharma NV) (Dz.U. L 281 z 20.10.2017, s. 1).;

3) skreśla się teksty pkt 1ze (rozporządzenie Komisji (WE) nr 668/2003) i 1zr (rozporządzenie Komisji (WE) nr 1852/2003).

Artykuł 2

Teksty rozporządzeń wykonawczych (UE) 2017/1896, (UE) 2017/1903, (UE) 2017/1904, (UE) 2017/1905, (UE) 2017/1906, (UE) 2017/1907 i (UE) 2017/1914 w języku islandzkim i norweskim, które zostaną opublikowane w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*, są autentyczne.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie z dniem 10 lutego 2018 r., pod warunkiem że otrzymano wszystkie notyfikacje przewidziane w art. 103 ust. 1 Porozumienia EOG (*).

Artykuł 4

Niniejsza decyzja zostaje opublikowana w sekcji EOG i w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia 9 lutego 2018 r.

W imieniu Wspólnego Komitetu EOG

Claude MAERTEN

Przewodniczący

(*) Nie wskazano wymogów konstytucyjnych.