

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2017/9**2020/EØS/34/04****av 4. januar 2017****om godkjenning av visse laboratorier i Marokko og Taiwan med hensyn til utføring av serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning på hunder, katter og ildrer***[meddelt under nummer K(2016) 8803](*)*

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⁽¹⁾, særlig artikkel 3 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Vedtak 2000/258/EF utpeker *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) i Nancy som det særskilte institutt med ansvar for utarbeiding av de kriterier som er nødvendige for å standardisere serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning. AFSSA har nå blitt en del av *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail* (ANSES) i Frankrike.
- 2) Vedtak 2000/258/EF fastsetter blant annet at ANSES skal vurdere laboratorier i tredjestater som har søkt om godkjenning for å utføre serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning.
- 3) Vedkommende myndighet i Marokko har inngitt en søknad om godkjenning av laboratoriet *Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires* i Rabat, og ANSES har utarbeidet og framlagt en positiv vurderingsrapport for Kommisjonen om dette laboratoriet, datert 19. oktober 2016.
- 4) Vedkommende myndighet i Taiwan har inngitt en søknad om godkjenning av laboratoriene i *Epidemiology Research Division* og *Biologics Division* ved *Animal Health Research Institute* i New Taipei City, og ANSES har utarbeidet og framlagt en positiv vurderingsrapport for Kommisjonen om dette laboratoriet, datert 19. oktober 2016.
- 5) Laboratoriet *Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires* i Rabat og laboratoriene i *Biologics Division* og *Epidemiology Research Division* ved *Animal Health Research Institute* i New Taipei City bør derfor godkjennes til å utføre serologiske prøver for kontroll av rabiesvaksiners virkning på hunder, katter og ildrer.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne beslutning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr —

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 3 av 6.1.2017, s. 32, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 70/2017 av 5. mai 2017 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantasenitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 11 av 7.2.2019, s. 5.

⁽¹⁾ EFT L 79 av 30.3.2000, s. 40.

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

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

- a) Laboratoire Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires

Direction de la Pharmacie et des Intrants Vétérinaires
Rue Ikhlass,
Cité Yacoub El Mansour,
BP 4509 Akkari
10120 Rabat
MAROKKO

- b) Animal Health Research Institute

Biologics Division
No 376, Zhongzheng Rd, Tamsui District
New Taipei City 251
TAIWAN (R.O.C.)

- c) Animal Health Research Institute

Epidemiology Research Division
No 376, Zhongzheng Rd, Tamsui District
New Taipei City 251
TAIWAN (R.O.C.)

Artikkel 2

Denne beslutning får anvendelse fra 1. februar 2017.

Artikkel 3

Denne beslutning er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel 4. januar 2017.

For Kommissjonen

Vytenis ANDRIUKAITIS

Medlem av Kommissjonen