

## PROVEDBENA ODLUKA KOMISIJE

od 2. prosinca 2013.

## o ovlaštivanju laboratorija u Sjedinjenim Američkim Državama za provođenje seroloških testova u svrhu praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće

(priopćeno pod brojem dokumenta C(2013) 8365)

(Tekst značajan za EGP)

(2013/709/EU)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Odluku Vijeća 2000/258/EZ od 20. ožujka 2000. o određivanju posebnog instituta odgovornog za utvrđivanje kriterija za standardizaciju seroloških testova u svrhu praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće<sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 3. stavak 2.,

budući da:

- (1) Odlukom 2000/258/EZ određuje se *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA), u Nancyju, Francuska (integrirana od 1. srpnja 2010. u *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES), kao poseban institut za utvrđivanje kriterija potrebnih za standardizaciju seroloških testova radi praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće.
- (2) Tom se odlukom predviđa da ANSES dokumentira ocjenjivanje laboratorija u trećim zemljama koji su podnijeli zahtjev za provedbu seroloških testova radi praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće.
- (3) Kao rezultat nesudjelovanja na godišnjemu međulaboratorijskom usporednom testiranju koje je 2012. organizirao ANSES, dijagnostičkom laboratoriju za analizu hrane VETCOM, Fort Sam Houston, u skladu s Odlukom Komisije 2010/436/EU<sup>(2)</sup> ukinuto je odobrenje dodijeljeno 20. studenoga 2002. u skladu s Odlukom 2000/258/EZ.
- (4) Nadležno tijelo Sjedinjenih Američkih Država podnijelo je zahtjev za izdavanje novog odobrenja dijagnostičkom laboratoriju za analizu hrane VETCOM, Fort Sam Houston, koji je potkrijepljen povoljnim izvješćem o ocjeni koje je 16. rujna 2013. za taj laboratorij izradio ANSES.

(5) Nadležno tijelo Sjedinjenih Američkih Država službeno je obavijestilo Komisiju o promjeni naziva laboratorija.

(6) Tom bi se laboratoriju stoga trebalo izdati odobrenje za provođenje seroloških testova u svrhu praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće pasa, mačaka i pitomih vretica.

(7) Mjere predviđene ovom Odlukom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za prehrambeni lanac i zdravlje životinja,

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

## Članak 1.

U skladu s člankom 3. stavkom 2. Odluke 2000/258/EZ, sljedeći laboratorij ovlašćuje se za provođenje seroloških testova u svrhu praćenja učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće pasa, mačaka i pitomih vretica:

DoD Food Analysis & Diagnostic Laboratory  
2899 Schofield Road  
JBSA Fort Sam Houston, TX 78234  
Sjedinjene Američke Države

## Članak 2.

Ova se Odluka primjenjuje od 1. siječnja 2014.

## Članak 3.

Ova je Odluka upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 2. prosinca 2013.

Za Komisiju  
Tonio BORG  
Član Komisije

<sup>(1)</sup> SL L 79, 30.3.2000., str. 40.

<sup>(2)</sup> Odluka Komisije 2010/436/EU od 9. kolovoza 2010. o provedbi Odluke Vijeća 2000/258/EZ u pogledu međulaboratorijskog usporednog testiranja za održavanje odobrenja laboratorija za provođenje seroloških testova za praćenje učinkovitosti cjepiva protiv bjesnoće (SL L 209, 10.8.2010., str. 19.).