

**RÅDSVEDTAK****2002/EØS/31/03****av 20. mars 2000****om utpeking av et særskilt institutt som skal utarbeide de kriterier som er nødvendige for å standardisere serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning(\*)**

(2000/258/EF)

RÅDET FOR DEN EUROPEISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til rådsdirektiv 92/65/EØF av 13. juli 1992 om fastsettelse av krav til dyrehelse ved handel innenfor Fellesskapet med dyr, sæd, egg og embryoer som ikke omfattes av kravene til dyrehelse fastsatt i de særlige fellesskapsregler oppført i vedlegg A del I til direktiv 90/425/EØF<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 10 nr. 6,

under henvisning til forslag fra Kommisjonen og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I direktiv 92/65/EØF er det fastsatt en alternativ ordning til karantene i forbindelse med innførsel av visse kjøttende husdyr til visse rabiesfrie medlemsstaters territorium. Ordningen krever at det kontrolleres om vaksinasjonen av disse dyrene er effektiv ved en antistofftitrering.
- 2) For å garantere at laboratoriene som utfører disse analysene, blir effektivt kontrollert, bør det fastsettes en ordning system for fellesskapsgodkjenning av disse laboratoriene.
- 3) Godkjenningen av disse laboratoriene bør samordnes av et av Fellesskapets referanselaboratorier for spørsmål på dette området.
- 4) Laboratoriet ved Agence française de sécurité sanitaire des aliments de Nancy oppfyller vilkårene for å bli utpekt som Fellesskapets referanselaboratorium for spørsmål på dette området.
- 5) Referanselaboratoriet kan motta fellesskapsstøtte som fastsatt i artikkel 28 i rådsvedtak 90/424/EØF av 26. juni 1990 om visse kostnader på det veterinære området<sup>(2)</sup>.
- 6) Tiltakene som er nødvendige for å gjennomføre dette vedtak, skal vedtas i samsvar med rådsbeslutning 1999/468/EF av 28. juni 1999 om fastsettelse av nærmere regler for utøvelsen av den gjennomføringsmyndighet som er tillagt Kommisjonen<sup>(3)</sup> —

GJORT DETTE VEDTAK:

*Artikkel 1*

Laboratoriet ved Agence française de sécurité sanitaire des aliments de Nancy (AFSSA, Nancy), som det er gitt nærmere opplysninger om i vedlegg I, utpekes til det særskilte instituttet som skal utarbeide de nødvendige kriterier for å standardisere serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning.

*Artikkel 2*

Oppgavene til laboratoriet nevnt i artikkel 1 er fastsatt i vedlegg II.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 79 av 30.3.2000, s. 40, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 124/2001 av 23. november 2001 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold), se EØS-tillegget til De Europæiske Fællesskaps Tidende nr. 6 av 24.1.2002, s. 1.

<sup>(1)</sup> EFT L 268 av 14.9.1992, s. 54. Direktivet sist endret ved kommisjonsvedtak 95/176/EF (EFT L 117 av 24.5.1995, s. 23).

<sup>(2)</sup> EFT L 224 av 18.8.1990, s. 19. Vedtaket sist endret ved forordning (EF) nr. 1258/1999 (EFT L 160 av 26.6.1999, s. 103).

<sup>(3)</sup> EFT L 184 av 17.7.1999, s. 23.

*Artikkel 3*

Laboratoriet nevnt i artikkel 1 skal oversende Kommisjonen listen over fellesskapslaboratorier som godkjennes for utføring av serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning. Disse laboratoriene skal godkjennes etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 5 nr. 2.

*Artikkel 4*

Vedleggene til dette vedtak skal endres etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 5 nr. 2.

*Artikkel 5*

1. Kommisjonen skal bistås av Den faste veterinærkomité, heretter kalt «komiteen», nedsatt ved artikkel 1 i vedtak 68/361/EØF<sup>(1)</sup>.

2. Når det vises til dette nummer, får artikkel 5 og 7 i beslutning 1999/468/EØF anvendelse.

Tidsrommet fastsatt i artikkel 5 nr. 6 i beslutning 1999/468/EF skal være tre måneder.

3. Komiteen fastsetter sin forretningsorden.

*Artikkel 6*

Dette vedtak er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 20. mars 2000.

*For Rådet*  
L. CAPOULAS SANTOS  
*Formann*

---

<sup>(1)</sup> EFT L 255 av 18.10.1968, s. 23.

---

*VEDLEGG I*

AFSSA, Nancy  
Laboratoire d'études sur la rage et la pathologie des animaux sauvages  
Domaine de Pixérécourt  
BP 9  
F-54220 Malzéville  
Tlf.: (33) 383 29 89 50  
Faks: (33) 383 29 89 59  
E-post: maubert@fitech.fr

---

*VEDLEGG II*

Det særskilte instituttet som skal utarbeide de nødvendige kriterier for å standardisere serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning, skal:

- samordne utvikling, forbedring og standardisering av metoder for serologisk titrering på kjøttetende husdyr som er vaksinert mot rabies,
  - vurdere de laboratorier som medlemsstatene har søkt om godkjenning for, og som skal utføre analysene nevnt i første strekpunkt, og resultatet av denne vurderingen skal sendes til Kommisjonen med henblikk på slik godkjenning,
  - utarbeide en liste over fellesskapslaboratorier som er godkjent for å utføre disse analysene,
  - gi alle relevante opplysninger om analysemetoder og sammenlignende prøver til disse laboratoriene, og arrangere opplæringskurs og etter- og videreutdanningskurs for laboratoriepersonalet,
  - organisere egnethetsprøver mellom laboratoriene,
  - samarbeide med laboratoriene som skal utføre disse analysene i tredjestater, og foreslå for Kommisjonen en framgangsmåte for godkjenning av disse laboratoriene,
  - gi Kommisjonen og medlemsstatene vitenskapelig og faglig bistand i disse spørsmålene, særlig dersom medlemsstatene er uenige om analyseresultater.
-