

**Avtalen om Det europeiske  
økonomiske samarbeidsområde**

**EØS-komiteen**

**EØS-KOMITEENS BESLUTNING**

**nr. 19/2000  
av 25. februar 2000**

**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, justert ved protokollen om justering av avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, heretter kalt “avtalen”, særlig artikkel 98, og

på følgende bakgrunn:

- 1) Avtalens vedlegg II er endret ved EØS-komiteens beslutning nr. 5/2000 av 4. februar 2000(<sup>1</sup>).
- 2) Kommisjonsdirektiv 1999/11/EØF av 8. mars 1999 om tilpasning til den tekniske utvikling av prinsippene for god laboratoriepraksis som definert i rådsdirektiv 87/18/EØF om tilnærming av lover og forskrifter om bruk av prinsippene for god laboratoriepraksis og kontroll av deres bruk ved forsøk med kjemiske stoffer(<sup>2</sup>) skal innlemmes i avtalen.
- 3) Kommisjonsdirektiv 1999/12/EØF av 8. mars 1999 om annen tilpasning til den tekniske utvikling av vedlegget til rådsdirektiv 88/320/EØF om tilsyn og kontroll med god laboratoriepraksis (GLP)(<sup>3</sup>) skal innlemmes i avtalen.
- 4) Europaparlaments- og rådsdirektiv 1999/33/EØF av 10. mai 1999 om endring av rådsdirektiv 67/548/EØF med hensyn til merking av visse farlige stoffer i Østerrike og Sverige(<sup>4</sup>) skal innlemmes i avtalen.
- 5) Kommisjonsdirektiv 1999/73/EØF av 19. juli 1999 om oppføring av et aktivt stoff (spiroksamin) i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF om markedsføring av plantefarmasøytske produkter(<sup>5</sup>) skal innlemmes i avtalen.

---

(<sup>1</sup>) EFT L 103 av 12.4.2001, s. 9, og EØS-tillegget til EFT nr. 20 av 12.4.2001, s. 73.

(<sup>2</sup>) EFT L 77 av 23.3.1999, s. 8.

(<sup>3</sup>) EFT L 77 av 23.3.1999, s. 22.

(<sup>4</sup>) EFT L 199 av 30.7.1999, s. 57.

(<sup>5</sup>) EFT L 206 av 5.8.1999, s. 16.

- 6) Kommisjonsdirektiv 1999/80/EØF av 28. juli 1999 om oppføring av et aktivt stoff (azimsulfuron) i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF om markedsføring av plantefarmasøytske produkter<sup>(6)</sup> skal innlemmes i avtalen –

BESLUTTET FØLGENDE:

*Artikkelf 1*

1. I avtalens vedlegg II kapittel XV nr. 1 (rådsdirektiv 67/548/EØF) skal nytt strekpunkt lyde:
  - “– **399 L 0033**: Europaparlaments- og rådsdirektiv 1999/33/EØF av 10. mai 1999 (EFT L 199 av 30.7.1999, s. 57)”.
2. I avtalens vedlegg II kapittel XV nr. 8 (rådsdirektiv 87/18/EØF) tilføyes følgende:

“, endret ved:

  - **399 L 0011**: Kommisjonsdirektiv 1999/11/EØF av 8. mars 1999 (EFT L 77 av 23.3.1999, s. 8)”.
3. I avtalens vedlegg II kapittel XV nr. 9 (rådsdirektiv 88/320/EØF) skal nytt strekpunkt lyde:
  - “– **399 L 0012**: Kommisjonsdirektiv 1999/12/EØF av 8. mars 1999 (EFT L 77 av 23.3.1999, s. 22)”.
4. I avtalens vedlegg II kapittel XV nr. 12a (rådsdirektiv 91/414/EØF) skal nye strekpunkter lyde:
  - “– **399 L 0073**: Kommisjonsdirektiv 1999/73/EØF av 19. juli 1999 (EFT L 206 av 5.8.1999, s. 16),
  - **399 L 0080**: Kommisjonsdirektiv 1999/80/EØF av 28. juli 1999 (EFT L 210 av 10.8.1999, s. 13)”.

*Artikkelf 2*

Teksten til kommisjonsdirektiv 1999/11/EØF, 1999/12/EØF, 1999/73/EØF og 1999/80/EØF og europaparlaments- og rådsdirektiv 1999/33/EØF på islandsk og norsk, som er vedlagt de respektive språkversjoner av denne beslutning, har samme gyldighet.

---

<sup>(6)</sup> EFT L 210 av 10.8.1999, s. 13.

*Artikkelen 3*

Denne beslutning trer i kraft 26. februar 2000, forutsatt at EØS-komiteen har mottatt alle meddelelser etter avtalens artikkel 103 nr. 1(<sup>\*</sup>).

*Artikkelen 4*

Denne beslutning skal kunngjøres i EØS-avdelingen av og EØS-tillegget til *De Europeiske Fellesskaps Tidende*.

Utferdiget i Brussel, 25. februar 2000.

For EØS-komiteen  
Formann

F. Barbaso

EØS-komiteens sekretærer

G. Vik

E. Gerner

---

(<sup>\*</sup>) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.