

De kontraherende parter tager indholdet af følgende retsakter til efterretning:

55. 378 X 0358:

Kommissionens henstilling 78/358/EØF af 29. marts 1978 til medlemsstaterne om anvendelse af saccharin i levnedsmidler og til salg som sådan i tableform til forbrugerne (EFT nr. L 103 af 15.4.1978, s. 32).

56. 380 X 1089:

Kommissionens henstilling 80/1089/EØF af 11. november 1980 til medlemsstaterne om undersøgelser til vurdering af sikkerheden ved tilsætningsstoffer til levnedsmidler (EFT nr. L 320 af 27.11.1980, s. 36).

57. C/271/89/s. 3:

Meddelelse fra Kommissionen KOM(89) 256 om fri bevægelighed for levnedsmidler inden for Fællesskabet (EFT nr. C 271 af 24.10.1989, s. 3).

XIII. Medicinske specialiteter

EFTA-Tilsynsmyndigheden kan i henhold til procedurerne for dens virke udpege to observatører til at deltage i udførelsen af de opgaver, der omhandles i artikel 2, første led, i Rådets afgørelse 75/320/EØF af 20. maj 1975 om nedsættelse af et lægemiddeludvalg.

Uanset artikel 101 i aftalen skal EF-Kommissionen i henhold til artikel 99 i aftalen indbyde eksperter fra EFTA-staterne til at deltage i udførelsen af de opgaver, der omhandles i artikel 2, andet led, i Rådets afgørelse 75/320/EØF.

EF-Kommissionen skal i tide underrette EF-TA-Tilsynsmyndigheden om dato for møde i udvalget og fremsende relevant materiale.

Omhandlede retsakter

1. 365 L 0065:

Rådets direktiv 65/65/EØF af 26. januar 1965 om tilnærmelse af lovgivning om medicinske specialiteter (EFT nr. 22 af 9.2.1965, s. 369/65), som ændret ved:

– 375 L 0319:

Rådets andet direktiv 75/319/EØF af 20. maj 1975 om tilnærmelse af lovgivning om medicinske specialiteter (EFT nr. L 147 af 9.6.1975, s. 13)

– 383 L 0570:

Rådets direktiv 83/570/EØF af 26. oktober 1983 (EFT nr. L 332 af 28.11.1983, s. 1)

– 387 L 0021:

Rådets direktiv 87/21/EØF af 22. december 1986 (EFT nr. L 15 af 17.1.1987, s. 36)

– 389 L 0341:

Rådets direktiv 89/341/EØF af 3. maj 1989 (EFT nr. L 142 af 25.5.1989, s. 11), berigtiget i EFT nr. L 176 af 23.6.1989, s. 55.

2. 375 L 0318:

Rådets direktiv 75/318/EØF af 20. maj 1975 tilnærmelse af medlemsstaternes lovgivning om normer og forskrifter vedrørende analytiske, toksikologisk-farmakologiske og kliniske undersøgelser af medicinske specialiteter (EFT nr. L 147 af 9.6.1975, s. 1), som ændret ved:

– 383 L 0570:

Rådets direktiv 83/570/EØF af 26. oktober 1983 (EFT nr. L 332 af 28.11.1983, s. 1)

– 387 L 0019:

Rådets direktiv 87/19/EØF af 22. december 1986 (EFT nr. L 15 af 17.1.1987, s. 31)

– 389 L 0341:

Rådets direktiv 89/341/EØF af 3. maj 1989 (EFT nr. L 142 af 25.5.1989, s. 11), berigtiget i EFT nr. L 176 af 23.6.1989, s. 55.

3. 375 L 0319:

Rådets andet direktiv 75/319/EØF af 20. maj 1975 om tilnærmelse af lovgivning om medicinske specialiteter (EFT nr. L 147 af 9.6.1975, s. 13), som ændret ved:

– 378 L 0420:

Rådets direktiv 78/420/EØF af 2. maj 1978 (EFT nr. L 123 af 11.5.1978, s. 26)

– 383 L 0570:

Rådets direktiv 83/570/EØF af 26. oktober 1983 (EFT nr. L 332 af 28.11.1983, s. 1)

– 389 L 0341:

Rådets direktiv 89/341/EØF af 3. maj 1989 (EFT nr. L 142 af 25.5.1989, s. 11), berigtiget i EFT L 176 af 23.6.1989, s. 55.

4. 378 L 0025: