

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2018/136**z dnia 25 stycznia 2018 r.****wyznaczająca laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy oraz zmieniająca załącznik II do dyrektywy Rady 92/119/EWG w odniesieniu do laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. choroby pęcherzykowej świń***(notyfikowana jako dokument nr C(2018) 299)***(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając dyrektywę Rady 92/119/EWG z dnia 17 grudnia 1992 r. wprowadzającą ogólne wspólnotowe środki zwalczania niektórych chorób zwierząt i szczególne środki odnoszące się do choroby pęcherzykowej świń⁽¹⁾, w szczególności jej art. 24 ust. 2,uwzględniając dyrektywę Rady 2003/85/WE z dnia 29 września 2003 r. w sprawie wspólnotowych środków zwalczania pryszczycy, uchylającą dyrektywę 85/511/EWG i decyzje 89/531/EWG i 91/665/EWG oraz zmieniającą dyrektywę 92/46/EWG⁽²⁾, w szczególności jej art. 69 ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W dyrektywie 92/119/EWG określono ogólne unijne środki kontroli, które należy stosować w przypadku wystąpienia ogniska, między innymi, choroby pęcherzykowej świń. W pkt 6 załącznika II do dyrektywy 92/119/EWG wskazano unijne laboratorium referencyjne ds. choroby pęcherzykowej świń, wyznaczone w celu pełnienia funkcji i obowiązków określonych w załączniku III do tej dyrektywy.
- (2) W dyrektywie 2003/85/WE określono minimalne środki kontroli, które należy stosować w przypadku wystąpienia ogniska pryszczycy. Dyrektywa 2003/85/WE stanowi między innymi, że należy wyznaczyć laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy, które będzie pełniło funkcje i obowiązki określone w załączniku XVI do tej dyrektywy. Laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy zostało wyznaczone w późniejszej decyzji wykonawczej Komisji 2012/767/UE⁽³⁾.
- (3) W następstwie złożenia przez Zjednoczone Królestwo notyfikacji zgodnie z art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej laboratorium wskazane w załączniku II do dyrektywy 92/119/EWG jako laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. choroby pęcherzykowej świń, a następnie decyzją wykonawczą 2012/767/UE wyznaczone jako laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy będzie musiało zakończyć pełnienie swojej funkcji laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej właściwego dla tych dwóch chorób.
- (4) Komisja, w ścisłej współpracy z państwami członkowskimi, przeprowadziła procedurę selekcji i wyznaczenia laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. pryszczycy, biorąc pod uwagę kryteria kompetencji technicznych i naukowych laboratoriów i ich pracowników.
- (5) Laboratorium, które pomyślnie przeszło procedurę selekcji, jest konsorcjum ANSES & CODA-CERVA, w którego skład wchodzi Laboratorium ds. Zdrowia Zwierząt utworzone przez Agencję ds. Bezpieczeństwa Sanitarnego Żywności, Środowiska i Pracy (ANSES) z siedzibą w Maisons-Alfort we Francji oraz Ośrodek Badań Weterynaryjnych i Agrochemicznych (CODA-CERVA) z siedzibą w Uccle w Belgii.
- (6) Aby uniknąć zakłóceń w działaniu laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. pryszczycy oraz aby zapewnić nowo wyznaczonemu laboratorium referencyjnemu Unii Europejskiej odpowiednią ilość czasu na osiągnięcie pełnej zdolności operacyjnej, środki przewidziane w niniejszej decyzji powinny mieć zastosowanie od dnia 1 stycznia 2019 r.

⁽¹⁾ Dz.U. L 62 z 15.3.1993, s. 69.⁽²⁾ Dz.U. L 306 z 22.11.2003, s. 1.⁽³⁾ Decyzja wykonawcza Komisji 2012/767/UE z dnia 7 grudnia 2012 r. w sprawie wyznaczenia laboratorium referencyjnego UE ds. pryszczycy i uchylająca decyzję 2006/393/WE (Dz.U. L 337 z 11.12.2012, s. 54).

- (7) W swojej opinii naukowej dotyczącej choroby pęcherzykowej świń i pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej ⁽¹⁾ Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności stwierdził, że choroba pęcherzykowa świń utraciła status choroby mogącej przetrwać się w epidemii i może zostać szybko zdiagnozowana na drodze badań laboratoryjnych. Ponadto sytuacja epidemiologiczna w odniesieniu do choroby pęcherzykowej świń w Unii Europejskiej uległa znacznej poprawie, a ostatnie przypadki wykryto dopiero na drodze badań laboratoryjnych próbek pochodzących z niewielkiego regionu w jednym państwie członkowskim. Od 2014 r. choroba pęcherzykowa świń nie figuruje już w wykazie chorób podlegających obowiązkowi zgłoszenia publikowanym przez Światową Organizację Zdrowia Zwierząt (OIE) ⁽²⁾.
- (8) Mimo że zgodnie z art. 270 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 ⁽³⁾ dyrektywy 92/119/EWG i 2003/85/WE tracą moc z dniem 21 kwietnia 2021 r., pryszczycza jest wymieniona w art. 5 ust. 1 tego rozporządzenia, podczas gdy choroba pęcherzykowa świń jest wymieniona w załączniku II do tego rozporządzenia. Zgodnie z art. 275 tego rozporządzenia wykaz chorób zamieszczony w załączniku II zostanie poddany przeglądowi najpóźniej do dnia 20 kwietnia 2019 r. Z wyżej wymienionych przyczyn natury naukowo-technicznej choroba pęcherzykowa świń nie spełnia kryteriów umieszczenia w wykazie, które określono w art. 5 ust. 3 rozporządzenia (UE) 2016/429.
- (9) Ponadto choroba pęcherzykowa świń oraz inne choroby pęcherzowe wymienione są w powiązaniu z niektórymi funkcjami i zadaniami przewidzianymi dla laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. pryszczycy, które określono w załączniku XVI do dyrektywy 2003/85/WE, w szczególności w odniesieniu do zdolności krajowych laboratoriów referencyjnych oraz laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej do przeprowadzania diagnostyki różnicowej z pryszczycą. Wspólnie wszystkie te elementy sprawiają, że możliwe jest zaprzestanie wyznaczania laboratorium referencyjnego Unii Europejskiej ds. choroby pęcherzykowej świń.
- (10) Odniesienie do laboratorium wskazanego w załączniku II do dyrektywy 92/119/EWG powinno zostać skreślone. W związku z tym należy odpowiednio zmienić załącznik II do dyrektywy 92/119/EWG.
- (11) W celu zachowania przejrzystości decyzja wykonawcza 2012/767/UE powinna zostać uchylona ze skutkiem od 1 stycznia 2019 r., czyli od dnia, w którym nowo wyznaczone laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy ma zacząć pełnić swoją funkcję i wykonywać swoje obowiązki.
- (12) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Konsorcjum ANSES & CODA-CERVA, w którego skład wchodzi Laboratorium ds. Zdrowia Zwierząt działające przy Agencji ds. Bezpieczeństwa Sanitarnego Żywności, Środowiska i Pracy (ANSES) z siedzibą w Maisons-Alfort we Francji oraz Ośrodek Badań Weterynaryjnych i Agrochemicznych (CODA-CERVA) z siedzibą w Uccle w Belgii, niniejszym zostaje wyznaczone jako laboratorium referencyjne Unii Europejskiej ds. pryszczycy na czas nieokreślony.

Artykuł 2

W załączniku II do dyrektywy 92/119/EWG skreśla się pkt 6.

Artykuł 3

Decyzja wykonawcza 2012/767/UE traci moc ze skutkiem od dnia 1 stycznia 2019 r.

Odesłania do uchylonej decyzji wykonawczej odczytuje się jako odesłania do niniejszej decyzji.

⁽¹⁾ Panel ds. zdrowia i warunków hodowli zwierząt (AHAW) Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA); „Scientific Opinion on Swine Vesicular Disease and Vesicular Stomatitis” (Opinia naukowa dotycząca choroby pęcherzykowej świń i pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej) *Dziennik EFSA* 2012; 10(4):2631. [97 s.] doi:10.2903/j.efsa.2012.2631.

⁽²⁾ Rezolucja nr 31 w sprawie zmian w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych OIE przyjęta podczas 82. walnego posiedzenia Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt (OIE), które odbyło się w dniach 25–30 maja 2014 r. w Paryżu we Francji.

⁽³⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie przenośnych chorób zwierząt oraz zmieniające i uchylające niektóre akty w dziedzinie zdrowia zwierząt („Prawo o zdrowiu zwierząt”) (Dz.U. L 84 z 31.3.2016, s. 1).

Artykuł 4

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 stycznia 2019 r.

Artykuł 5

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 25 stycznia 2018 r.

W imieniu Komisji
Vytenis ANDRIUKAITIS
Członek Komisji
