

KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) 2018/221**af 15. februar 2018****om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 og Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 for så vidt angår EU-referencelaboratoriet for transmissible spongiforme encephalopathier****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 af 22. maj 2001 om fastsættelse af regler for forebyggelse af, kontrol med og udryddelse af visse transmissible spongiforme encephalopatier ⁽¹⁾, særlig artikel 23a, litra m),under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarerlovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes ⁽²⁾, særlig artikel 32, stk. 5, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) I forordning (EF) nr. 882/2004 fastsættes de generelle opgaver for og krav til EU-referencelaboratorier for foderstoffer og fødevarer samt dyresundhed. De udpegede EU-referencelaboratorier er opført i bilag VII til nævnte forordning, herunder også laboratoriet med ansvar for transmissible spongiforme encephalopathier (TSE).
- (2) I forordning (EF) nr. 999/2001 fastsættes EU-referencelaboratoriet for TSE og dets specifikke opgaver.
- (3) Udpegelsen af EU-referencelaboratoriet for TSE, der i øjeblikket ligger i Det Forenede Kongerige, ophører den 31. december 2018 som følge af Det Forenede Kongeriges meddelelse i henhold til artikel 50 i traktaten om Den Europæiske Union.
- (4) Det er nødvendigt at bevare et EU-referencelaboratorium for TSE med henblik på at sikre teknikker til diagnosticering af TSE af høj kvalitet og pålidelighed samt sikre ensartet anvendelse deraf i hele Unionen. Den 29. maj 2017 offentliggjorde Kommissionen derfor en indkaldelse af ansøgninger med henblik på at vælge og udpege et EU-referencelaboratorium for TSE. Konsortiet mellem Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) og Istituto Superiore di Sanità (ISS), under ledelse af førstnævnte, viste sig under udvælgelsesproceduren at være bedst kvalificeret og bør derfor udpeges til EU-referencelaboratorium for TSE.
- (5) Forordning (EF) nr. 999/2001 og (EF) nr. 882/2004 bør derfor ændres.
- (6) For at undgå en eventuel afbrydelse af aktiviteterne hos EU-referencelaboratoriet for TSE og for at give det nyligt udpegede EU-referencelaboratorium tilstrækkelig tid til at blive fuldt operationelt bør bestemmelserne i denne forordning finde anvendelse fra den 1. januar 2019.
- (7) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

I kapitel B i bilag X til forordning (EF) nr. 999/2001 affattes punkt 1 således:

- »1. EU-referencelaboratoriet for TSE er et konsortium mellem Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) og Istituto Superiore di Sanità (ISS), under ledelse af IZSPLVA:

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

⁽¹⁾ EFT L 147 af 31.5.2001, s. 1.⁽²⁾ EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1.

Istituto Superiore di Sanità (ISS)
Viale Regina Elena 299
00161 Roma
Italien«.

Artikel 2

Del I, punkt 13, i bilag VII til forordning (EF) nr. 882/2004 affattes således:

»13. **EU-referencelaboratorium for transmissible spongiforme encephalopatii (TSE)**

Det laboratorium, der er nævnt i kapitel B, punkt 1, i bilag X til forordning (EF) nr. 999/2001«.

Artikel 3

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 1. januar 2019.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 15. februar 2018.

På Kommissionens vegne
Jean-Claude JUNCKER
Formand
