

KOMMISJONSFORORDNING (EU) 2017/212**2019/EØS/62/44**

av 7. februar 2017

om utpeking av EU-referanselaboratoriet for småfepest, om fastsettelse av ytterligere ansvarsområder og oppgaver for dette laboratoriet og om endring av vedlegg VII til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av 29. april 2004 om offentlig kontroll for å sikre at fôrvarer- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes⁽¹⁾, særlig artikkel 32 nr. 5 og 6, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I forordning (EF) nr. 882/2004 er det fastsatt generelle oppgaver, plikter og krav for EU-referanselaboratoriene for næringsmidler og fôrvarer og for dyrehelse. EU-referanselaboratorier for dyrehelse og levende dyr er oppført i del II i vedlegg VII til nevnte forordning.
- 2) Det finnes ennå ikke et EU-referanselaboratorium for småfepest. EU-referanselaboratoriene bør omfatte alle områder av fôrvarer- og næringsmiddelregelverket og bestemmelser om dyrs helse der det er behov for nøyaktige analyse- og diagnoseresultater. Utbruddene av småfepest krever nøyaktige analyse- og diagnoseresultater.
- 3) Den 30. juni 2016 inviterte Kommisjonen til søknader med sikte på å velge og utpeke et EU-referanselaboratorium for småfepest. Det valgte referanselaboratoriet, Centre de coopération internationale en recherche agronomique pour le développement (CIRAD), bør utpekes til EU-referanselaboratorium for småfepest.
- 4) I tillegg til de alminnelige oppgavene og pliktene fastsatt i artikkel 32 nr. 2 i forordning (EF) nr. 882/2004 bør det valgte laboratoriet tildeles visse særskilte oppgaver og ansvarsområder. Dette omfatter særlig kontakten mellom de nasjonale referanselaboratoriene i medlemsstatene, å støtte deres funksjoner og levere best mulig metoder for diagnostisering av småfepest.
- 5) Del II i vedlegg VII til forordning (EF) nr. 882/2004 bør derfor endres.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Centre de coopération internationale en recherche agronomique pour le développement (CIRAD), Montpellier, Frankrike, utpekes til EUs referanselaboratorium for småfepest.

Ytterligere ansvarsområder og oppgaver for laboratoriet er fastsatt i vedlegget.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 33 av 8.2.2017, s. 27, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 140/2017 av 7. juli 2017 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 40 av 16.5.2019, s. 37.

(¹) EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1.

Artikkel 2

I del II i vedlegg VII til forordning (EF) nr. 882/2004 tilføyes følgende som nr. 20:

«20. EU-referanselaboratorium for småfepest

Centre de coopération internationale en recherche agronomique pour le développement (CIRAD)

TA A-15/G,

Campus International de Baillarguet

34398 Montpellier Cedex

Frankrike»

Artikkel 3

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel 7. februar 2017.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President

VEDLEGG

Ansvarsområder og oppgaver for EU-referanselaboratoriet for småfepest

I tillegg til de alminnelige funksjonene og oppgavene til EU-referanselaboratorier i dyrehelsesektoren i henhold til artikkel 32 nr. 2 i forordning (EF) nr. 882/2004 skal EU-referanselaboratoriet for småfepest ha følgende ansvarsområder og oppgaver:

1. Sikre kontakt mellom de nasjonale referanselaboratoriene og levere best mulig metoder for diagnostisering av småfepest hos dyr i en besetning, særlig ved å:
 - a) typebestemme og foreta en fullstendig antigen og genomisk karakterisering og en fylogenetisk analyse (slektskap med andre stammer av samme virus) av virus samt lagre stammer av småfepest for å legge til rette for diagnostiske tjenester i Unionen, og dersom det er relevant og nødvendig, for eksempel for epidemiologisk oppfølging eller diagnosebekreftelse,
 - b) bygge opp og vedlikeholde en oppdatert samling av stammer og isolater av småfepestvirus og bestemte sera og andre reagenser mot sykdommen, når og dersom de er tilgjengelige,
 - c) harmonisere diagnostiseringen og sikre høy prøvingskvalitet i Unionen ved å organisere og gjennomføre regelmessige sammenlignende forsøk laboratoriene imellom samt øvelser i ekstern kvalitetssikring når det gjelder den aktuelle sykdommen på unionsplan og ved regelmessig oversending av resultatene av slike forsøk til Kommisjonen, medlemsstatene og de berørte nasjonale laboratoriene,
 - d) beholde ekspertise på sykdommen som gjør det mulig å stille en rask differensialdiagnose, særlig i forbindelse med andre relevante virussykdommer,
 - e) utføre forskningsstudier med sikte på å utvikle bedre metoder for sykdomsbekjempelse, i samarbeid med de utpekte nasjonale referanselaboratoriene og som avtalt med Kommisjonen,
 - f) gi Kommisjonen råd om vitenskapelige aspekter knyttet til småfepest, særlig når det gjelder valg og bruk av vaksinstammer av småfepestvirus.
2. Støtte virksomheten til nasjonale referanselaboratorier som er utpekt til å diagnostisere småfepest, særlig ved å:
 - a) lagre og levere standardsera og andre referansereagenser, f.eks. virus, inaktiverede antigener eller cellelinjer, til disse laboratoriene for å standardisere de diagnostiske prøvene og reagensene som brukes i hver medlemsstat, dersom det er nødvendig å identifisere agensen og/eller bruke serologiske prøver,
 - b) bistå aktivt ved diagnostisering av sykdommer i forbindelse med mistanke om og bekreftelse av utbrudd i medlemsstatene ved å motta isolater av småfepestvirus med sikte på diagnosebekreftelse og viruskarakterisering samt bidra til epidemiologiske undersøkelser og studier og umiddelbart meddele Kommisjonen, medlemsstatene og de berørte nasjonale referanselaboratoriene resultatene av disse aktivitetene.
3. Formidle opplysninger og foreta ytterligere opplæring, særlig ved å:
 - a) legge til rette for opplæring, etterutdanning og seminarer for nasjonale referanselaboratorier som er utpekt til å diagnostisere småfepest, og for sakkyndige innen laboratoriediagnostisering med sikte på å harmonisere de diagnostiske metodene for denne sykdommen i hele Unionen,
 - b) delta i internasjonale fora, særlig med hensyn til standardisering og bruk av analytiske metoder for denne sykdommen og innføringen av dem,
 - c) samarbeide med relevante kompetente laboratorier i tredjestater der denne sykdommen er utbredt når det gjelder metoder for å diagnostisere småfepest,
 - d) på det årlige møtet for de nasjonale referanselaboratoriene som er utpekt til å diagnostisere småfepest, vurdere de relevante anbefalingene for prøvetaking fastsatt i OIEs «Terrestrial Animal Health Code» og «Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals»,

- e) bistå Kommissjonen ved gjennomgåelse av OIEs anbefalinger i «Terrestrial Animal Health Code» og «Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals»,
 - f) holde seg oppdatert når det gjelder den epidemiologiske utviklingen innen småfepest.
-