

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉNS BESLUT**nr 68/2001****av den 19 juni 2001****om ändring av bilaga II (Tekniska föreskrifter, standarder, provning och certifiering) till EES-avtalet**

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉN HAR BESLUTAT FÖLJANDE

med beaktande av avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet, ändrat genom protokollet med justeringar av avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet, nedan kallat avtalet, särskilt artikel 98 i detta, och

av följande skäl:

- (1) Bilaga II till avtalet ändrades genom Gemensamma EES-kommitténs beslut nr 2/2001 av den 31 januari 2001 ⁽¹⁾.
- (2) Europaparlamentet och rådets förordning (EG) nr 141/2000 av den 16 december 1999 om sär läkemedel ⁽²⁾ bör införlivas med avtalet.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Följande nya punkt skall införas efter punkt 151 (kommissionens förordning (EG) nr 2141/96) i kapitel XIII i bilaga II till avtalet:

"15m. **32000 R 0141**: Europaparlamentet och rådets förordning (EG) nr 141/2000 av den 16 december 1999 om sär läkemedel (EGT L 18, 22.1.2000, s. 1)".

Artikel 2

Texterna till Europaparlamentet och rådets förordning (EG) nr 141/2000 på isländska och norska, som skall offentliggöras i EES-supplementet till *Europeiska gemenskapernas officiella tidning* skall vara autentiska.

Artikel 3

Detta beslut träder i kraft den 20 juni 2001 under förutsättning att alla anmälningar enligt artikel 103.1 i avtalet har gjorts till Gemensamma EES-kommittén (*).

Artikel 4

Detta beslut skall offentliggöras i EES-delen av och EES-supplementet till *Europeiska gemenskapernas officiella tidning*.

Utfärdat i Bryssel den 19 juni 2001.

På Gemensamma EES-kommitténs vägnar

P. WESTERLUND

Ordförande

⁽¹⁾ EGT L 66, 8.3.2001, s. 44.

⁽²⁾ EGT L 18, 22.1.2000, s. 1.

(*) Inga konstitutionella krav angivna.