

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEBESLUT**av den 31 juli 2014****om godkännande av laboratorier i Republiken Korea för att utföra serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet***[delgivet med nr C(2014) 5352]***(Text av betydelse för EES)**

(2014/514/EU)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av rådets beslut 2000/258/EG av den 20 mars 2000 om att utse ett särskilt institut med ansvar för att fastställa de kriterier som behövs för att standardisera serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet ⁽¹⁾, särskilt artikel 3.2, och

av följande skäl:

- (1) Genom beslut 2000/258/EG utses laboratoriet vid *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) i Nancy i Frankrike (sedan den 1 juli 2010 integrerat i *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES) till särskilt institut med ansvar för att fastställa de kriterier som behövs för att standardisera serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet.
- (2) Enligt det beslutet ska ANSES dokumentera bedömningen av laboratorier i tredjeländer som har ansökt om att godkännas för att utföra serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet.
- (3) Den behöriga myndigheten i Republiken Korea har ansökt om att laboratoriet KBNP Inc. i Sinam-myeon ska godkännas, och den positiva bedömningsrapport av den 16 september 2013 som ANSES utarbetat avseende laboratoriet stöder denna ansökan.
- (4) Till följd av ANSES negativa bedömningsrapport av den 16 september 2013 drogs det godkännande som utfärdades den 1 mars 2011, i enlighet med beslut 2000/258/EG, för laboratoriet Komipharm International Co. Ltd i Siheung-si in, i enlighet med kommissionens beslut 2010/436/EU ⁽²⁾.
- (5) Den behöriga myndigheten i Republiken Korea har på nytt ansökt om att laboratoriet Komipharm International Co. Ltd i Siheung-si ska godkännas, och den positiva bedömningsrapport av den 24 april 2014 som ANSES utarbetat avseende laboratoriet stöder denna ansökan.
- (6) Laboratorierna bör därför godkännas för att utföra serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet hos hundar, katter och illrar.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i detta beslut är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Följande laboratorier är godkända för att utföra serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet hos hundar, katter och illrar, i enlighet med artikel 3.2 i beslut 2000/258/EG:

- a) KBNP Inc.
235-9, Chusa-ro, Sinam-myeon
Yesan-gun, Chungcheongnam-do
REPUBLIKEN KOREA

⁽¹⁾ EGT L 79, 30.3.2000, s. 40.

⁽²⁾ Kommissionens beslut 2010/436/EU av den 9 augusti 2010 om genomförande av rådets beslut 2000/258/EG vad gäller kvalifikationsprövning för att laboratorier ska kunna behålla sina godkännanden för att utföra serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet (EUT L 209, 10.8.2010, s. 19).

- b) Komipharm International Co. Ltd
17 Gyeongje-ro,
Siheung-si, Gyeonggi-do,
429-848,
REPUBLIKEN KOREA

Artikel 2

Detta beslut ska tillämpas från och med den 15 augusti 2014.

Artikel 3

Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna.

Utfärdat i Bryssel den 31 juli 2014.

På kommissionens vägnar

Tonio BORG

Ledamot av kommissionen
