

ÁKVÖRÐUN SAMEIGINLEGU EES-NEFNDARINNAR
nr. 29/2005

frá 11. mars 2005

um breytingu á I. viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn

SAMEIGINLEGA EES-NEFNDIN HEFUR,

með hliðsjón af samningnum um Evrópska efnahagssvæðið, með áorðnum breytingum samkvæmt bókun um breytingu á samningnum um Evrópska efnahagssvæðið, er nefnist hér á eftir „samningurinn“, einkum 98. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) I. viðauka við samninginn var breytt með ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 2/2005 frá 8. febrúar 2005 ⁽¹⁾.
- 2) Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1289/2004 frá 14. júlí 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Deccox®, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf ⁽²⁾ skal felld inn í samninginn.
- 3) Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1356/2004 frá 26. júlí 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Elancoban, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf ⁽³⁾ skal felld inn í samninginn.
- 4) Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1455/2004 frá 16. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Avatec 15%, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf ⁽⁴⁾ skal felld inn í samninginn.
- 5) Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1463/2004 frá 17. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Sacox 120 microGranulate, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf ⁽⁵⁾ skal felld inn í samninginn.
- 6) Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1464/2004 frá 17. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Monteban, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf ⁽⁶⁾ skal felld inn í samninginn.

ÁKVEDIÐ EFTIRFARANDI:

I. gr.

Eftirfarandi liðir bætist við á eftir lið 1zx (reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1465/2004) í II. kafla I. viðauka við samninginn:

„1zy. **32004 R 1289**: Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1289/2004 frá 14. júlí 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Deccox®, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf (Stjtið. ESB L 243, 15.7.2004, bls. 15).

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 161, 23.6.2005, bls. 3 og EES-viðbætur við Stjtið. ESB nr. 32, 23.6.2005, bls. 2.

⁽²⁾ Stjtið. ESB L 243, 15.7.2004, bls. 15.

⁽³⁾ Stjtið. ESB L 251, 27.7.2004, bls. 6.

⁽⁴⁾ Stjtið. ESB L 269, 17.8.2004, bls. 14.

⁽⁵⁾ Stjtið. ESB L 270, 18.8.2004, bls. 5.

⁽⁶⁾ Stjtið. ESB L 270, 18.8.2004, bls. 8.

- 1zz. **32004 R 1356**: Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1356/2004 frá 26. júlí 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Elancoban, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf (Stjtið. ESB L 251, 27.7.2004, bls. 6).
- 1zza. **32004 R 1455**: Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1455/2004 frá 16. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Avatec 15%, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf (Stjtið. ESB L 269, 17.8.2004, bls. 14).
- 1zzb. **32004 R 1463**: Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1463/2004 frá 17. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Sacox 120 microGranulate, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf (Stjtið. ESB L 270, 18.8.2004, bls. 5).
- 1zzc. **32004 R 1464**: Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1464/2004 frá 17. ágúst 2004 um leyfi til 10 ára til að nota í fódri aukefnið Monteban, sem er í flokknum hníslalyf og önnur lyf (Stjtið. ESB L 270, 18.8.2004, bls. 8).“

2. gr.

Íslenskur og norskur texti reglugerða (EB) nr. 1289/2004, 1356/2004, 1455/2004, 1463/2004 og 1464/2004, sem verður birtur í *EES-viðbæti við Stjórnartíðindi Evrópusambandsins*, telst fullgiltur.

3. gr.

Ákvörðun þessi öðlast gildi hinn 12. mars 2005 að því tilskildu að allar tilkynningar samkvæmt 1. mgr. 103. gr. samningsins hafi borist sameiginlegu EES-nefndinni (*).

4. gr.

Ákvörðun þessi skal birt í EES-deild *Stjórnartíðinda Evrópusambandsins* og EES-viðbæti við þau.

Gjört í Brussel 11. mars 2005.

Fyrir hönd sameiginlegu EES-nefndarinnar

R. Wright

formaður.

(*) Engin stjórnskipuleg skilyrði gefin til kynna.