

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉNS BESLUT**nr 75/1999****av den 28 maj 1999****om ändring av bilaga II (Tekniska föreskrifter, standarder, provning och certifiering)
till EES-avtalet**

GEMENSAMMA EES-KOMMITTÉN HAR FATTAT DETTA BESLUT

med beaktande av Avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet, justerat 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 49/1999 av den 30 april 1999⁽¹⁾.
- (2) Kommissionens förordning (EG) nr 649/98 av den 23 mars 1998 om ändring av bilagan till rådets förordning (EEG) nr 2309/93⁽²⁾ (om gemenskapsförfaranden för godkännande för försäljning av och tillsyn över humanläkemedel och veterinärmedicinska läkemedel samt om inrättande av en europeisk läkemedelsmyndighet) bör införlivas med avtalet.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Följande skall läggas till i punkt 15 g (rådets förordning (EEG) nr 2309/93) i kapitel XIII i bilaga II till avtalet:

”, i dess lydelse enligt

— **398 R 0649:** Kommissionens förordning (EG) nr 649/98 av den 23 mars 1998 (EGT L 88, 24.3.1998, s. 7).”

Artikel 2

Texterna till kommissionens förordning (EG) nr 649/98 på isländska och norska, som bifogas respektive språkversion av detta beslut, är giltiga.

Artikel 3

Detta beslut träder i kraft den 29 maj 1999 under förutsättning att alla anmälningar enligt artikel 103.1 i avtalet har gjorts till Gemensamma EES-kommittén.

⁽¹⁾ Se sidan 6 i detta nummer av EGT.

⁽²⁾ EGT L 88, 24.3.1998, s. 7.

Artikel 4

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

Utfärdat i Bryssel den 28 maj 1999.

På Gemensamma EES-kommitténs vägnar

F. BARBASO

Ordförande
