

**BESLUIT VAN HET GEMENGD COMITÉ VAN DE EER**

**Nr. 157/2013**

**van 8 oktober 2013**

**tot wijziging van bijlage II (Technische regelingen, normen, keuring en certificatie) bij de EER-overeenkomst**

HET GEMENGD COMITÉ VAN DE EER,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Gezien de Overeenkomst betreffende de Europese Economische Ruimte (hierna de „EER-overeenkomst” genoemd), en met name artikel 98,

*Artikel 1*

In hoofdstuk XIII van bijlage II bij de EER-overeenkomst worden in punt 13 (Verordening (EU) nr. 37/2010 van de Commissie) de volgende streepjes toegevoegd:

Overwegende hetgeen volgt:

„— **32012 R 1161**: Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1161/2012 van de Commissie van 7 december 2012 (PB L 336 van 8.12.2012, blz. 14),

(1) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1161/2012 van de Commissie van 7 december 2012 tot wijziging van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, wat de stof fenbendazool betreft <sup>(1)</sup>, moet in de EER-overeenkomst worden opgenomen.

— **32012 R 1186**: Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1186/2012 van de Commissie van 11 december 2012 (PB L 338 van 12.12.2012, blz. 20),

(2) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1186/2012 van de Commissie van 11 december 2012 tot wijziging van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, wat de stof foxim betreft <sup>(2)</sup>, moet in de EER-overeenkomst worden opgenomen.

— **32012 R 1191**: Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1191/2012 van de Commissie van 12 december 2012 (PB L 340 van 13.12.2012, blz. 35).”

(3) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1191/2012 van de Commissie van 12 december 2012 tot wijziging van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, wat de stof natriumsalicylaat betreft <sup>(3)</sup>, moet in de EER-overeenkomst worden opgenomen.

*Artikel 2*

De in het EER-supplement bij het *Publicatieblad van de Europese Unie* bekend te maken teksten in de IJslandse en de Noorse taal van Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 1161/2012, (EU) nr. 1186/2012 en (EU) nr. 1191/2012 zijn authentiek.

*Artikel 3*

Dit besluit treedt in werking op 9 oktober 2013, op voorwaarde dat alle in artikel 103, lid 1, van de EER-overeenkomst bedoelde kennisgevingen hebben plaatsgevonden (\*).

(4) Bijlage II bij de EER-overeenkomst dient derhalve dienovereenkomstig te worden gewijzigd,

*Artikel 4*

Dit besluit wordt bekendgemaakt in het EER-gedeelte van en in het EER-supplement bij het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Gedaan te Brussel, 8 oktober 2013.

*Voor het Gemengd Comité van de EER*

*De voorzitter*

Thórir IBSEN

<sup>(1)</sup> PB L 336 van 8.12.2012, blz. 14.

<sup>(2)</sup> PB L 338 van 12.12.2012, blz. 20.

<sup>(3)</sup> PB L 340 van 13.12.2012, blz. 35.

<sup>(\*)</sup> Geen grondwettelijke vereisten aangegeven.