

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2016/1235**z dnia 26 lipca 2016 r.****upoważniająca laboratorium w Republice Korei do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciw wściekliznie u psów, kotów i fretek***(notyfikowana jako dokument nr C(2016) 4665)***(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 wściekliznie ⁽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 wściekliznie. 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 wściekliznie.
- (3) Upoważnienie przyznane laboratorium Choong Ang Vaccine w Daejeon dnia 9 lutego 2007 r. na podstawie decyzji 2000/258/WE zostało cofnięte zgodnie z decyzją Komisji 2010/436/UE ⁽²⁾ w wyniku sporządzonego przez ANSES i przedłożonego Komisji negatywnego sprawozdania z oceny tego laboratorium z dnia 29 września 2015 r.
- (4) Właściwy organ Republiki Korei złożył wniosek o ponowne zatwierdzenie laboratorium Choong Ang Vaccine w Daejeon, a ANSES sporządził i przedłożył Komisji pozytywne sprawozdanie z oceny tego laboratorium sporządzone dnia 21 marca 2016 r.
- (5) Należy zatem upoważnić to laboratorium do przeprowadzania testów serologicznych w celu monitorowania skuteczności szczepionek przeciwko wściekliznie u psów, kotów i fretek.
- (6) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

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

Laboratorium Choong Ang Vaccine
1476-37 Yuseong-daero Yuseong-gu
Daejeon, 34055
Republika Korei

⁽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 wściekliznie (Dz.U. L 209 z 10.8.2010, s. 19).

Artykuł 2

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 sierpnia 2016 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 26 lipca 2016 r.

W imieniu Komisji
Vytenis ANDRIUKAITIS
Członek Komisji
