

DECYZJA WSPÓLNEGO KOMITETU EOG

NR 159/2012

z dnia 28 września 2012 r.

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

WSPÓLNY KOMITET EOG,

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

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Załącznik II do Porozumienia został zmieniony decyzją Wspólnego Komitetu EOG nr 146/2012 z dnia 13 lipca 2012 r. ⁽¹⁾.
- (2) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 84/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji fenoksymetylopenicylina, 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⁾.
- (3) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 85/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji altrenogest, 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⁾.
- (4) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 86/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji lasalocid, 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⁾.
- (5) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 107/2012 z dnia 8 lutego 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji dichlorowodorek oktenidyny, 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 ⁽⁵⁾.

- (6) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 122/2012 z dnia 13 lutego 2012 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 ⁽⁶⁾.
- (7) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 123/2012 z dnia 13 lutego 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji monepantel, 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 ⁽⁷⁾.
- (8) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 201/2012 z dnia 8 marca 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji nitroksynil, 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 ⁽⁸⁾.
- (9) W Porozumieniu należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 202/2012 z dnia 8 marca 2012 r. zmieniające, w odniesieniu do substancji pegylowany bydlęcy czynnik wzrostu kolonii granulocytów, 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 ⁽⁹⁾.

PRZYMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

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

„— **32012 R 0084**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 84/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. (Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 1),

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 8.11.2012, s. 31.

⁽²⁾ Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 1.

⁽³⁾ Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 4.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 6.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 36 z 9.2.2012, s. 25.

⁽⁶⁾ Dz.U. L 40 z 14.2.2012, s. 2.

⁽⁷⁾ Dz.U. L 40 z 14.2.2012, s. 4.

⁽⁸⁾ Dz.U. L 71 z 9.3.2012, s. 37.

⁽⁹⁾ Dz.U. L 71 z 9.3.2012, s. 40.

- **32012 R 0085**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 85/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. (Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 4),
- **32012 R 0086**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 86/2012 z dnia 1 lutego 2012 r. (Dz.U. L 30 z 2.2.2012, s. 6),
- **32012 R 0107**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 107/2012 z dnia 8 lutego 2012 r. (Dz.U. L 36 z 9.2.2012, s. 25),
- **32012 R 0122**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 122/2012 z dnia 13 lutego 2012 r. (Dz.U. L 40 z 14.2.2012, s. 2),
- **32012 R 0123**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 123/2012 z dnia 13 lutego 2012 r. (Dz.U. L 40 z 14.2.2012, s. 4),
- **32012 R 0201**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 201/2012 z dnia 8 marca 2012 r. (Dz.U. L 71 z 9.3.2012, s. 37),
- **32012 R 0202**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 202/2012 z dnia 8 marca 2012 r. (Dz.U. L 71 z 9.3.2012, s. 40).”.

Artykuł 2

Teksty rozporządzeń wykonawczych (UE) nr 84/2012, (UE) nr 85/2012, (UE) nr 86/2012, (UE) nr 107/2012, (UE) nr 122/2012, (UE) nr 123/2012, (UE) nr 201/2012 i (UE) nr 202/2012 w języku islandzkim i norweskim, które mają zostać opublikowane w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*, są autentyczne.

Artykuł 3

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

Artykuł 4

Niniejsza decyzja zostaje opublikowana w Sekcji EOG oraz w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia 28 września 2012 r.

W imieniu Wspólnego Komitetu EOG

Atle LEIKVOLL

Przewodniczący

(*) Nie wskazano wymogów konstytucyjnych.