

UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 2 december 2013

tot erkenning van een laboratorium in de Verenigde Staten van Amerika voor het uitvoeren van serologische tests om de effectiviteit van antirabiësvaccins te controleren

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2013) 8365)

(Voor de EER relevante tekst)

(2013/709/EU)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Beschikking 2000/258/EG van de Raad van 20 maart 2000 houdende aanwijzing van een specifiek instituut dat verantwoordelijk is voor de vaststelling van de criteria die nodig zijn voor de normalisatie van de serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins te controleren ⁽¹⁾, en met name artikel 3, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Beschikking 2000/258/EG is het *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) in Nancy, Frankrijk (sinds 1 juli 2010 geïntegreerd in het *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES) aangewezen als specifiek instituut dat verantwoordelijk is voor de vaststelling van de criteria die nodig zijn voor de normalisatie van de serologische tests om de effectiviteit van antirabiësvaccins te controleren.
- (2) Volgens die beschikking moet het ANSES ook de beoordeling van laboratoria in derde landen documenteren als zij hebben aangevraagd om serologische tests uit te mogen voeren om de effectiviteit van antirabiësvaccins te controleren.
- (3) De op 20 november 2002 overeenkomstig Beschikking 2000/258/EG verleende erkenning aan het VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory in Fort Sam Houston is overeenkomstig Besluit 2010/436/EU van de Commissie ⁽²⁾ ingetrokken omdat dat laboratorium niet heeft deelgenomen aan de door het ANSES in 2012 georganiseerde jaarlijkse proficiency test.
- (4) De bevoegde autoriteit van de Verenigde Staten van Amerika heeft een aanvraag ingediend voor de hernieuwde erkenning van het VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory in Fort Sam Houston, die wordt gestaafd door een gunstig beoordelingsverslag voor dat laboratorium van het ANSES van 16 september 2013.

(5) De bevoegde autoriteit van de Verenigde Staten van Amerika heeft de Commissie ook officieel meegedeeld dat de naam van het laboratorium is veranderd.

(6) Dat laboratorium moet daarom worden erkend voor het uitvoeren van serologische tests om de effectiviteit van antirabiësvaccins bij honden, katten en fretten te controleren.

(7) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Overeenkomstig artikel 3, lid 2, van Beschikking 2000/258/EG wordt het volgende laboratorium erkend voor het uitvoeren van serologische tests om de effectiviteit van antirabiësvaccins bij honden, katten en fretten te controleren:

DoD Food Analysis & Diagnostic Laboratory
2899 Schofield Road
JBSA Fort Sam Houston, TX 78234
VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA

Artikel 2

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 januari 2014.

Artikel 3

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 2 december 2013.

Voor de Commissie

Tonio BORG

Lid van de Commissie

⁽¹⁾ PB L 79 van 30.3.2000, blz. 40.

⁽²⁾ Besluit 2010/436/EU van de Commissie van 9 augustus 2010 ter uitvoering van Beschikking 2000/258/EG wat betreft proficiency tests voor het behoud van de vergunningen die aan laboratoria zijn verleend voor de uitvoering van serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins te controleren (PB L 209 van 10.8.2010, blz. 19).