

KOMMISJONSFORORDNING (EU) 2018/221**2019/EØS/50/17****av 15. februar 2018****om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001 og (EF) nr. 882/2004 med hensyn til Den europeiske unions referanselaboratorium for overførbart spongiform encefalopati(*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001 av 22. mai 2001 om fastsettelse av regler for å forebygge, bekjempe og utrydde visse typer overførbart spongiform encefalopati⁽¹⁾, særlig artikkel 23a bokstav m),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⁽²⁾, særlig artikkel 32 nr. 5, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I forordning (EF) nr. 882/2004 fastsettes generelle oppgaver og plikter for og krav til EU-referanselaboratoriene for næringsmidler og fôrvarer samt for dyrehelse. De utpekte EU-referanselaboratoriene er oppført i vedlegg VII til nevnte forordning, herunder det som er ansvarlig for overførbart spongiform encefalopati (TSE).
- 2) I forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes EU-referanselaboratoriet for overførbart spongiform encefalopati (TSE) og dets særlige oppgaver.
- 3) Utpekingen av EU-referanselaboratoriet for overførbart spongiform encefalopati (TSE), som for tiden ligger i Det forente kongerike, opphører å gjelde 31. desember 2018 som følge av Det forente kongerikes underretning i henhold til artikkel 50 i traktaten om Den europeiske union.
- 4) Det er nødvendig å opprettholde et EU-referanselaboratorium for TSE for å sikre at metodene for diagnostisering av TSE er av høy kvalitet og pålitelighet samt for å sikre ensartet anvendelse av dem i hele Unionen. Kommisjonen offentliggjorde derfor 29. mai 2017 en søknadsinnbydelse med sikte på å velge og utpeke et EU-referanselaboratorium for TSE. Framgangsmåten for utvelgning er avsluttet, og det valgte konsortiet mellom Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) og Istituto Superiore di Sanità (ISS), under ledelse av førstnevnte, bør utpekes til EU-referanselaboratorium for overførbart spongiform encefalopati (TSE).
- 5) Forordning (EF) nr. 999/2001 og (EF) nr. 882/2004 bør derfor endres.
- 6) For å sikre kontinuitet med hensyn til virksomheten ved EU-referanselaboratoriet for overførbart spongiform encefalopati (TSE) og for å gi det nylig utpekte EU-referanselaboratoriet tilstrekkelig tid til å komme i full drift, bør tiltakene fastsatt i denne forordning gjelde fra 1. januar 2019.
- 7) 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

I kapittel B i vedlegg X til forordning (EF) nr. 999/2001 skal nr. 1 lyde:

- «1. EU-referanselaboratoriet for overførbart spongiform encefalopati (TSE) er et konsortium mellom Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) og Istituto Superiore di Sanità (ISS), under ledelse av IZSPLVA:

Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA)
Via Bologna 148
10154 Torino
Italia

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 43 av 16.2.2018, s. 6, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 131/2018 av 6. juli 2018 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

⁽¹⁾ EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1.

Istituto Superiore di Sanità (ISS)
Viale Regina Elena, 299
00161 Roma
Italia»

Artikkel 2

I del I i vedlegg VII til forordning (EF) nr. 882/2004 skal nr. 13 lyde:

«13. **EU-referanselaboratorium for overførbart spongiform encefalopati (TSE)**

Laboratoriet nevnt i nr. 1 i kapittel B i vedlegg X til forordning (EF) nr. 999/2001.»

Artikkel 3

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

Den får anvendelse fra 1. januar 2019.

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

Utferdiget i Brussel 15. februar 2018.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
