

389D0531

Nr L 279/32

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS OFFICIELLA TIDNING

28.9.89

RÅDETS BESLUT

av den 25 september 1989

om utseende av referenslaboratorium för identifiering av mul- och klövsjukevirus samt om fastställande av detta laboratoriums uppgifter

(89/531/EEG)

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS RÅD HAR FATTAT DETTA BESLUT

med beaktande av Fördraget om upprättandet av Europeiska ekonomiska gemenskapen,

med beaktande av rådets direktiv 85/511/EEG av den 18 november 1985 om införande av gemenskapsåtgärder för bekämpning av mul- och klövsjuka⁽¹⁾, särskilt artikel 11 i detta,

med beaktande av kommissionens förslag, och

med beaktande av följande:

Enligt artikel 11 i direktiv 85/511/EEG skall ett referenslaboratorium utses för fastställande av mul- och klövsjukevirus. Det är också nödvändigt att bestämma vilka uppgifter och åligganden ett sådant laboratorium skall ha och att fastställa regler för hur samordningen av normer och metoder för diagnostisering av mul- och klövsjuka skall uppnås i varje medlemsstat.

Referenslaboratoriet skall bygga upp, förvara och när så behövs förse de nationella laboratorier med diagnostiska hjälpmedel, så att dessa nationella laboratorier kan ställa enhetliga diagnoser. Referenslaboratoriet skall anordna jämförande prov, vidareutbilda experter samt utveckla data- och informationssystem att användas av kommissionen och medlemsstaterna.

Referenslaboratoriets verksamhet måste bedrivas under största möjliga sjukdomssäkerhet och laboratoriet skall utarbeta riktlinjer för denna säkerhet vid de nationella laboratorier.

Ett kontrakt skall upprättas för att ge referenslaboratoriet tillräckligt ekonomiskt stöd från Europeiska gemenskapernas allmänna budget.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

The Institute of Animal Health, Pirbright Laboratory i England, nedan kallat "referenslaboratoriet", skall svara för

⁽¹⁾ EGT nr L 315, 26.11.1985, s. 11.

kontakten mellan de nationella laboratorier vid diagnos av mul- och klövsjukevirus och verkställa referensfunktionerna för identifiering av mul- och klövsjukeviruset.

Artikel 2

Det i artikel 1 angivna referenslaboratoriet skall ha följande uppgifter och åligganden:

1. Att säkerställa samarbetet mellan medlemsstaternas laboratorier i fråga om normer och diagnosmetoder för mul- och klövsjuka, och om så behövs i fråga om differentialdiagnos i varje medlemsstat, och särskilt genom att
 - a) ta emot fältprov från medlemsstaterna och vissa tredje länder för att bestämma provens identitet,
 - b) utföra typbestämning och full stamkaraktäristik på mul- och klövsjukevirus från de prov som avses i punkt a och utan dröjsmål meddela resultaten av sådana undersökningar till kommissionen och den berörda medlemsstaten,
 - c) bygga upp och upprätthålla en aktuell samling stammar av mul- och klövsjukevirus,
 - d) bygga upp och upprätthålla en samling specifika serum mot stammar av mul- och klövsjukevirus.
2. Att stödja de nationella laboratorier verksamhet, särskilt genom att
 - a) förvara och förse de nationella laboratorier med cellinjer att användas vid diagnos tillsammans med virus och/eller inaktiverade antigener, standardiserade serum och andra referensagenser,
 - b) inom gemenskapen organisera och regelbundet utföra jämförande prov på mul- och klövsjukediagnos och med jämna mellanrum överlämna resultaten av sådana prov till kommissionen och medlemsstaterna.

3. Att informera och vidareutbilda, särskilt genom att
- samla in data och information om de använda metoderna för diagnos och differentialdiagnos samt låta kommissionen och medlemsstaterna ta del av denna information,
 - utföra och genomföra nödvändiga arrangemang för vidareutbildning av experter i laboratoriediagnostik i syfte att harmonisera diagnostikmetoderna,
 - organisera ett möte årligen där representanter för de nationella laboratorierna får ta del av diagnosmetoder och samordningens utveckling.

Artikel 3

1. Referenslaboratoriet skall drivas enligt de vedertagna villkor för största möjliga säkerhet kring sjukdomen som anges i "Minimikrav för laboratorier som arbetar med mul- och klövsjukevirus *in vitro* och *in vivo*" — Europakommissionen för bekämpning av mul- och klövsjuka — session 26 i Rom, april 1985.

2. Referenslaboratoriet skall utarbeta och rekommendera de säkerhetsåtgärder som de nationella laboratorierna skall vidta vad gäller diagnos av mul- och klövsjuka enligt de minimikrav som avses i punkt 1.

Artikel 4

Anslag som täcker de kostnader som uppstår i samband med verksamheten enligt artikel 2 och 3 skall ingå i Europeiska

gemenskapernas gemensamma budget (avdelning "Kommissionen").

Artikel 5

Ett kontrakt skall upprättas mellan kommissionen och de ansvariga för referenslaboratoriet för att säkerställa att verksamheten enligt artikel 2 och 3 kommer till stånd.

Artikel 6

Verksamheten enligt artikel 2 och 3 skall begränsas till en tid av fem år från den dag kontraktet enligt artikel 5 undertecknades.

Innan denna tid utgår skall rådet på kommissionens förslag med kvalificerad majoritet bestämma om verksamheten skall fortsätta eller om detta beslut skall ändras.

Artikel 7

Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna.

Utfärdat i Bryssel den 25 september 1989.

På rådets vägnar

H. NALLET

Ordförande