

## KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING

2019/EØS/18/05

av 2. desember 2013

## om godkjenning av et laboratorium i De forente stater med hensyn til utføring av serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning

[meddelt under nummer K(2013) 8365]

(2013/709/EU)(\*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til rådsvedtak 2000/258/EF 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<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 3 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I vedtak 2000/258/EF utpekes *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) i Nancy, Frankrike (siden 1. juli 2010 innlemmet i *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES) som det særskilt instituttet som er ansvarlig for å utarbeide de kriteriene som er nødvendige for å standardisere serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning.
- 2) I det nevnte vedtak fastsettes at ANSES skal dokumentere vurderingen av laboratorier i tredjestater som har søkt om å foreta serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning.
- 3) På grunn av manglende deltagelse i den årlige egnethetsprøvingen organisert av ANSES i 2012 er tillatelsen som ble gitt 20. november 2002 i samsvar med vedtak 2000/258/EF til VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory i Fort Sam Houston, tilbakekalt i samsvar med kommisjonsbeslutning 2010/436/EU<sup>(2)</sup>.
- 4) Vedkommende myndighet i De forente stater har inngitt en søknad om fornyet godkjenning av VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory i Fort Sam Houston, som støttes av en positiv vurderingsrapport utarbeidet av ANSES for dette laboratorium 16. september 2013.

- 5) Vedkommende myndighet i De forente stater har også offisielt underrettet Kommisjonen om at laboratoriets navn er endret.
- 6) Det gjeldende laboratorium bør derfor godkjennes til å utføre serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning på hunder, katter og ildrer.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne beslutning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

*Artikkel 1*

I samsvar med artikkel 3 nr. 2 i vedtak 2000/258/EF, godkjennes følgende laboratorium til å utføre serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning på hunder, katter og ildrer:

DoD Food Analysis & Diagnostic Laboratory  
2899 Schofield Road  
JBSA Fort Sam Houston, TX 78234  
De Forente Stater

*Artikkel 2*

Denne beslutning får anvendelse fra 1. januar 2014.

*Artikkel 3*

Denne beslutning er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 2. desember 2013.

*For Kommisjonen*

Tonio BORG

*Medlem av Kommisjonen*

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 323 av 4.12.2013, s. 34, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 66/2014 av 16. mai 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 63 av 30.10.2014, s. 5.

<sup>(1)</sup> EFT L 79 av 30.3.2000, s. 40.

<sup>(2)</sup> Kommisjonsavgjørelse av 9. august 2010 om gjennomføring av rådsvedtak 2000/258/EF med omsyn til dupleksprøvingar med sikte på å videreføre godkjenninga av laboratorium som skal utføre serologiske prøver for å kontrollere verknaden av rabiesvaksinar (EUT L 209 av 10.8.2010, s. 19).