

EU-rettsaker som etter en foreløpig oversikt vil kunne behandles i EØS-komiteen 5. juli 2024

I det nedenstående følger oversikt inndelt som følger:

Under pkt. I følger rettsaker som krever lov- eller budsjettendring, samt rettsaker som krever forskriftsendring som vurderes å gripe vesentlig inn i norsk handlefrihet.

Under pkt. II følger rettsaker som krever forskriftsendring som ikke griper vesentlig inn i norsk handlefrihet, samt rettsaker som ikke har konsekvenser for norsk lovgivning.

Innhold

I. Rettsaker som krever lov- eller budsjettendring samt rettsaker som krever forskriftsendring som vurderes å gripe vesentlig inn i norsk handlefrihet.....	2
ARBEIDS- OG INKLUDERINGSDEPARTEMENTET	2
FINANSDEPARTEMENTET	5
HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET	7
II. Rettsaker som krever forskriftsendring som ikke griper vesentlig inn i norsk handlefrihet, samt rettsaker som ikke har konsekvenser for norsk lovgivning.....	13
ARBEIDS- OG INKLUDERINGSDEPARTEMENTETFINANSDEPARTEMENTET	13
DIGITALISERINGS- OG FORVALTNINGSDEPARTEMENTET	13
FINANSDEPARTEMENTET	13
HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET	13
HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET, LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET OG NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET	14
KLIMA- OG MILJØDEPARTEMENTET.....	15
LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET.....	15
LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET OG NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET	16
NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET.....	17
SAMFERDSELSDEPARTEMENTET	18

I. Rettsakter som krever lov- eller budsjettendring samt rettsakter som krever forskriftsendring som vurderes å gripe vesentlig inn i norsk handlefrihet

ARBEIDS- OG INKLUDERINGSDEPARTEMENTET

32019R0127 Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/127 av 16. januar 2019 om opprettelse av Den europeiske stiftelse for bedring av leve- og arbeidsvilkårene (Eurofound) og om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 1365/75

Rettsakten har budsjettmessige konsekvenser, og det er derfor tatt forbehold om Stortingets samtykke til innlemmelse av rettsakten

Forordningen ble formelt vedtatt i Rådet 16. januar 2019, med ikrafttredelse for EU-statene fra 20. februar 2019.

Forordning nr. 1365/75 som nå er opphevet, var ikke innlemmet i EØS-avtalen. Norge har imidlertid vært tilknyttet Eurofound siden 1994 på grunnlag av en særskilt rammeavtale mellom EØS-statene og Eurofound. Denne avtalen gir EØS-statene adgang til å være representert i Eurofound's styre uten rett til å stemme (en felles styreplass for de tre EØS-staten), og til å delta i Eurofound's aktiviteter og prosjekter etter eget ønske. EØS-statene betaler ikke fast årlig kontingent, men betaler kostnadene forbundet med de prosjektene den enkelte EØS-stat velger å delta i.

Pr. i dag er det Norge som representerer EØS-statene i styret, med til sammen tre representanter fra hhv. myndighetene, arbeidstakersiden og arbeidsgiversiden. I tillegg deltar Norge pr. nå i to løpende prosjekter i Eurofound.

Rettsakten har budsjettmessige konsekvenser, og det er derfor tatt forbehold om Stortingets samtykke til innlemmelse av rettsakten. Rettsakten krever ikke lov- eller forskriftsendringer.

Sammendrag av innholdet

Rettsakten innebærer en revisjon og oppdatering av rettsgrunnlaget for Eurofound (Den europeiske stiftelse for forbedring av leve- og arbeidsvilkår, også kalt Dublin-instituttet) gjennom å vedta en ny forordning som opphever forordningen fra 1975 som opprinnelig opprettet Eurofound. Eurofound er en forskningsstiftelse som ble opprettet med det formål å fremskaffe kunnskap og informasjon, råd og ekspertise om levekår og arbeidsforhold i Europa, om sosial dialog og større omstillinger i europeisk arbeidsliv. Eurofound er basert på trepartssamarbeid mellom myndighetene, arbeidsgiversiden og arbeidstakersiden.

Forordningen innebærer for det første en oppdatering av Eurofound's mål og oppgaver. Siden etableringen i 1975 har Eurofound tilpasset sine aktiviteter til den generelle sosiale og økonomiske utviklingen og trender i europeisk politikk med hensyn til leve- og arbeidsvilkår. Endringene som nå er gjort i Eurofound's mål og oppgaver skal på en bedre måte gjenspeile utviklingen, og Eurofound's bidrag til utviklingen, av sosial- og arbeidspolitikk ved å bidra med relevant forskning av høy kvalitet.

For det andre innebærer forordningen en oppdatering av noen av bestemmelsene som gjelder organiseringen av Eurofound, slik at disse harmoniserer med reguleringen av de øvrige to EU-byråene som bygger på trepartssamarbeid mellom arbeidstaker- og arbeidsgiverorganisasjoner og nasjonale myndigheter, det vil si EU-OSHA (Det europeiske byrå for helse og sikkerhet på arbeidsplassen) og Cedefop (Det europeisk utviklings- og informasjonssenter for yrkesopplæring). Den nye forordningen fastsetter at Eurofound fortsatt skal ha et trepartssammensatt styre med representanter fra medlemsstatenes myndigheter, arbeidsgiverorganisasjoner, arbeidstakerorganisasjoner, samt fra EU-kommisjonen og Europaparlamentet (sistnevnte uten stemmerett). Videre innebærer den nye forordningen at dagens styreform i Eurofound endres fra Governing Board til Management Board.

Forordningen åpner for EØS-statenes deltagelse, både i styret (uten stemmerett) og i Eurofound's prosjektet og aktiviteter.

Merknader

Økonomiske og administrative konsekvenser

Forordningen av 1975 er ikke innlemmet i EØS-avtalen, men Norge er tilknyttet Eurofound via en egen rammeavtale mellom EØS-statene og Eurofound fra 1994. Kostnadene med deltakelsen dekkes i over Arbeids- og inkluderingsdepartementets budsjett. Når forordningen av 2019 innlemmes i EØS-avtalen, endres det rettslige grunnlaget for Norges økonomiske forpliktelser knyttet til deltagelse i Eurofound fra rammeavtalen til EØS-avtalen. På denne bakgrunn er det nødvendig å innhente Stortingets samtykke til innlemmelse av rettsakten, jf. Grunnloven § 26.

Rettslige konsekvenser

Rettsakten krever ikke lov- eller forskriftendringer.

Vurdering

Arbeids- og inkluderingsdepartementet har vurdert rettsakten som EØS-relevant og akseptabel. Innlemmelse av forordningen i Protokoll 31 vil harmonere med hvordan Norges tilknytning til tilsvarende trepartssammensatte EU-byråer (EU-OSHA og Cedefop) er regulert. Det er ønskelig å opprettholde fleksibiliteten med hensyn til deltagelse i enkeltprosjekter, inkludert finansiering, som

finnes i dagens rammeavtale. Dette er derfor reflektert i en tilpasningstekst som innebærer at dagens ordning slik den er beskrevet i rammeavtalen skal videreføres.

Innlemmelse av forordningen vil ikke kreve lov- eller forskriftsendringer. Det innebærer heller ikke nye økonomiske forpliktelser sammenlignet med i dag, men ved innlemmelse av forordningen vil de økonomiske forpliktelsene være forankret i EØS-avtalen og ikke i rammeavtalen. Denne endringen er vurdert som en økonomisk konsekvens som krever Stortinget samtykke til innlemmelsen, jf. Grunnloven § 26.

FINANSDEPARTEMENTET

32021R1230 Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2021/1230 av 14. juli 2021 om betalinger på tvers av landegrensene i Unionen (kodifisering)

Ettersom gjennomføring av rettsakten krever lovendringer, tas det forbehold om Stortingets samtykke.

Rettsakten er vedtatt i EU og trådte i kraft 19. august 2021.

Sammendrag av innhold

Rettsakten kodifiserer forordning (EF) 924/2009 om betalinger på tvers av landegrensene (euroforordningen om betalinger over landegrensene). Den nye forordningen vil erstatte de ulike rettsaktene som har endret forordning 924/2009. Forslaget endrer ikke innholdet i rettsaktene den erstatter, og har kun som hensikt å skape en enklere oversikt over regelverket med de formelle endringer som kreves av kodifikasjonsprosessen. Det gjøres ingen materielle endringer i regelverket, og for en oversikt over innholdet i euroforordningen vises det til EØS-notatet for Forordning (EU) 2019/518 om endring av forordning (EF) 924/2009 med hensyn til visse gebyrer ved betalinger over landegrensene i Unionen og gebyrer for valutakonverteringer.

Merknader

Rettslige konsekvenser

Når rettsakten er vedtatt vil den erstatte den tidligere planlagte gjennomføring av 32019R0518 (Forordning (EU) 2019/518 om endring av forordning (EF) 924/2009 med hensyn til visse gebyrer ved betalinger over landegrensene i Unionen og gebyrer for valutakonverteringer.) Forordning 924/2009 er i dag er gjennomført ved inkorporasjon i lov 18. desember 2020 nr. 146 om finansavtaler og finansoppdrag (finansavtaleloven) § 1-11 første ledd bokstav a og annet ledd. Når rettsakten er tatt inn i EØS-avtalen, vil den gjennomføres i norsk rett ved inkorporasjon. Inkorporasjon betyr at det i lov/forskrift tas inn en bestemmelse om at EU/EØS-forordningen gjelder som norsk lov/forskrift med de tilpasninger som følger av EØS-komitebeslutningen. For denne rettsakten er det i høringsnotat datert 18. februar 2022 foreslått at inkorporasjon av (EU) 2019/518 vil skje ved endringer i finansavtaleloven § 1-11. Siden forordning (EU) 2019/518 er opphevet, ligger det ikke an til at denne vil innlemmes i EØS-avtalen, men at det i stedet er forordning (EU) 2021/1230 som vil gjennomføres i norsk rett ved henvisning i finansavtaleloven § 1-11.

Økonomiske og administrative konsekvenser

Rettsakten er en kodifisering og inneholder ingen nye materielle bestemmelser fra 2019/518, og vil ikke innebære økonomiske og administrative konsekvenser utover det som følger av forordning 2019/518.

Sakkyndige instansers merknader

Finanstilsynet har vurdert rettsakten som EØS-relevant og akseptabel.

Vurdering

Forordningen antas ikke å stride mot norske interesser eller andre internasjonale forpliktelser. Finanstilsynet finner rettsakten EØS-relevant og akseptabel.

HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET

32022R0123 Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2022/123 av 25. januar 2022 om styrking av Det europeiske legemiddelbyrås rolle i forbindelse med kriseberedskap og -håndtering når det gjelder legemidler og medisinsk utstyr

Gjennomføring av rettsakten krever endring i legemiddeloven, apotekloven og om medisinsk utstyr. De budsjettmessige konsekvensene vurderes å være av et slikt omfang at det anses som nødvendig å innhente Stortingets samtykke. Den er derfor tatt forbehold om Stortingets samtykke til gjennomføring av rettsakten i norsk rett

Sammendrag av innhold

Koronapandemien har avdekket svakheter i gjeldende europeisk helseberedskap. Som ledd i arbeidet med å styrke helseberedskapen ble europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2022/123 om styrket mandat for det europeiske legemiddelbyrået i forbindelse med kriseberedskap og krisehåndtering med hensyn til legemidler og medisinsk utstyr vedtatt 25. januar 2022. Forordningen må ses i sammenheng med parlaments- og rådsforordning 2022/2270 av 23. november 2022 om styrket mandat for det europeiske smittevernbyrået og europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2022/2371 av 23. november 2022 om alvorlige grensekryssende helsetrusler.

Forordning (EU) 2022/123 fikk anvendelse i EU 1. mars 2022. Hovedoppgavene til EMA har så langt vært knyttet til godkjenning og overvåking av legemidler, samt å koordinere felleseuropeisk arbeid med legemidler. Forordningen gir EMA kompetanse innenfor forsyningssikkerhet og beredskap for legemidler og medisinsk utstyr når det foreligger en helsekrise. Hovedelementene i forordningen er etablering av styringsgruppe for legemidler og etablering av styringsgruppe for medisinsk utstyr. Det skal opprettes en liste over kriserelevante legemidler og medisinsk utstyr som særlig overvåkes i en helsekrise. Videre skal i en helsekrise rapporteres om tilgang til kriserelevante legemidler og medisinsk utstyr (lagerstatus, forsyningssikkerhet, produksjonskapasitet, leveranser, alternativ behandling m.m.) fra både myndigheter og markedsaktører. I tilknytning til dette gis kompetanse til å komme med anbefalinger for å ivareta tilgangen til legemidler og medisinsk utstyr i en krise, kompetanse til å gi råd om bruk av legemidler som ikke har markedsføringstillatelse og kompetanse til å veilede gjennomføringen av kliniske studier av kriserelevante legemidler. Et ytterligere element i forordningen er at EMA får ansvar knyttet til ekspertpanelene som er opprettet gjennom medisinsk utstyrsforordningene, 2017/745 og 2027/746

Forordningen pålegger aktører som innehavere av markedsføringstillatelse for legemidler, grossister, apotek, sponsor for kliniske utprøvinger av legemidler og importører, distributører og tilvirkere av medisinsk utstyr rapporteringsforpliktelser til EMA i en helsekrise på EU-plan. Forordningens art. 10 nr. 2 inneholder en rapporteringsforpliktelse hos innehavere av markedsføringstillatelse direkte til EMA. Det kan innebære at dersom innehaver av markedsføringstillatelse er etablert i Norge så vil EMA kunne pålegge rapporteringsforpliktelser direkte fra disse private rettssubjektene. EMA kan også i medhold av art. 9 nr. 4 be grossister om opplysninger om logistiske utfordringer for legemidler,

men her har norske myndigheter tilsvarende kompetanse. En tilsvarende rapporteringsforpliktelse til de nasjonale myndighetene for medisinsk utstyr kan EMA pålegge overfor tilvirkere, importører og distributører av medisinsk utstyr i medhold av art. 26 nr. 1. I den forstand vil det her dreie seg om en myndighetsoppgave overfor norske rettssubjekter som ikke er tillagt norske myndigheter.

Merknader

Rettslige konsekvenser

Legemiddeloven, apotekloven og lov om medisinsk utstyr må endres for å gi hjemmel for å pålegge aktørene slike rapporteringsforpliktelser som følger av forordningen. Når hjemlene foreligger, vil forordningen gjennomføres ved henvisning i forskrift.

Økonomiske og administrative konsekvenser

Forordning (EU) 2022/123 vil medføre nye oppgaver og økt arbeid for Direktoratet for medisinske produkter. Videre inneholder forordningen krav til at det skal etableres en IT-plattform for overvåkning av legemiddelmangel, jf. forordningens art. 13 - European Shortages Monitoring Platform. Det tas sikte på at denne skal være operasjonell fra februar 2025. Etableringen og oppfølgingen av IT-plattformen vil medføre økonomiske og administrative konsekvenser for Direktoratet for medisinske produkter. De budsjettmessige konsekvensene vurderes å være av et slikt omfang at det anses som nødvendig å innhente Stortingets samtykke etter Grl. § 26 andre ledd.

Sakkyndige instansers merknader

Rettsakten er relevant og akseptabel.

32022R2370 Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2022/2370 av 23. november 2022 om endring av forordning (EF) nr. 851/2004 om skiping av eit europeisk senter for førebygging av og kontroll med sjukdommar

De budsjettmessige konsekvensene vurderes å være av et slikt omfang at Stortingets samtykke må innhentes etter Grunnloven § 26 andre ledd

Forordningen trådte i kraft i EU 26.12.2024.

Sammendrag av innhold

Forordning (EU) 2022/2370 om styrket mandat for det europeiske smittevernbyrået (ECDC-forordningen) endrer forordning (EF) 851/2004 om etableringen av det europeiske smittevernbyrået (ECDC). ECDC sitt mandat har ikke blitt endret siden mandatet ble fastsatt gjennom forordningen fra 2004, som er inntatt i EØS-avtalens protokoll 31 artikkel 16. Forordningen om styrket mandat for ECDC har sterke grenseflater mot forordning (EU) 2022/2371 om grensekryssende helsetrusler, både knyttet til beredskapsplaner, varslings- og overvåkningssystemer mv. Forordningen styrker ECDC sitt mandat til å fremme digitalisert datainnsamling, samt å jobbe for interoperabilitet mellom ulike varslingsystemer og integrering i nasjonale overvåkningssystemer. ECDC skal utvikle, iverksette og drifte et system for utveksling av klassifiserte og sensitive ikke-taushetsbelagte opplysninger. ECDC skal koordinere tilfanget av data, validering, overføring og bruk av data. Forordningen skal bidra til å styrke innrapportering av data. Manglende relevans for medlemslandene i ECDC sine råd under covid-19-pandemien ble kritisert. Gjennom forordningen skal ECDC settes i stand til å gi mer aktive og oppdaterte råd til medlemslandene. EU Health Task Force, bestående av ECDC-ansatte og eksperter fra medlemslandene, skal blant annet etableres for å bistå med råd ved helsekriser og utbrudd av smittsomme sykdommer. ECDC-forordningen setter også økte krav til åpenhet i ECDC, herunder i ledelsen og hos eksterne eksperter.

Det kreves stor kapasitet og sterk fagkompetanse for å håndtere helsekriser. Forordning (EU) 2022/2370 om styrket mandat for det europeiske smittevernbyrået (ECDC-forordningen) vil sørge for at ECDC kan hjelpe medlemslandene med dette og dermed bidra til mer robuste nasjonale systemer og styrket europeisk samarbeid. Det styrkede mandatet gir ECDC mulighet å gi råd, men, på samme måte som råd fra WHO, er disse ikke forpliktende. Etableringen av EU Health Task Force kan resultere i at eksperter fra Norge er bedt å bidra i ulike oppdrag, men deltagelsen i ordningen og evt. oppdrag er frivillig.

Merknader

Rettslige konsekvenser

Forordningen om ECDCs styrkede mandat legger plikter på norske myndigheter, men gir verken rettigheter eller plikter for private rettssubjekter. Gjennomføring av forordningen krever ikke endring av lov eller forskrift.

Økonomiske og administrative konsekvenser

Norge deltar i dag i samarbeidet med ECDC som observatør. En eventuell økning i økonomiske og administrative ressurser, må sees i sammenheng med merverdien av ECDCs styrkede evne til å overvåke og håndtere eventuelle helsekriser.

Forordningen vil medføre krav til IT-systemer med tilknyttede kostnader. Utviklingen og etableringen av IT-systemene henger tett sammen med kravene i forordning (EU) 2022/2371 om alvorlige grensekryssende helsetrusler. Disse vurderes å være av et slikt omfang at det anses nødvendig å innhente Stortingets samtykke etter Grunnloven § 26 andre ledd.

Sakkyndige instansers merknader

Rettsakten er relevant og akseptabel.

32022R2371 Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2022/2371 av 23. november 2022 om alvorlige grensekryssende helsetrusler og om oppheving av beslutning nr. 1082/2013/EU

De budsjettmessige konsekvensene vurderes være av et slikt omfang at Stortingets samtykke må innhentes etter Grunnloven § 26 andre ledd

Forordningen trådte i kraft i EU 26.12.2022.

Sammendrag av innhold

Forordning (EU) 2022/2371 om alvorlige grensekryssende helsetrusler styrker evnen til å oppdage og håndtere alvorlige grenseoverskridende helsetrusler i EU. Forordningen opphever beslutning (EU)1082/2013 som er tatt inn i EØS-avtalen protokoll 31 artikkel 16. Forordningen bygger videre på gjeldende system for koordinering og system for tidlig varsling og respons, og søker å forsterke evnen til en koordinert europeisk tilnærming. Kravene til overvåkning, rapportering, digitalisering, mv. styrkes. Forordningen gir Kommisjonen hjemmel til å fastsette både delegerte rettsakter og gjennomføringsrettsakter. Dette gjelder på en rekke områder, herunder bl.a. overvåkning, rapportering, digitalisering, og kontaktsporing. Forordningen styrker samarbeidet og koordineringen av alle typer alvorlige grensekryssende helsetrusler i EU, for på denne måten å kunne sørge for en høy beskyttelse av folkehelsen. Krav til samarbeid og koordinering innenfor helseberedskap mellom medlemsland, EU-institusjoner og Helsesikkerhetskomiteen styrkes. Alle kategorier av grensekryssende trusler mot helsen dekkes av vedtaket, med unntak av stråling. Dette omfatter smittsomme sykdommer, herunder antimikrobiell resistens og infeksjon knyttet til smittsomme sykdommer og biotoksiner eller andre biologiske agens som ikke er knyttet til smittsomme sykdommer. Trusler av biologisk, kjemisk og miljømessig opprinnelse dekkes også av vedtaket, i tillegg til helsetrusler av internasjonal betydning og trusler av ukjent opphav. Stråling er eksplisitt unntatt fordi det allerede finnes et etablert system for dette.

Forordningen om alvorlige grensekryssende helsetrusler inneholder nærmere bestemmelser om:

- Helsesikkerhetskomiteen
- beredskaps- og krisehåndteringsplaner
- epidemiologisk overvåkning og monitorering på europeisk plan
- nettverk for epidemiologisk overvåkning
- systemet for tidlig varsling og respons (EWRS)
- risikovurderinger på europeisk plan
- koordinering av innsats
- tiltak ved vedtak om at det foreligger en helsekrise på europeisk plan

Forordningen om alvorlige grensekryssende helsetrusler etablerer også et nettverk av EU-referanse laboratorier, et nettverk for stoffer av menneskelig opprinnelse og en rådgivende komité for å vurdere krisesituasjoner på EU-nivå.

Merknader

Rettslige konsekvenser

Forordningen opphever beslutning 1082/2013/EU, som er innlemmet i EØS-avtalen i protokoll 31. Beslutning 1082/2013/EU er gjennomført i norsk rett i smittevernloven, MSIS-forskriften og IHR-forskriften. I både MSIS- og IHR-forskriften er det inntatt henvisninger til beslutningen i bestemmelsene som omhandler FHIs rapporteringsforpliktelser på Norges vegne. Forordningen legger plikter på norske myndigheter, men gir verken rettigheter eller plikter for private rettssubjekter. Gjennomføring av forordningen krever ikke endring av lov. Henvisningen i MSIS-forskriften og IHR-forskriften til beslutning 1082/2013/EU må imidlertid erstattes av henvisning til forordning (EU) 2022/2371 om alvorlige grensekryssende helsetrusler. Utover dette krever ikke gjennomføring av forordningen endring av forskrift.

Økonomiske og administrative konsekvenser

God beredskap krever effektive systemer for overvåking, analyser og risikovurderinger som grunnlag for scenarier, planarbeid, krisehåndtering og læring. Forordning (EU) 2022/2371 om alvorlige grensekryssende helsetrusler vil bidra til å styrke samarbeidet om dette på europeisk nivå. Oppfyllelsen av økte forpliktelser knyttet til overvåking og digitalisering som følger av art. 13 og 14 i forordningen om alvorlige grensekryssende helsetrusler vurderes å medføre økonomiske konsekvenser for Folkehelseinstituttet. Dette gjelder blant annet utvikling av datastruktur i primærsystemene, rapportering inn til sentral myndighet i Norge (FHI) og utvikling av plattform for automatisk utveksling fra Norge, inkludert sikkerhet for denne, som vil innebære økonomiske konsekvenser i form av kostnader knyttet til utvikling av IKT-systemer. Tilsvarende gjelder for kontaktsporing etter art. 28 som vil kunne innebære økonomiske konsekvenser dersom Norge velger å benytte seg av dette. De budsjettmessige konsekvensene vurderes være av et slikt omfang at Stortingets samtykke må innhentes etter Grunnloven § 26 andre ledd.

Et økt behov for ressurser som følge av utvidede oppgaver og rapporteringsforpliktelser må sees i sammenheng med merverdien det er at man både på nasjonalt plan og på europeisk plan øker evnen til å oppdage og håndtere eventuelle grensekryssende helsekriser.

Sakkyndige instansers merknader

Rettsakten er relevant og akseptabel.

II. Rettsakter som krever forskriftsendring som ikke griper vesentlig inn i norsk handlefrihet, samt rettsakter som ikke har konsekvenser for norsk lovgivning

ARBEIDS- OG

INKLUDERINGSDEPARTEMENTET FINANSDEPARTEMENTET

Budsjettpost 07 20 03 01 (2024).P31 – [EØS-notat](#)

DIGITALISERINGS- OG FORVALTNINGSDEPARTEMENTET

32023D1795 Kommisjonens gjennomføringsbeslutning EU 2023/1795 av 10. juli 2023 i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/679 om et tilstrekkelig vern av personopplysninger innenfor rammeverket for overføring av personopplysninger mellom EU og De forente stater – [EØS-notat](#)

FINANSDEPARTEMENTET

32023D2207 Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2023/2207 av 13. oktober 2023 om endring av gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/2272 om likeverdigheten av finansmarkeder i Australia i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 648/2012 for å ta hensyn til den seneste utviklingen i finansmarkedene i Australia – [EØS-notat](#)

HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET

32023R2214 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2214 av 23. oktober 2023 om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2017/2470 med hensyn til bruksvilkårene og spesifikasjonene for det nye næringsmiddelet delvis avfettet pulver av chiafrø (*Salvia hispanica*) – [EØS-notat](#)

32023R2847 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2847 av 20. desember 2023 om tillatelse til å bringe biomasse av eplecellekultur i omsetning som et nytt næringsmiddel og om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2017/2470 – [EØS-notat](#)

32023R2851 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2851 av 20. desember 2023 om tillatelse til å bringe delvis hydrolysert protein fra mesk av bygg (*Hordeum vulgare*) og ris (*Oryza sativa*) i omsetning som et nytt næringsmiddel og om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2017/2470 – [EØS-notat](#)

32023R2852 Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2852 av 20. desember 2023 om retting av gjennomføringsforordning (EU) 2023/1581 om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2017/2470 med hensyn til vilkårene for bruk av det nye næringsmiddelet «astaxantinrik oleoresin fra *Haematococcus pluvialis*-alger» – [EØS-notat](#)

32024R0843 Kommissjonsforordning (EU) 2024/843 av 6. mars 2024 om retting av den portugisiske språkversjonen av vedlegg II og III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 om tilsetningsstoffer i næringsmidler – [EØS-notat](#)

32024R0346 Kommissjonsforordning (EU) 2024/346 av 22. januar 2024 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 og av vedlegget til kommissjonsforordning (EU) nr. 231/2012 med hensyn til bruk av trimagnesiumdisitrat i kosttilskudd – [EØS-notat](#)

32024R0374 Kommissjonsforordning (EU) 2024/374 av 24. januar 2024 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til tittelen på næringsmiddelkategorier for alkoholholdige drikker og bruk av tilsetningsstoffer i visse alkoholholdige drikker – [EØS-notat](#)

HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENTET, LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET OG NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET

32024R0451 Kommissjonsforordning (EU) 2024/451 av 5. februar 2024 om endring av vedlegg III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til øvre grenseverdier for rester av nikotin i eller på visse produkter – [EØS-notat](#)

32024R0891 Kommissjonsforordning (EU) 2024/891 av 22. mars 2024 om endring av vedlegg II og V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til øvre grenseverdier for rester av bifenazat i eller på visse produkter – [EØS-notat](#)

32024R1076 Kommissjonsforordning (EU) 2024/1076 av 15. april 2024 om endring av vedlegg II og V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til øvre grenseverdier for rester av bispyribak, metosulam, oryzalin, oksasulfuron og triazoksid i eller på visse produkter – [EØS-notat](#)

32024R1077 Kommissjonsforordning (EU) 2024/1077 av 15. april 2024 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til øvre grenseverdier for rester av 2,4-DB, jodsulfuronmetyl, mesotrion og pyraflufenetyl i eller på visse produkter – [EØS-notat](#)

32024R1078 Kommissjonsforordning (EU) 2024/1078 av 15. april 2024 om endring av vedlegg II og IV til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 med hensyn til øvre grenseverdier for rester av azokystrobin, flonicamid, isofetamid, mefentriflukonazol, metazaklor, pyrimetanol og kvartssand i eller på visse produkter – [EØS-notat](#)

32024R0346 Kommissjonsforordning (EU) 2024/346 av 22. januar 2024 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 og av vedlegget til kommissjonsforordning (EU) nr. 231/2012 med hensyn til bruk av trimagnesiumdicitrat i kosttilskudd – [EØS-notat](#)

32024R0374 Kommisjonsforordning (EU) 2024/374 av 24. januar 2024 om endring av vedlegg II til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1333/2008 med hensyn til tittelen på næringsmiddelkategorier for alkoholholdige drikker og bruk av tilsetningsstoffer i visse alkoholholdige drikker – [EØS-notat](#)

KLIMA- OG MILJØDEPARTEMENTET

32024D0721 Kommisjonsbeslutning (EU) 2024/721 av 27. februar 2024 om fastsettelse av verdiene for klassifiseringene i medlemsstatenes overvåkingssystemer som et resultat av interkalibreringen, i samsvar med europaparlaments- og rådsdirektiv 2000/60/EF, og om oppheving av kommisjonsbeslutning (EU) 2018/229 – [EØS-notat](#)

LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET

32023R2618 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2618 av 23. november 2023 om endring av visse vedlegg til gjennomføringsforordning (EU) 2021/620 med hensyn til godkjenning eller tilbakekalling av sykdomsfri status for visse medlemsstater eller for soner i disse medlemsstatene med hensyn til visse listeførte sykdommer og godkjenning av utryddelsesprogrammer for visse listeførte sykdommer – [EØS-notat](#)

32024R0566 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/566 av 14. februar 2024 om endring av vedlegg VIII til gjennomføringsforordning (EU) 2021/620 med hensyn til godkjenning eller tilbakekalling av sykdomsfri status for visse soner i Tyskland og Spania med hensyn til infeksjon med blåtungevirus (serotype 1-24) og godkjenning av utvidelse av et utryddelsesprogram for infeksjon med dette viruset – [EØS-notat](#)

32024R0754 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/754 av 29. februar 2024 om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2020/1762 med hensyn til vilkårene for godkjenning av et preparat av *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 og *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 som tilsetningsstoff i fôr til alle fjørfearter ment for slakt, som føres opp for eggproduksjon, eller som føres opp for avl (innehaver av godkjenningen: Chr. Hansen A/S) – [EØS-notat](#)

32024R0221 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/221 av 12. januar 2024 om fornyelse av godkjenningen av et preparat av endo-1,4-betaxylanase, endo-1,3(4)-betaglukanase og endo-1,4-betaglukanase framstilt av *Trichoderma reesei* ATCC 74444 som tilsetningsstoff i fôr til alle fjørfearter ment for slakt, alle fjørfearter ment for eggproduksjon og avvente smågriser (innehaver av godkjenningen: DSM Nutritional Products), og om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 403/2013 – [EØS-notat](#)

32024R0228 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/228 av 12. januar 2024 om godkjenning av et preparat av *Companilactobacillus farciminis* CNCM I-3740 som tilsetningsstoff i fôr til slaktekyllinger og slaktekalkuner (innehaver av godkjenningen: ChemVet dk A/S), og om endring av forordning (EF) nr. 1876/2006 – [EØS-notat](#)

32024R0231 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/231 av 12. januar 2024 om godkjenning av et preparat av halofuginonhydrobromid (Stenorol) som tilsetningsstoff i fôr til slaktekyllinger, slaktekalkuner og kalkuner som føres opp for avl (innehaver av godkjenningen: Huvepharma NV) – [EØS-notat](#)

32024R0261 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/261 av 17. januar 2024 om godkjenning av eterisk olje av svart pepper og oleoresin av svart pepper av *Piper nigrum* L. som tilsetningsstoffer i fôr til alle dyrearter og av superkritisk ekstrakt av svart pepper av *Piper nigrum* L. som tilsetningsstoff i fôr til katter og hunder – [EØS-notat](#)

32024R0262 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/262 av 17. januar 2024 om fornyelse av godkjenningen av et preparat av endo-1,4-betaglukanase framstilt av *Trichoderma citrinoviride* IMI 360748 som tilsetningsstoff i fôr til slaktekyllinger, mindre utbredte fjørfearter ment for slakt og avvente smågriser, godkjenning av dette preparatet som tilsetningsstoff i fôr til slaktekalkuner, alle fjørfearter som føres opp for eggproduksjon eller avl, prydugler og spedgris (innehaver av godkjenningen: Huvepharma NV), og om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2015/2305 – [EØS-notat](#)

32024R0285 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/285 av 17. januar 2024 om godkjenning av tinktur av russisk rot av *Eleutherococcus senticosus* (Rupr. & Maxim.) Maxim som tilsetningsstoff i fôr til hunder, katter og hester – [EØS-notat](#)

32023R2456 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2456 av 7. november 2023 om ikke å fornye godkjenningen av det aktive stoffet klofentezin i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009, og om endring av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 – [EØS-notat](#)

32023R2513 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2513 av 16. november 2023 om ikke å fornye godkjenningen av det aktive stoffet triflusulfuronmetyl i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009, og om endring av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 – [EØS-notat](#)

32023R2589 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2589 av 21. november 2023 om fornyelse av godkjenningen av det aktive stoffet aluminiumammoniumsulfat i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009, og om endring av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 – [EØS-notat](#)

32023R2591 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2591 av 21. november 2023 om fornyelse av godkjenningen av det aktive stoffet etefon i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009, og om endring av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 – [EØS-notat](#)

LANDBRUKS- OG MATDEPARTEMENTET OG NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET

32023R2613 Kommisjonsforordning (EU) 2023/2613 av 23. november 2023 om endring av forordning (EU) nr. 142/2011 med hensyn til overgangstiltak for eksport av kjøttbeinmel som brensel til forbrenning – [EØS-notat](#)

32024R0220 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/220 av 12. januar 2024 om fornyelse av godkjenningen av et preparat av *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30168 som tilsetningsstoff i fôr til alle dyrearter, og om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 1119/2012 – [EØS-notat](#)

32024R0239 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/239 av 15. januar 2024 om retting og endring av gjennomføringsforordning (EU) 2022/1421, (EU) 2022/652, (EU) 2022/1490 og (EU) 2022/320 – [EØS-notat](#)

32024R0252 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/252 av 16. januar 2024 om fornyelse av godkjenningen av et preparat av *Lactiplantibacillus plantarum* DSM 23375 som tilsetningsstoff i fôr til alle dyrearter og om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 1065/2012 – [EØS-notat](#)

32024R0750 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/750 av 29. februar 2024 om fornyelse av godkjenningen av taumatin som tilsetningsstoff i fôr til alle dyrearter og om oppheving av forordning (EU) nr. 869/2012 – [EØS-notat](#)

32024R0763 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/763 av 29. februar 2024 om fornyelse av godkjenningen av preparater av *Lactiplantibacillus plantarum* NCIMB 30083 *Lactiplantibacillus plantarum* NCIMB 30084 som tilsetningsstoffer i fôr til alle dyrearter og om oppheving av gjennomføringsforordning (EU) nr. 308/2013 – [EØS-notat](#)

32024R0764 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/764 av 29. februar 2024 om godkjenning av et preparat av *Bacillus subtilis* CNCM I-4606, CNCM I-5043 og CNCM I-4607 og *Lactococcus lactis* CNCM I-4609 som tilsetningsstoff i fôr til alle dyrearter – [EØS-notat](#)

32023R2785 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/2785 av 14. desember 2023 om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2021/2325 med hensyn til anerkjennelse av visse kontrollmyndigheter og kontrollorganer med henblikk på import av økologiske produkter til Unionen – [EØS-notat](#)

NÆRINGS- OG FISKERIDEPARTEMENTET

32024D0266 Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2024/266 av 17. januar 2024 om utpeking av et EU-referansesenter for dyrevelferd for akvatiske dyr i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 – [EØS-notat](#)

32024R0752 Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/752 av 29. februar 2024 om avslag på godkjenning av et preparat av astaxantinrik *Phaffia rhodozyma* (ATCC SD-5340) som tilsetningsstoff i fôr til laks og ørret – [EØS-notat](#)

32023R1066 Kommisjonsforordning (EU) 2023/1066 av 1. juni 2023 om anvendelse av artikkel 101 nr. 3 i traktaten om Den europeiske unions virkemåte på visse grupper av forsknings- og utviklingsavtaler – [EØS-notat](#)

32023R1067 Kommisjonsforordning (EU) 2023/1067 av 1. juni 2023 om anvendelse av artikkel 101 nr. 3 i traktaten om Den europeiske unions virkemåte på visse grupper av spesialiseringsavtaler – [EØS-notat](#)

32024R1295 Deleget kommisjonsforordning (EU) 2024/1295 av 26. februar 2024 om harmoniserte tekniske spesifikasjoner og prøvingsstandarder for brannslanger – [EØS-notat](#)

32023R0204 Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/204 av 28. oktober 2022 om fastsettelse av tekniske spesifikasjoner, standarder og prosedyrer for det europeiske miljøet for rapportering fra skip i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/1239 – [EØS-notat](#)

SAMFERDSELSDEPARTEMENTET

32024R0883 Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) 2024/883 av 21. mars 2024 om endring av gjennomføringsforordning (EU) 2021/535 med hensyn til område for plassering av andre bakre kjennemerke for tilhengere og massen av energilagringssystemer, og om retting av den forordningen – [EØS-notat](#)

32023D1623 Kommissjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2023/1623 av 3. august 2023 om fastsettelse av verdiene som gjelder resultatene til produsenter og sammenslutninger av produsenter av nye personbiler og nye lette nyttekjøretøyer for kalenderåret 2021, og verdiene som skal brukes i beregningen av spesifikke utslippsmål fra og med 2025, i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/631, og om retting av gjennomføringsbeslutning (EU) 2022/2087 – [EØS-notat](#)

32023R2867 Deleget kommisjonsforordning (EU) 2023/2867 av 5. oktober 2023 om utfylling av europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2019/631 ved fastsettelse av veiledende prinsipper og kriterier for å definere framgangsmåtene for kontroll av verdiene for CO₂-utslipp fra og drivstofforbruk for personbiler og lette nyttekjøretøyer som er i bruk (kontroll under bruk) – [EØS-notat](#)

32024D0766 Kommissjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2024/766 av 1. mars 2024 om endring av gjennomføringsbeslutning (EU) 2019/1119 med hensyn til beregningen av CO₂-besparelsene og den statistiske marginen for visse hybridelektriske personbiler uten ekstern lading – [EØS-notat](#)

32023R1754 Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) 2023/1754 av 11. september 2023 om retting av den tyske språkversjonen av forordning (EU) nr. 965/2012 om fastsettelse av tekniske krav og administrative framgangsmåter for luftfartsoperasjoner i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 216/2008 – [EØS-notat](#)