

DEĊIŻJONIJIET

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tal-10 ta' Frar 2011

li tawtorizza laboratorju fir-Repubblika tal-Korea biex isiru testijiet seroloġiċi biex tiġi ssorveljata l-effettività tat-tilqim tar-rabbja

(notifikata bid-dokument numru C(2011) 656)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2011/91/UE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Deciżjoni tal-Kunsill 2000/258/KE tal-20 ta' Marzu 2000 li tahtar istituzzjoni speċifika sabiex tkun responsabbli biex tistabbilixxi l-kriterji neċessarji għall-istandardizzazzjoni ta' testijiet seroloġiċi biex issegwi l-effettività tat-tilqim kontra l-idrofobija [ir-rabbja] ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 3(2) tagħha,

Billi:

- (1) Id-Deciżjoni 2000/258/KE tahtar il-laboratorju tal-Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES) f'Nancy (precedentement magħrufa bhala l-Agence française de sécurité sanitaire des aliments, AFSSA), bhala l-istituzzjoni speċifika responsabbli biex tistabbilixxi l-kriterji meħtieġa għall-istandardizzazzjoni tat-testijiet seroloġiċi li jissorveljaw l-effettività tat-tilqim tar-rabbja. Dik id-Deciżjoni tistabbilixxi wkoll id-dmirijiet ta' dak il-laboratorju.
- (2) B'mod partikolari, ANSES, Nancy, għandha tivvaluta l-laboratorji fl-Istati Membri u l-pajjiżi terzi għall-finijiet ta' deciżjoni dwar l-awtorizzazzjoni tagħhom biex iwettqu testijiet seroloġiċi li jissorveljaw l-effettività tat-tilqim tar-rabbja.
- (3) L-awtorità kompetenti fil-Korea t'Isfel ressqet applikazzjoni għall-approvazzjoni ta' laboratorju f'dan il-pajjiż terz biex iwettaq dawn it-testijiet seroloġiċi.
- (4) ANSES, Nancy, wettqet valutazzjoni ta' dak il-laboratorju u pprovdiet rapport favorevoli minn dik il-valutazzjoni lill-Kummissjoni fis-6 ta' Settembru 2010.

(5) Għaldaqstant, dak il-laboratorju għandu jkun awtorizzat li jwettaq testijiet seroloġiċi biex jissorvelja l-effettività tat-tilqim tar-rabbja fil-klieb, il-qtates u l-inmsa.

(6) Il-miżuri stipulati f'din id-Deciżjoni huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Il-laboratorju li ġej hu awtorizzat li jwettaq testijiet seroloġiċi biex jissorvelja l-effettività tat-tilqim tar-rabbja fil-klieb, il-qtates u l-inmsa, kif stipulat fl-Artikolu 3(2) tad-Deciżjoni 2000/258/KE:

“Komipharm International Co. LTD
1236-6 Jeoungwang-dong
420-450 Siheung-si, Gyeonggi-do
South Korea.”

Artikolu 2

Din id-Deciżjoni għandha tapplika mill-1 ta' Marzu 2011.

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, l-10 ta' Frar 2011.

Għall-Kummissjoni

John DALLI

Membre tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 79, 30.3.2000, p. 40.