

DECYZJA WSPÓLNEGO KOMITETU EOG

NR 85/2012

z dnia 30 kwietnia 2012 r.

zmieniająca załącznik II (Przepisy techniczne, normy, badania i certyfikacja) do Porozumienia EOG

WSPÓLNY KOMITET EOG,

PRZYMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

uwzględniając Porozumienie o Europejskim Obszarze Gospodarczym, zmienione Protokołem dostosowującym Porozumienie o Europejskim Obszarze Gospodarczym, zwane dalej „Porozumieniem”, w szczególności jego art. 98,

W pkt 13 (rozporządzenie Komisji (UE) nr 37/2010) rozdziału XIII załącznika II do Porozumienia dodaje się tiret w brzmieniu:

a także mając na uwadze, co następuje:

„— **32010 R 0758**: rozporządzeniem Komisji (UE) nr 758/2010 z dnia 24 sierpnia 2010 r. (Dz.U. L 223 z 25.8.2010, s. 37),

(1) Załącznik II do Porozumienia został zmieniony decyzją Wspólnego Komitetu EOG nr 47/2012 z dnia 30 marca 2012 r. ⁽¹⁾.

— **32010 R 0759**: rozporządzeniem Komisji (UE) nr 759/2010 z dnia 24 sierpnia 2010 r. (Dz.U. L 223 z 25.8.2010, s. 39),

(2) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie Komisji (UE) nr 758/2010 z dnia 24 sierpnia 2010 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji walnemulina, załącznik do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego ⁽²⁾.

— **32010 R 0761**: rozporządzeniem Komisji (UE) nr 761/2010 z dnia 25 sierpnia 2010 r. (Dz.U. L 224 z 26.8.2010, s. 1).”.

Artykuł 2

Teksty rozporządzeń (UE) nr 758/2010, (UE) nr 759/2010 i (UE) nr 761/2010 w języku islandzkim i norweskim, które zostaną opublikowane w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*, są autentyczne.

(3) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie Komisji (UE) nr 759/2010 z dnia 24 sierpnia 2010 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji tildipirozyn, załącznik do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego ⁽³⁾.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie z dniem 1 maja 2012 r., pod warunkiem że Wspólny Komitet EOG otrzyma wszystkie notyfikacje przewidziane w art. 103 ust. 1 Porozumienia ^(*).

(4) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie Komisji (UE) nr 761/2010 z dnia 25 sierpnia 2010 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji metyloprednizolon, załącznik do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego ⁽⁴⁾,

Artykuł 4

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

Sporządzono w Brukseli dnia 30 kwietnia 2012 r.

W imieniu Wspólnego Komitetu EOG

Gianluca GRIPPA

Pełniący obowiązki Przewodniczącego

⁽¹⁾ Dz.U. L 207 z 2.8.2012, s. 27.

⁽²⁾ Dz.U. L 223 z 25.8.2010, s. 37.

⁽³⁾ Dz.U. L 223 z 25.8.2010, s. 39.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 224 z 26.8.2010, s. 1.

^(*) Nie wskazano wymogów konstytucyjnych.