

**EØS-KOMITEENS BESLUTNING
nr. 83/2012****2012/EØS/50/10****av 30. april 2012****om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving
og sertifisering)**

EØS-KOMITEEN HAR –

under henvisning til avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, endret ved protokollen om justering av avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, heretter kalt "avtalen", særlig artikkel 98, og

på følgende bakgrunn:

- 1) Avtalens vedlegg II er endret ved EØS-komiteens beslutning nr. 47/2012 av 30. mars 2012⁽¹⁾.
- 2) Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv (EF) 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004⁽²⁾ skal innlemmes i avtalen.
- 3) Kommisjonsforordning (EU) nr. 37/2010 av 22. desember 2009 om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for restmengder i næringsmidler av animalsk opprinnelse⁽³⁾, rettet ved EUT L 293 av 11.11.2010, s. 72, skal innlemmes i avtalen –

BESLUTTET FØLGENDE:

Artikkel 1

I avtalens vedlegg II kapittel XIII gjøres følgende endringer:

1. I nr. 12 (opphevet) tilføyes følgende:

"**32009 R 0470**: Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv (EF) 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004 (EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11).

Forordningens bestemmelser skal for denne avtales formål gjelde med følgende tilpasning:

- a) Henvisninger til andre rettsakter i forordningen skal betraktes som relevante i den utstrekning og med den form disse rettsaktene er innlemmet i avtalen.
 - b) En EFTA-stat kan anmode Kontoret om en uttalelse i samsvar med artikkel 9 nr. 1, artikkel 11 første ledd, artikkel 15 nr. 1 og artikkel 27 nr. 2. En slik anmodning skal i første instans rettes til Kommisjonen som, når den vurderer at anmodningen er av felles interesse, videresender den til Kontoret for videre behandling."
2. I nr. 13 (opphevet) tilføyes følgende:

"**32010 R 0037**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 37/2010 av 22. desember 2009 om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for restmengder i næringsmidler av animalsk opprinnelse (EUT L 15 av 20.1.2010, s. 1), rettet ved EUT L 293 av 11.11.2010, s. 72."

⁽¹⁾ EUT L 207 av 2.8.2012, s. 27, og EØS-tillegget til EUT nr. 43 av 2.8.2012, s. 31.

⁽²⁾ EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11.

⁽³⁾ EUT L 15 av 20.1.2010, s. 1.

3. Inr. 15p (europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF) og 15zb (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004) skal nytt strekpunkt lyde:

”– **32009 R 0470**: Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 (EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11).”

Artikkel 2

Teksten til forordning (EF) nr. 470/2009 og (EU) nr. 37/2010, rettet ved EUT L 293 av 11.11.2010, s. 72, på islandsk og norsk, som skal kunngjøres i EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*, skal gis gyldighet.

Artikkel 3

Denne beslutning trer i kraft 1. mai 2012, forutsatt at EØS-komiteen har mottatt alle meddelelser etter avtalens artikkel 103 nr. 1(*).

Artikkel 4

Denne beslutning skal kunngjøres i EØS-avdelingen av og EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*.

Utferdiget i Brussel, 30. april 2012.

For EØS-komiteen

Gianluca Grippa

Fungerende formann

(*) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.