

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2018/221**z dnia 15 lutego 2018 r.****zmieniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 oraz rozporządzenie (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. pasażowalnych encefalopatii gąbczastych****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiające zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych pasażowalnych gąbczastych encefalopatii ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 23a lit. m),uwzględniając rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt ⁽²⁾, w szczególności jego art. 32 ust. 5,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (WE) nr 882/2004 określa ogólne zadania i obowiązki laboratoriów referencyjnych Unii Europejskiej (UE) ds. żywności i pasz oraz laboratoriów referencyjnych ds. zdrowia zwierząt, a także dotyczące ich wymogi. Załącznik VII do tego rozporządzenia zawiera listę wyznaczonych laboratoriów referencyjnych UE, na której figuruje laboratorium odpowiedzialne za pasażowalne encefalopatie gąbczaste (TSE).
- (2) Rozporządzenie (WE) nr 999/2001 ustanawia laboratorium referencyjne UE ds. pasażowalnych encefalopatii gąbczastych (TSE) oraz określa jego zadania.
- (3) W następstwie notyfikacji złożonej przez Zjednoczone Królestwo na podstawie art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej wyznaczone obecnie laboratorium referencyjne UE ds. TSE, znajdujące się w Zjednoczonym Królestwie, utraci swój status w dniu 31 grudnia 2018 r.
- (4) W celu zapewnienia wysokiej jakości oraz niezawodności technik diagnozowania przenośnych encefalopatii gąbczastych oraz ich jednolitego stosowania w całej Unii konieczne jest utrzymanie laboratorium referencyjnego UE ds. TSE. W związku z tym w dniu 29 maja 2017 r. Komisja ogłosiła zaproszenie do składania wniosków w celu wyboru i wyznaczenia laboratorium referencyjnego UE ds. TSE. W wyniku procedury selekcji na laboratorium referencyjne UE ds. TSE należy wyznaczyć konsorcjum Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) oraz Istituto Superiore di Sanità (ISS), pod przewodnictwem tego pierwszego.
- (5) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 999/2001 i rozporządzenie (WE) nr 882/2004.
- (6) W celu uniknięcia zakłóceń w działaniu laboratorium referencyjnego UE ds. TSE oraz zapewnienia nowo wyznaczonemu laboratorium referencyjnemu UE odpowiedniej ilości czasu na osiągnięcie pełnej zdolności operacyjnej środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu powinny mieć zastosowanie od dnia 1 stycznia 2019 r.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W rozdziale B załącznika X do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Laboratorium referencyjnym UE ds. TSE jest konsorcjum Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA) oraz Istituto Superiore di Sanità (ISS), pod przewodnictwem IZSPLVA:

Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle d'Aosta (IZSPLVA)

Via Bologna 148

10154 Torino

Włochy

⁽¹⁾ Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1.⁽²⁾ Dz.U. L 165 z 30.4.2004, s. 1.

Instituto Superiore di Sanità (ISS)
Viale Regina Elena 299
00161 Roma
Włochy”.

Artykuł 2

W części I załącznika VII do rozporządzenia (WE) nr 882/2004 pkt 13 otrzymuje brzmienie:

„13. **Laboratorium referencyjne UE ds. pasażowalnych encefalopatii gąbczastych (TSE)**

Laboratorium określone w rozdziale B pkt 1 załącznika X do rozporządzenia (WE) nr 999/2001”.

Artykuł 3

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 1 stycznia 2019 r.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 15 lutego 2018 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący
