

BESCHLUSS DES GEMEINSAMEN EWR-AUSSCHUSSES

Nr. 5/2012

vom 10. Februar 2012

zur Änderung von Anhang I (Veterinärwesen und Pflanzenschutz) und Anhang II (Technische Vorschriften, Normen, Prüfung und Zertifizierung) des EWR-Abkommens

DER GEMEINSAME EWR-AUSSCHUSS —

gestützt auf das Abkommen über den Europäischen Wirtschaftsraum, geändert durch das Anpassungsprotokoll zum Abkommen über den Europäischen Wirtschaftsraum, im Folgenden „Abkommen“, insbesondere auf Artikel 98,

in Erwägung nachstehender Gründe:

- (1) Anhang I des Abkommens wurde durch den Beschluss des Gemeinsamen EWR-Ausschusses Nr. 125/2011 vom 2. Dezember 2011 ⁽¹⁾ geändert.
- (2) Anhang II des Abkommens wurde durch den Beschluss des Gemeinsamen EWR-Ausschusses Nr. 129/2011 vom 2. Dezember 2011 ⁽²⁾ geändert.
- (3) Die Verordnung (EU) Nr. 310/2011 der Kommission vom 28. März 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Aldicarb, Bromopropylat, Chlorfenvinphos, Endosulfan, EPTC, Ethion, Fenthion, Fomesafen, Methabenzthiazuron, Methidathion, Simazin, Tetradifon und Triforin in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽³⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (4) Die Verordnung (EU) Nr. 460/2011 der Kommission vom 12. Mai 2011 zur Änderung des Anhangs III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich des Höchstgehalts an Rückständen von Chlorantraniliprol (DPX E-2Y45) in oder auf Karotten ⁽⁴⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (5) Die Verordnung (EU) Nr. 508/2011 der Kommission vom 24. Mai 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Abamectin, Acetamiprid, Cyprodinil, Difenconazol, Dimethomorph, Fenhexamid, Proquinalid, Prothioconazol, Pyraclostrobin, Spirotetramat, Thiacloprid, Thiamethoxam und Trifloxystrobin in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽⁵⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (6) Die Verordnung (EU) Nr. 520/2011 der Kommission vom 25. Mai 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Benalaxyl, Boscalid, Buprofezin, Carbofuran, Carbosulfan, Cypermethrin, Fluopicolid, Hexythiazox, Indoxacarb, Metaflumizon, Methoxyfenozid, Para-

quat, Prochloraz, Spirodiclofen, Prothioconazol und Zoxamid in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽⁶⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.

- (7) Die Verordnung (EU) Nr. 524/2011 der Kommission vom 26. Mai 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Biphenyl, Deltamethrin, Ethofumesat, Isopyrazam, Propiconazol, Pymetrozin, Pyrimethanil und Tebuconazolin in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽⁷⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (8) Die Verordnung (EU) Nr. 559/2011 der Kommission vom 7. Juni 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Captan, Carbendazim, Cyromazin, Ethephon, Fenamiphos, Thiophanat-methyl, Triasulfuron und Triticonazol in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽⁸⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (9) Die Verordnung (EU) Nr. 812/2011 der Kommission vom 10. August 2011 zur Änderung des Anhangs III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Höchstgehalte an Rückständen von Dimethomorph, Fluopicolid, Mandipropamid, Metrafenon, Nikotin und Spirotetramat in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽⁹⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (10) Die Verordnung (EU) Nr. 813/2011 der Kommission vom 11. August 2011 zur Änderung der Anhänge II und III der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Rückstandshöchstgehalte für Acequinocyl, Emamectinbenzoat, Ethametsulfuron-Methyl, Flubendiamid, Fludioxonil, Kresoxim-Methyl, Methoxyfenozid, Novaluron, Thiacloprid und Trifloxystrobin in oder auf bestimmten Erzeugnissen ⁽¹⁰⁾ ist in das Abkommen aufzunehmen.
- (11) Dieser Beschluss betrifft futter- und lebensmittelrechtliche Vorschriften. Laut der sektoralen Anpassungen zu Anhang I und der Einleitung zu Kapitel XII von Anhang II des Abkommens gelten futter- und lebensmittelrechtliche Vorschriften nicht für Liechtenstein, solange Liechtenstein in das Abkommen zwischen der Europäischen Gemeinschaft und der Schweizerischen Eidgenossenschaft über den Handel mit landwirtschaftlichen Erzeugnissen einbezogen ist. Dieser Beschluss gilt daher nicht für Liechtenstein —

⁽¹⁾ ABl. L 76 vom 15.3.2012, S. 5.

⁽²⁾ ABl. L 76 vom 15.3.2012, S. 12.

⁽³⁾ ABl. L 86 vom 1.4.2011, S. 1.

⁽⁴⁾ ABl. L 124 vom 13.5.2011, S. 23.

⁽⁵⁾ ABl. L 137 vom 25.5.2011, S. 3.

⁽⁶⁾ ABl. L 140 vom 27.5.2011, S. 2.

⁽⁷⁾ ABl. L 142 vom 28.5.2011, S. 1.

⁽⁸⁾ ABl. L 152 vom 11.6.2011, S. 1.

⁽⁹⁾ ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 1.

⁽¹⁰⁾ ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 23.

BESCHLIESST:

Artikel 1

In Anhang I Kapitel II des Abkommens werden unter Nummer 40 (Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates) folgende Gedankenstriche angefügt:

- „— **32011 R 0310**: Verordnung (EU) Nr. 310/2011 der Kommission vom 28. März 2011 (ABl. L 86 vom 1.4.2011, S. 1).
- **32011 R 0460**: Verordnung (EU) Nr. 460/2011 der Kommission vom 12. Mai 2011 (ABl. L 124 vom 13.5.2011, S. 23).
- **32011 R 0508**: Verordnung (EU) Nr. 508/2011 der Kommission vom 24. Mai 2011 (ABl. L 137 vom 25.5.2011, S. 3).
- **32011 R 0520**: Verordnung (EU) Nr. 520/2011 der Kommission vom 25. Mai 2011 (ABl. L 140 vom 27.5.2011, S. 2).
- **32011 R 0524**: Verordnung (EU) Nr. 524/2011 der Kommission vom 26. Mai 2011 (ABl. L 142 vom 28.5.2011, S. 1).
- **32011 R 0559**: Verordnung (EU) Nr. 559/2011 der Kommission vom 7. Juni 2011 (ABl. L 152 vom 11.6.2011, S. 1).
- **32011 R 0812**: Verordnung (EU) Nr. 812/2011 der Kommission vom 10. August 2011 (ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 1).
- **32011 R 0813**: Verordnung (EU) Nr. 813/2011 der Kommission vom 11. August 2011 (ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 23).“

Artikel 2

In Anhang II Kapitel XII des Abkommens wird unter Nummer 54zzy (Verordnung (EG) Nr. 396/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates) Folgendes angefügt:

- „— **32011 R 0310**: Verordnung (EU) Nr. 310/2011 der Kommission vom 28. März 2011 (ABl. L 86 vom 1.4.2011, S. 1).
- **32011 R 0460**: Verordnung (EU) Nr. 460/2011 der Kommission vom 12. Mai 2011 (ABl. L 124 vom 13.5.2011, S. 23).

- **32011 R 0508**: Verordnung (EU) Nr. 508/2011 der Kommission vom 24. Mai 2011 (ABl. L 137 vom 25.5.2011, S. 3).
- **32011 R 0520**: Verordnung (EU) Nr. 520/2011 der Kommission vom 25. Mai 2011 (ABl. L 140 vom 27.5.2011, S. 2).
- **32011 R 0524**: Verordnung (EU) Nr. 524/2011 der Kommission vom 26. Mai 2011 (ABl. L 142 vom 28.5.2011, S. 1).
- **32011 R 0559**: Verordnung (EU) Nr. 559/2011 der Kommission vom 7. Juni 2011 (ABl. L 152 vom 11.6.2011, S. 1).
- **32011 R 0812**: Verordnung (EU) Nr. 812/2011 der Kommission vom 10. August 2011 (ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 1).
- **32011 R 0813**: Verordnung (EU) Nr. 813/2011 der Kommission vom 11. August 2011 (ABl. L 208 vom 13.8.2011, S. 23).“

Artikel 3

Der Wortlaut der Verordnungen (EU) Nr. 310/2011, (EU) Nr. 460/2011, (EU) Nr. 508/2011, (EU) Nr. 520/2011, (EU) Nr. 524/2011, (EU) Nr. 559/2011, (EU) Nr. 812/2011 und (EU) Nr. 813/2011 in isländischer und norwegischer Sprache, der in der EWR-Beilage des *Amtsblatts der Europäischen Union* veröffentlicht wird, ist verbindlich.

Artikel 4

Dieser Beschluss tritt am 11. Februar 2012 in Kraft, sofern dem Gemeinsamen EWR-Ausschuss alle Mitteilungen nach Artikel 103 Absatz 1 des Abkommens vorliegen (*).

Artikel 5

Dieser Beschluss wird im EWR-Abschnitt und in der EWR-Beilage des *Amtsblatts der Europäischen Union* veröffentlicht.

Geschehen zu Brüssel am 10. Februar 2012.

Für den Gemeinsamen EWR-Ausschuss

Der Vorsitzende m.d.W.d.G.b.

Gianluca GRIPPA

(*) Ein Bestehen verfassungsrechtlicher Anforderungen wurde nicht mitgeteilt.