

**EØS-KOMITEENS BESLUTNING
nr. 65/2013**

2013/EØS/61/15

av 3. mai 2013

**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, heretter kalt EØS-avtalen, særlig artikkel 98,

og på følgende bakgrunn:

- 1) Kommisjonsforordning (EU) nr. 712/2012 av 3. august 2012 om endring av forordning (EF) nr. 1234/2008 om behandling av endringer i vilkårene for markedsføringstillatelse for legemidler og veterinærpreparater⁽¹⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 2) EØS-avtalens vedlegg II bør derfor endres –

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

I EØS-avtalens vedlegg II kapittel XIII nr. 15zi (kommisjonsforordning (EF) nr. 1234/2008) tilføyes følgende:

”, endret ved:

- **32012 R 0712**: Kommisjonsforordning (EU) nr. 712/2012 av 3. august 2012 (EUT L 209 av 4.8.2012, s. 4).”

Artikkel 2

Teksten til forordning (EU) nr. 712/2012 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 4. mai 2013, forutsatt at EØS-komiteen har mottatt alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr.1(*).

Artikkel 4

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

Utført i Brussel, 3. mai 2013.

For EØS-komiteen

Gianluca Grippa

Formann

⁽¹⁾ EUT L 209 av 4.8.2012, s. 4.

(*) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.