

PROVEDBENA ODLUKA KOMISIJE

od 2. prosinca 2013.

o ovlašćivanju 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⁽¹⁾, 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⁽²⁾ 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.

Sastavljen u Bruxellesu 2. prosinca 2013.

Za Komisiju
Tonio BORG
Član Komisije

⁽¹⁾ SL L 79, 30.3.2000., str. 40.

⁽²⁾ 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.).