

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉNS BESLUT

nr 14/95

av den 24 februari 1995

om ändring av bilaga II (Tekniska bestämmelser, standarder, provning och certifiering) till EES-avtalet

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉN HAR BESLUTAT FÖLJANDE

med beaktande av avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet i dess lydelse enligt protokollet med justeringar av avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet, nedan kallat "avtalet", särskilt artikel 98 i detta, och

med beaktande av följande:

Bilaga II till avtalet ändrades senast genom Gemensamma EES-kommitténs beslut nr 9/95 av den 27 januari 1995 om ändring av bilaga II (Tekniska bestämmelser, standarder, provning och certifiering) till EES-avtalet⁽¹⁾.

Kommissionens förordning (EG) nr 2701/94 av den 7 november 1994 om ändring av bilagorna I, II, III och IV till rådets förordning (EEG) nr 2377/90 om inrättande av ett gemenskapsförfarande för att fastställa maximalt tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung⁽²⁾ skall införlivas med avtalet.

HÄRIGENOM FATTAS FÖLJANDE BESLUT.

Artikel 1

Följande strecksats skall läggas till i punkt 14 (rådets förordning (EEG) nr 2377/90) i kapitel XIII i bilaga II till avtalet:

"— 394 R 2701: Kommissionens förordning (EG) nr 2701/94 av den 7 november 1994 (EGT nr L 287, 8.11.1994, s. 7)".

Artikel 2

Texterna till förordning (EG) nr 2701/94 på isländska och norska, vilka bifogas respektive språkversion av detta beslut, är autentiska.

Artikel 3

Detta beslut träder i kraft den 1 april 1995 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 24 februari 1995.

På Gemensamma EES-kommitténs vägnar

G. J. L. AVERY

Ordförande

⁽¹⁾ EGT nr L 47, 23.1.1995, s. 29.

⁽²⁾ EGT nr L 287, 8.11.1994, s. 7.