

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI

z dnia 2 grudnia 2013 r.

upoważniająca laboratorium w Stanach Zjednoczonych Ameryki do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie

(notyfikowana jako dokument nr C(2013) 8365)

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(2013/709/UE)

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) W decyzji 2000/258/WE wyznaczono laboratorium *Agence française de sécurité sanitaire des aliments*, AFSSA, w Nancy we Francji (od dnia 1 lipca 2010 r. włączone do *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES) jako specjalny instytut odpowiedzialny za ustanawianie kryteriów niezbędnych do standaryzacji testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie.
- (2) W decyzji tej przewidziano, że ANSES ma poświadczać ocenę laboratoriów w państwach trzecich ubiegających się o zgodę na przeprowadzanie testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie.
- (3) W wyniku braku uczestnictwa w rocznym badaniu biegłości, organizowanym przez ANSES w 2012 r., zgodnie z decyzją Komisji 2010/436/UE ⁽²⁾ cofnięto upoważnienie, którego udzielono *VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory* w Fort Sam Houston w dniu 20 listopada 2002 r. zgodnie z decyzją 2000/258/WE.
- (4) Właściwy organ Stanów Zjednoczonych Ameryki złożył wniosek o ponowne upoważnienie *VETCOM Food Analysis and Diagnostic Laboratory* w Fort Sam Houston, na poparcie którego przedstawiono sporządzone przez ANSES pozytywne sprawozdanie z oceny tego laboratorium z dnia 16 września 2013 r.

(5) Właściwy organ Stanów Zjednoczonych Ameryki poinformował ponadto oficjalnie Komisję, że nazwa laboratorium uległa zmianie.

(6) Należy zatem upoważnić to laboratorium do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliźnie u psów, kotów i fretek.

(7) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

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

DoD Food Analysis & Diagnostic Laboratory
2899 Schofield Road
JBSA Fort Sam Houston, TX 78234
Stany Zjednoczone Ameryki

Artykuł 2

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 stycznia 2014 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 2 grudnia 2013 r.

W imieniu Komisji
Tonio BORG
Członek Komisji

⁽¹⁾ Dz.U. L 79 z 30.3.2000, s. 40.

⁽²⁾ Decyzja Komisji 2010/436/UE z dnia 9 sierpnia 2010 r. w sprawie wykonania decyzji Rady 2000/258/WE w zakresie badań biegłości dla celów zachowania upoważnień laboratoriów do przeprowadzania testów serologicznych w monitorowaniu skuteczności szczepień przeciwko wściekliźnie (Dz.U. L 209 z 10.8.2010, s. 19).