

DECYZJE

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2017/9

z dnia 4 stycznia 2017 r.

upoważniająca niektóre laboratoria w Maroku i na Tajwanie do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciw wściekliźnie u psów, kotów i fretek

(notyfikowana jako dokument nr C(2016) 8803)

(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 Maroka złożył wniosek o zatwierdzenie laboratorium *Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires* w Rabacie, a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny tego laboratorium, datowane na dzień 19 października 2016 r.
- (4) Właściwy organ Tajwanu złożył wniosek o zatwierdzenie laboratoriów *Epidemiology Research Division* i *Biologics Division* w *Animal Health Research Institute* w Nowym Tajpej, a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny tych dwóch laboratoriów datowane na dzień 19 października 2016 r.
- (5) Laboratorium *Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires* w Rabacie i laboratoria *Epidemiology Research Division* i *Biologics Division* w *Animal Health Research Institute* w Nowym Tajpej należy zatem upoważnić do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie u psów, kotów i fretek.
- (6) 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) *Laboratorium Service du Contrôle et des Expertises de l'Office National de Sécurité Sanitaire des Produits Alimentaires*

Direction de la Pharmacie et des Intrants Vétérinaires

Rue Ikhlass,

Cité Yacoub El Mansour,

BP 4509 Akkari

10120 Rabat

MAROKO

b) *Animal Health Research Institute*

Biologics Division

N°376, Zhongzhegn Rd, Tamsui District

New Taipei City 251

TAJWAN (ChRL)

c) *Animal Health Research Institute*

Epidemiology Research Division

N°376, Zhongzheng Rd, Tamsui District

New Taipei City 251

TAJWAN (ChRL)

Artykuł 2

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 lutego 2017 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 4 stycznia 2017 r.

W imieniu Komisji
Vytenis ANDRIUKAITIS
Członek Komisji