

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2016/423**z dnia 18 marca 2016 r.****upoważniająca niektóre laboratoria w Egipcie, Zjednoczonych Emiratach Arabskich i Stanach Zjednoczonych do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciw wściekliźnie u psów, kotów i fretek***(notyfikowana jako dokument nr C(2016) 1609)***(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając decyzję Rady 2000/258/WE z dnia 20 marca 2000 r. określającą specjalny instytut odpowiedzialny za ustanawianie kryteriów niezbędnych do standaryzacji testów serologicznych w monitorowaniu skuteczności szczepień przeciwko wściekliźnie ⁽¹⁾, w szczególności jej art. 3 ust. 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Decyzją 2000/258/WE wyznaczono *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) w Nancy we Francji jako specjalny instytut odpowiedzialny za ustanawianie kryteriów niezbędnych do standaryzacji testów serologicznych w monitorowaniu skuteczności szczepionek przeciw wściekliźnie. Laboratorium AFSSA jest obecnie częścią *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail* (ANSES) we Francji.
- (2) Decyzja 2000/258/WE stanowi między innymi, że ANSES ma oceniać laboratoria w państwach trzecich ubiegające się o zgodę na przeprowadzanie testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie.
- (3) Właściwy organ Egiptu złożył wniosek o zatwierdzenie Instytutu Badawczego ds. Zdrowia Zwierząt w Gizie, a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny datowane na dzień 29 września 2015 r. i dotyczące tego laboratorium.
- (4) Właściwy organ Zjednoczonych Emiratów Arabskich złożył wniosek o zatwierdzenie Centralnego Weterynaryjnego Laboratorium Badawczego w Dubaju, a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny datowane na dzień 29 września 2015 r. i dotyczące tego laboratorium.
- (5) Właściwy organ Stanów Zjednoczonych złożył wniosek o zatwierdzenie Atlanta Health Associates Rabies Laboratory w Cumming, Laboratorium Wirusologii przy Auburn University College of Veterinary Medicine w Auburn oraz Laboratorium ds. Wścieklizny w Centers for Disease Control and Prevention w Atlancie („laboratoria USA”), a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny datowane na dzień 29 września 2015 r. i dotyczące laboratoriów USA.
- (6) Należy zatem upoważnić Instytut Badawczy ds. Zdrowia Zwierząt w Gizie, Centralne Weterynaryjne Laboratorium Badawcze w Dubaju i laboratoria USA do wykonywania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciw wściekliźnie u psów, kotów i fretek.
- (7) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

⁽¹⁾ Dz.U. L 79 z 30.3.2000, s. 40.

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Zgodnie z art. 3 ust. 2 decyzji 2000/258/WE niniejszym upoważnia się następujące laboratoria do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie u psów, kotów i fretek:

- a) Animal Health Research Institute
7 Nadi El-Said Street
P.O. Box 12618
Dokki
Giza
Egipt
- b) Central Veterinary Research Laboratory
P.O. Box 597
Dubai
Zjednoczone Emiraty Arabskie
- c) Atlanta Health Associates Rabies Laboratory
309 Pirkle Ferry Road, Suite D300
Cumming, GA 30040
Stany Zjednoczone Ameryki
- d) Auburn University College of Veterinary Medicine
Department of Pathobiology, Virology Laboratory
261 Greene Hall
Auburn, AL 36849
Stany Zjednoczone Ameryki
- e) Centers for Disease Control and Prevention
Rabies Laboratory
1600 Clifton Road, NE
Atlanta, GA 30333
Stany Zjednoczone Ameryki

Artykuł 2

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 15 kwietnia 2016 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 18 marca 2016 r.

W imieniu Komisji
Vytenis ANDRIUKAITIS
Członek Komisji
