

EØS-KOMITEENS BESLUTNING**2013/EØS/31/06****nr. 6/2013****av 1. februar 2013****om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering)**

EØS-KOMITEEN HAR –

under henvisning til avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, heretter kalt "EØS-avtalen", særlig artikkel 98, og

på følgende bakgrunn:

- 1) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 307/2012 av 11. april 2012 om fastsettelse av gjennomføringsregler for anvendelse av artikkel 8 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1925/2006 om tilsetning av vitaminer, mineraler og visse andre stoffer i næringsmidler⁽¹⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 2) Kommisjonsforordning (EU) nr. 322/2012 av 16. april 2012 om endring av vedlegg II og III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til grenseverdier for rester av klopyralid, dimetomorf, fenpyrazamin, folpet og pendimetalin i eller på visse produkter⁽²⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 3) Kommisjonsforordning (EU) nr. 379/2012 av 3. mai 2012 om avslag på godkjenning av visse andre helsepåstandar om næringsmiddel enn dei som viser til redusert sjukdomsrisiko og til utviklinga og helse til barn⁽³⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 4) Kommisjonsforordning (EU) nr. 380/2012 av 3. mai 2012 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til vilkår og grenseverdier for bruk av aluminiumholdige tilsetningsstoffer i næringsmidler⁽⁴⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 5) Kommisjonsforordning (EU) nr. 432/2012 av 16. mai 2012 om fastsettelse av en liste over tillatte helsepåstander om næringsmidler som ikke viser til redusert sykdomsrisiko eller barns utvikling og helse⁽⁵⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 6) Kommisjonsforordning (EU) nr. 441/2012 av 24. mai 2012 om endring av vedlegg II og III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til grenseverdier for rester av bifenzat, bifentrin, boskalid, kadusafos, klorantraniliprol, klortalonil, klotianidin, cyprokonazol, deltametrin, dikamba, difenokonazol, dinokap, etoksazol, fenpyroksimat, flubendiamid, fludioksonil, glyfosat, metalaksyl-M, meptyldinokap, novaluron, tiametoksam og triazofos i eller på visse produkter⁽⁶⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 7) Kommisjonsforordning (EU) nr. 470/2012 av 4. juni 2012 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til bruk av polydekstrose (E1200) i øl⁽⁷⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 8) Kommisjonsforordning (EU) nr. 471/2012 av 4. juni 2012 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til bruk av lysozym (E 1105) i øl⁽⁸⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 9) Kommisjonsforordning (EU) nr. 472/2012 av 4. juni 2012 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til bruk av glyserolestere av trekolofonium (E 445) for påføring på hardovertrukne sukkerverer⁽⁹⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.

⁽¹⁾ EUT L 102 av 12.4.2012, s. 2.

⁽²⁾ EUT L 105 av 17.4.2012, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 119 av 4.5.2012, s. 12.

⁽⁴⁾ EUT L 119 av 4.5.2012, s.14.

⁽⁵⁾ EUT L 136 av 25.5.2012, s. 1.

⁽⁶⁾ EUT L 135 av 25.5.2012, s. 4.

⁽⁷⁾ EUT L 144 av 5.6.2012, s. 16.

⁽⁸⁾ EUT L 144 av 5.6.2012, s. 19.

⁽⁹⁾ EUT L 144 av 5.6.2012, s. 22.

- 10) Kommisjonsforordning (EU) nr. 473/2012 av 4. juni 2012 om endring av vedlegg III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til grenseverdier for rester av spinetoram (XDE-175) i eller på visse produkter⁽¹⁰⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 11) Denne beslutning vedrører bestemmelser om forvarer og næringsmidler. Som nevnt under sektorvis tilpasning i EØS-avtalens vedlegg I og i innledningen til EØS-avtalens vedlegg II kapittel XII får bestemmelser om forvarer og næringsmidler ikke anvendelse for Liechtenstein så lenge anvendelsen av avtalen mellom Det europeiske fellesskap og Det sveitsiske edsforbund om handel med landbruksprodukter er utvidet til å omfatte Liechtenstein. Denne beslutning får derfor ikke anvendelse for Liechtenstein.
- 12) EØS-avtalens vedlegg I og II bør derfor endres –

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

I EØS-avtalens vedlegg I kapittel II nr. 40 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005) skal nye strekpunkter lyde:

- ”– **32012 R 0322**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 322/2012 av 16. april 2012 (EUT L 105 av 17.4.2012, s. 1),
- **32012 R 0441**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 441/2012 av 24. mai 2012 (EUT L 135 av 25.5.2012, s. 4),
- **32012 R 0473**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 473/2012 av 4. juni 2012 (EUT L 144 av 5.6.2012, s. 25).”

Artikkel 2

I EØS-avtalens vedlegg II kapittel XII gjøres følgende endringer:

1. I nr. 54zzy (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005) skal nye strekpunkter lyde:
 - ”– **32012 R 0322**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 322/2012 av 16. april 2012 (EUT L 105 av 17.4.2012, s. 1),
 - **32012 R 0441**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 441/2012 av 24. mai 2012 (EUT L 135 av 25.5.2012, s. 4),
 - **32012 R 0473**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 473/2012 av 4. juni 2012 (EUT L 144 av 5.6.2012, s. 25).”
2. I nr. 54zzzzr (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008) skal nye strekpunkter lyde:
 - ”– **32012 R 0380**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 380/2012 av 3. mai 2012 (EUT L 119 av 4.5.2012, s. 14),
 - **32012 R 0470**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 470/2012 av 4. juni 2012 (EUT L 144 av 5.6.2012, s. 16),
 - **32012 R 0471**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 471/2012 av 4. juni 2012 (EUT L 144 av 5.6.2012, s. 19),
 - **32012 R 0472**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 472/2012 av 4. juni 2012 (EUT L 144 av 5.6.2012, s. 22).”
3. Etter nr. 54zzzzzm (kommisjonsforordning (EU) nr. 16/2011) skal nye nr. 54zzzzzn–54zzzzzp lyde:
 - ”54zzzzzn. **32012 R 0307**: Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 307/2012 av 11. april 2012 om fastsettelse av gjennomføringsregler for anvendelse av artikkel 8 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1925/2006 om tilsetning av vitaminer, mineraler og visse andre stoffer i næringsmidler (EUT L 102 av 12.4.2012, s. 2).
 - 54zzzzzo. **32012 R 0379**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 379/2012 av 3. mai 2012 om avslag på godkjenning av visse andre helsepåstandar om næringsmiddel enn dei som viser til redusert sjukdomsrisiko og til utviklinga og helsa til barn (EUT L 119 av 4.5.2012, s. 12).

⁽¹⁰⁾ EUT L 144 av 5.6.2012, s. 25.

54zzzzzp. **32012 R 0432**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 432/2012 av 16. mai 2012 om fastsettelse av en liste over tillatte helsepåstander om næringsmidler som ikke viser til redusert sykdomsrisiko eller barns utvikling og helse (EUT L 136 av 25.5.2012, s. 1).”

Artikkel 3

Teksten til forordning (EU) nr. 307/2012, (EU) nr. 322/2012, (EU) nr. 379/2012, (EU) nr. 380/2012, (EU) nr. 432/2012, (EU) nr. 441/2012, (EU) nr. 470/2012, (EU) nr. 471/2012, (EU) nr. 472/2012 og (EU) nr. 473/2012 på islandsk og norsk, som skal kunngjøres i EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*, skal gis gyldighet.

Artikkel 4

Denne beslutning trer i kraft 2. februar 2013, forutsatt at EØS-komiteen har mottatt alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr. 1(*).

Artikkel 5

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

Utferdiget i Brussel, 1. februar 2013.

For EØS-komiteen

Gianluca Grippa

Formann

(*) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.