

**EØS-KOMITEENS BESLUTNING
nr. 18/2025**

2025/EØS/30/18

av 7. februar 2025

**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 ut fra følgende betraktninger:

- 1) Delegert kommisjonsforordning (EU) 2024/1701 av 11. mars 2024 om endring av forordning (EF) nr. 1234/2008 med hensyn til behandling av endringer i vilkårene for markedsføringstillatelser for legemidler til mennesker⁽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) skal nytt strekpunkt lyde:

”– **32024 R 1701**: Delegert kommisjonsforordning (EU) 2024/1701 av 11. mars 2024 (EUT L, 2024/1701, 17.6.2024).”

Artikkel 2

Teksten til delegert forordning (EU) 2024/1701 på islandsk og norsk, som vil bli kunngjort i EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*, skal gis gyldighet.

Artikkel 3

Denne beslutning trer i kraft 8. februar 2025, forutsatt at alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr. 1 er inngitt(*).

Artikkel 4

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

Utferdiget i Brussel 7. februar 2025.

For EØS-komiteen

Nicolas von Lingen

Formann

⁽¹⁾ EUT L, 2024/1701, 17.6.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2024/1701/oj.

(*) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.