

KOMMISJONSVEDTAK

2008/EØS/38/08

av 26. januar 2005

om gjennomføring av rådsdirektiv 92/65/EØF med hensyn til vilkår for import av katter, hunder og ildrer til godkjente organer, institutter eller sentre(*)*[meddelt under nummer K(2005) 118]*

(2005/64/EF)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP
HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til rådsdirektiv 92/65/EØF av 13. juli 1992 om fastsettelse av krav til dyrehelse ved handel innenfor Fellesskapet med dyr, sæd, egg og embryoer som ikke omfattes av kravene til dyrehelse fastsatt i de særlige fellesskapsregler oppført i vedlegg A del I til direktiv 90/425/EØF, og ved innførsel av nevnte dyr, sæd, egg og embryoer til Fellesskapet⁽¹⁾, særlig artikkel 19, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I direktiv 92/65/EØF er det fastsatt krav til dyrehelse ved handel innenfor Fellesskapet med dyr, sæd, egg og embryoer, og ved import av nevnte dyr, sæd, egg og embryoer til Fellesskapet. I henhold til nevnte direktiv skal vilkårene for import av katter, hunder og ildrer minst tilsvare vilkårene fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 998/2003 av 26. mai 2003 om kravene til dyrehelse som får anvendelse på ikke-kommersiell forflytning av kjæledyr, og om endring av rådsdirektiv 92/65/EØF⁽²⁾. Hensikten med å likestille vilkårene for ikke-kommersiell og kommersiell forflytning av disse artene var å hindre svindel ved handel med kjæledyr.
- 2) Faren for svindel er svært liten når det gjelder forflytning av disse artene mellom organer, institutter eller sentre som er godkjent i henhold til direktiv 92/65/EØF.

- 3) Det bør fastsettes særlige vilkår for import av katter, hunder og ildrer som er beregnet på organer, institutter og sentre som er godkjent i henhold til direktiv 92/65/EØF.
- 4) Det er nødvendig å utarbeide en modell for helsesertifikat for import av katter, hunder og ildrer som er beregnet på godkjente organer, institutter og sentre.
- 5) Tiltakene fastsatt i dette vedtak er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

GJORT DETTE VEDTAK:

Artikkel 1

Import av katter, hunder og ildrer som er beregnet på organer, institutter eller sentre som er godkjent i henhold til direktiv 92/65/EØF, skal oppfylle følgende krav:

- a) de skal komme fra en tredjestat eller et territorium som er oppført i del B avsnitt 2 eller i del C i vedlegg II til forordning (EF) nr. 998/2003, og
- b) de skal følges av en veterinærattest som tilsvarer modellen for helsesertifikat i vedlegget til dette vedtak.

Artikkel 2

Dette vedtak får anvendelse fra 1. februar 2005.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 27 av 29.1.2005, s. 48, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 138/2005 av 2. desember 2005 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 10 av 23.2.2006, s. 4.

⁽¹⁾ EFT L 268 av 14.9.1992, s. 54. Direktivet sist endret ved direktiv 2004/68/EF (EUT L 139 av 30.4.2004, s. 320).

⁽²⁾ EFTL 146 av 13.6.2003, s. 1. Direktivet sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 2054/2004 (EUT L 355 av 1.12.2004, s. 14).

Artikkel 3

Dette vedtak er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 26. januar 2005.

For Kommisjonen
Markos KYPRIANOU
Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

VETERINÆRATTEST FOR IMPORT AV HUNDER, KATTER OG ILDRER SOM ER BESTEMT FOR ORGANER, INSTITUTTER ELLER SENTRE SOM ER GODKJENT I HENHOLD TIL VEDLEGG C TIL RÅSDIREKTIV 92/65/EØF				
Merknad til importøren: Denne attesten er bare til veterinærformål og må følge sendingen til den kommer til grensekontrollstasjonen.				
1. Opprinnelsesstat og vedkommende myndighet ⁽¹⁾ :		2. Helsesertifikat nr.:		<input type="checkbox"/> ORIGINAL ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> KOPI ⁽³⁾
I. DYRENES OPPRINNELSE				
3. Opprinnelsesenhets navn og adresse:		4. Avsenderens navn og adresse:		
5. Lastested:		6. Transportmiddel:		
II. DYRENES BESTEMMELSESTED				
7. Bestemmelsesmedlemsstat:				
8. Navn og adresse eller registreringskode for mottakende organ, institutt eller senter:		9. Mottakerens navn og adresse:		
III. IDENTIFIKASJON AV DYRENE				
	10. Dyreart	11. Kjønn	12. Fødselsdato eller alder	13. Individuell identifikasjon (mikroprosessor eller tato-vering) ⁽⁴⁾
10.1				
10.2				
10.3				
10.4				
10.5				
10.6				
10.7				
10.8				
10.9				
10.10 ⁽⁵⁾				
IV. RABIESVAKSINASJON (dersom det kreves – strykes dersom det ikke attesteres)				
Vaksinens produsent og navn:				
Partinummer:		Vaksinasjonsdato:		Gjelder fram til:

(1) Tredjestaten skal være oppført i del B avsnitt 2 eller i del C i vedlegg II til forordning (EF) nr. 998/2003.

(2) Originalen skal følge sendingen til det endelige bestemmelsesstedet.

(3) Kopien skal oppbevares av den ansvarlige for opprinnelsesenheten.

(4) Avhengig av bestemmelsesmedlemsstatens krav.

(5) Fortsettes ved behov.

V. SEROLOGISK PRØVE FOR PÅVISNING AV RABIES (dersom det kreves – strykes dersom det ikke attesteres)	
Jeg har sett på det offisielle resultatet av en serologisk prøve av dyret, som er utført på en prøve som er tatt _____ og undersøkt i et EU-godkjent laboratorium, der det attesteres at titeringen av nøytraliserende antistoffer mot rabies var minst 0,5 IE/ml.	
IX. KLINISK UNDERSØKELSE	
Jeg erklærer at dyret på det nåværende tidspunkt ikke viser kliniske tegn på sykdom og kan transporteres samt at det kommer fra en enhet som er godkjent og registrert av vedkommende myndighet for avl av den berørte art, og som ikke er underlagt offisielle helserestriksjoner.	
VII. BEHANDLING MOT FLÅTT (dersom det kreves – strykes dersom det ikke attesteres)	
Produktets produsent og navn:	
Dato og klokkeslett for behandling (døgnet oppdelt i 24 timer):	
VIII. BEHANDLING MOT EGINOKOKKOSE (dersom det kreves – strykes dersom det ikke attesteres)	
Produktets produsent og navn:	
Dato og klokkeslett for behandling (døgnet oppdelt i 24 timer):	
UNDERTEGNEDES NAVN OG STILLING (godkjent veterinær/offentlig veterinær)	
Fornavn:	Etternavn:
Adresse:	Underskrift, dato og stempel:
Postnummer:	
By:	
Stat ⁽¹⁾	
Telefon:	
RETTLEDNING	
<ol style="list-style-type: none"> Identifikasjon av dyret (tatovering eller mikroprosessor) skal kontrolleres før opplysninger føres inn i sertifikatet. Rabiesvaksinen som brukes, skal være en inaktivert vaksine som er framstilt i samsvar med OIE-standarder. Sertifikatet skal være gyldig for import til EU og for grensekontroll i ti dager fra datoen for undertegning. For videre forflytning mellom EUs medlemsstater skal det være gyldig i fire måneder fra datoen for undertegning som erstatning for pass for kjæledyr. Dyr som kommer fra eller er behandlet i tredjestater som ikke er oppført i vedlegg II til forordning (EF) nr. 998/2003, kan ikke importeres til Irland, Sverige eller Det forente kongerike, verken direkte eller gjennom en annen stat som er oppført i vedlegg II, med mindre de oppfyller nasjonale regler. Den kliniske undersøkelsen (del VI) må utføres innen 24 timer før forflytningen. Deler som ikke attesteres, skal strykes. 	
VILKÅR	
Del VI skal utfylles.	
Del IV, V, VII og VIII skal utfylles dersom bestemmelsesmedlemsstaten krever det. Medlemsstatene kan fravike disse vilkårene.	