

KOMMISJONSVEDTAK

2012/EØS/5/08

av 19. mars 2007

om en undersøkelse av chronic wasting disease hos hjortedyr(*)

[meddelt under nummer K(2007) 860]

(2007/182/EF)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP
HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske
felleskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning
(EF) nr. 999/2001 av 22. mai 2001 om fastsettelse av regler
for å forebygge, bekjempe og utrydde visse typer overførbare
spongiform encefalopati⁽¹⁾, særlig artikkel 6 nr. 1, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Chronic wasting disease er en type overførbare spongiform
encefalopati (TSE) som rammer hjortedyr og som er
utbredt i Nord-Amerika, men som det til dags dato ikke
har blitt meldt om tilfeller av i Fellesskapet.
- 2) I en uttalelse Den europeiske myndighet for
næringsmiddeltrygghet (EFSA) offentliggjorde 3. juni
2004 anbefales det at målrettet overvåking av hjortedyr
bør gjennomføres i Fellesskapet. Målet med slik
overvåking vil være å påvise mulig forekomst av TSE
hos hjortedyr. Det bør derfor fastsettes at medlemsstater
skal foreta undersøkelser i samsvar med nevnte uttalelse.
- 3) Ved forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes regler for å
forebygge, bekjempe og utrydde TSE hos dyr. Nevnte
forordning, endret ved forordning (EF) nr. 1923/2006,
fastsetter bestemmelser for overvåkingsprogrammer
for TSE hos hjortedyr. Derfor er det nå mulig ved
dette vedtak å fastsette at medlemsstatene skal foreta
undersøkelser med hensyn til TSE hos hjortedyr.
- 4) Disse undersøkelsene bør omfatte viltlevende og
oppdrettede hjortedyr. Ettersom det i hovedsak bør tas
prøver av viltlevende hjortedyr under jaktseasonen, som
har begrenset varighet, bør dette vedtak få anvendelse
etter at forordning (EF) nr. 1923/2006 om endring
av forordning (EF) nr. 999/2001 er vedtatt, slik at
medlemsstatene får tilstrekkelig tid til å samle inn
prøvene som kreves.

- 5) Medlemsstatene bør årlig sende inn en rapport om
resultatene fra disse undersøkelsene av hjortedyr. Dersom
det påvises forekomst av TSE hos hjortedyr, må dette
umiddelbart rapporteres til Kommisjonen.
- 6) Medlemsstatene bør sørge for at hjortedyr som har
blitt testet for TSE ikke inngår i den kommersielle
næringsmiddelkjeden før et negativt resultat har blitt
bekreftet.
- 7) Tiltakene fastsatt i dette vedtak er i samsvar med
uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden
og dyrehelsen —

GJORT DETTE VEDTAK:

*Artikkel 1***Virkeområde**

Dette vedtak fastsetter regler for en undersøkelse som skal
påvise forekomst av chronic wasting disease (CWD) hos
hjortedyr (heretter kalt «undersøkelsen»).

*Artikkel 2***Definisjoner**

I dette vedtak gjelder definisjonene fastsatt i vedlegg I.

*Artikkel 3***Virkeområde for undersøkelsen**

1. Medlemsstatene skal foreta en undersøkelse for
å påvise forekomst av CWD hos hjortedyr i samsvar med
minstekravene i vedlegg II.
2. Medlemsstatenes undersøkelser skal slutføres senest
ved utgangen av jaktseasonen i 2007.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 84 av 24.3.2007, s. 37,
er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 149/2007 av 7. desember
2007 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære
forhold), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 26,
8.5.2008, s. 3.

⁽¹⁾ EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1. Forordningen sist endret ved forordning (EF)
nr. 1923/2006 (EUT L 404 av 30.12.2006, s. 1).

*Artikkel 4***Tiltak som skal treffes av medlemsstatene etter at CWD-prøving er utført**

Medlemsstatene skal treffe tiltakene fastsatt i vedlegg III etter at CWD-prøving er utført.

*Artikkel 5***Rapporter som medlemsstatene skal framlegge for Kommisjonen**

Medlemsstatene skal oversende Kommisjonen følgende rapporter:

- a) en rapport umiddelbart etter at et positivt eller usikkert resultat er påvist ved prøving for overførbare spongiform encefalopati hos et hjortedyr,
- b) en årlig rapport om resultatene fra undersøkelsene i samsvar med vedlegg IV.

*Artikkel 6***Kommisjonens sammenfatning av medlemsstatenes rapporter**

Kommisjonen skal framlegge for medlemsstatene en sammenfatning av rapportene den mottar i henhold til artikkel 5.

*Artikkel 7***Mottakere**

Dette vedtak er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 19. mars 2007.

For Kommisjonen

Markos KYPRIANOU

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG I

Definisjoner

I dette vedtak menes med:

- a) «mållart» viltlevende dyr og oppdrettsdyr av hjort (*Cervus elaphus*) og viltlevende dyr av hvithalehjort (*Odocoileus virginianus*),
 - b) «mållmedlemsstater» medlemsstater der det finnes tilstrekkelig store populasjoner av mållarten til at det er mulig å oppnå de prøveantall som er nødvendig statistisk sett, og som er ført opp i tabell 1 og 2 i vedlegg II og varierer avhengig av mållart og av om dyrene i mållarten er viltlevende eller oppdrettsdyr,
 - c) «hjortedyr som er syke/viser kliniske tegn på sykdom» hjortedyr som viser tegn på unormal atferd og/eller bevegelsesforstyrrelser og/eller generelt svekket tilstand,
 - d) «trafikkskadde eller –drepte hjortedyr» hjortedyr truffet av veigående kjøretøy hvis tilstand ante mortem ikke kan slås fast,
 - e) «selvdøde/avlivede hjortedyr» hjortedyr funnet døde på driftsenhet eller i naturen og oppdrettede hjortedyr som er avlivet på grunn av helsetilstand eller alder,
 - f) «friske slaktede hjortedyr» friske oppdrettede hjortedyr slaktet på slakteri eller ved en driftsenhet,
 - g) «friske skutte hjortedyr» friske viltlevende hjortedyr som er skutt i løpet av jaktseasonen,
 - h) «mållgrupper» hjortedyrene definert i bokstav c) - g).
-

VEDLEGG II

Minstekrav til en undersøkelse som har som formål å påvise forekomst av chronic wasting disease hos hjortedyr1. *Prøvetaking fra målarter i målmedlemsstatene*

- a) Målmedlemsstatene skal ta prøver med henblikk på prøving for chronic wasting disease (CWD) i samsvar med tabell 1 for dyr i populasjonene av viltlevende hjort og hvithalehjort og med tabell 2 for dyr i populasjonen av oppdrettet hjort.

Disse prøvene kan tas fra alle målgruppene i målmedlemsstatene.

- b) Vedkommende myndighet i målmedlemsstatene skal vurdere følgende kriterier i forbindelse med utvelgingen av prøver for målartene:
- i) alle hjortedyr må være over 18 måneder, og dyrenes alder skal beregnes på grunnlag av tannstilling, synlige tegn på modenhet eller andre pålitelige opplysninger,
 - ii) når det gjelder friske, skutte hjortedyr, må det særlig tas prøver fra hanndyr,
 - iii) når det gjelder friske, slaktede hjortedyr, må det særlig tas prøver fra eldre hann- og hunddyr.
- c) Vedkommende myndighet i målmedlemsstaten skal ta eksponering for følgende, mulige risikofaktorer i betraktning i forbindelse med utvelgingen av prøver for målartene:
- i) områder med stor tetthet av hjort,
 - ii) høy forekomst av skrapesyke,
 - iii) høy forekomst av BSE,
 - iv) hjortedyr som har inntatt fôr som kan være kontaminert med TSE,
 - v) hjortedyr ved driftsenheter eller i områder der det tidligere har blitt registrert import av hjortedyr fra områder som er rammet av CWD hos hjortedyr eller produkter fra disse.
- d) Vedkommende myndighet i målmedlemsstatene skal bruke tilfeldig utvalg når de velger målarter for prøving.

2. *Prøving for CWD av alle hjortedyrarter av alle medlemsstatene*

Alle medlemsstatene skal prioritere prøvetaking for CWD av hjortedyr som er syke/viser kliniske tegn på sykdom og av selvdøde/avlivede hjortedyr, samt av trafikkskadede eller –drepte hjortedyr fra alle hjortedyrarter. Vedkommende myndighet i medlemsstatene skal bestrebe seg på å oppnå høyest mulig bevissthet rundt disse hjortedyrene og sikre at det blir foretatt prøvinger for CWD av så mange slike hjortedyr som mulig.

Tabell 1

Viltlevende hjort (*Cervus elaphus*) og hvithalehjort (*Odocoileus virginianus*)

	Bestand av målarter	Prøvestørrelse
Tsjekkia	25000	598
Tyskland	150000	598
Spania	220000 - 290000	598
Frankrike	100000	598
Italia	44000	598

	Bestand av målarter	Prøvestørrelse
Latvia	28000	598
Ungarn	74000	598
Østerrike	150000	598
Polen	600000	598
Slovakia	38260	598
Finland	30000	598
Det forente kongerike	382500	598

Tabell 2

Oppdrettet hjort (*Cervus elaphus elaphus*)

	Bestand av målarter	Prøvestørrelse
Tsjekkia	≥ 9000	576
Tyskland	11500	598
Frankrike	17000	598
Irland	10000	581
Østerrike	10000	581
Det forente kongerike	28000	598

3. *Prøvetaking og laboratorieundersøkelse*

En prøve fra obex skal samles inn og undersøkes for hvert hjortedyr i utvalget nevnt i nr. 1 og 2 til dette vedlegg. Minst en del av hver prøve skal oppbevares i fersk eller fryst tilstand fram til et negativt resultat er oppnådd, i tilfelle en biologisk undersøkelse blir nødvendig.

Med hensyn til metoder og protokoller må vedkommende myndighet i medlemsstatene følge retningslinjene i kapittel C nr. 3 i vedlegg X til forordning (EC) nr. 999/2001.

Hurtigprøvene i henhold til kapittel C nr. 4 i vedlegg X til forordning (EF) nr. 999/2001 som brukes for å påvise overførbar spongiform encefalopati (TSE) i obex hos storfe eller småfe skal anses å være hensiktsmessig for bruk ved prøving som nevnt i nr. 1 og 2 i dette vedlegg. Medlemsstatene kan også bruke immunhistokjemi til screening og i den forbindelse skal de oppnå tilfredsstillende resultat i en egnethetsprøving ved Fellesskapets referanselaboratorium. Dersom en medlemsstat ikke kan bekrefte et positivt resultat på en hurtigprøve, skal den sende en tilstrekkelig mengde vev til Fellesskapets referanselaboratorium for bekreftelse. Dersom TSE påvises skal protokollen fastsatt i kapittel C nr. 3.2 bokstav c)i) og ii) i vedlegg X til forordning (EF) nr. 999/2001 gjelde.

4. *Bestemmelse av genotype*

Prionproteingenotypen skal bestemmes for hvert positive resultat for TSE hos hjortedyr i samsvar med retningslinjene til Fellesskapets referanselaboratorium for TSE.

*VEDLEGG III***Tiltak etter prøving av hjortedyr**

1. Når et hjortedyr som er beregnet på å bringes i omsetning for konsum har blitt valgt ut med henblikk på prøving for CWD, skal medlemsstatene sikre at skroten kan spores og at den ikke frigis for salg før det foreligger et negativt resultat av hurtigprøven.
2. I den grad det er mulig, og dersom nr. 1 får anvendelse, skal jegeren, viltforvalteren eller oppdretteren, dersom de er kjent, underrettes når prøver leveres til prøving for CWD, og dersom det foreligger et positivt resultat på en hurtigprøve, skal det meddeles snarest mulig av myndighetene.
3. Medlemsstatene skal forbeholde seg retten til å beholde materiale for videre undersøkelser eller forskning inntil det foreligger et negativt resultat på hurtigprøven for CWD.
4. Ved et positivt resultat på hurtigprøven skal alle kroppsdelene til et hjortedyr, herunder huden, i den grad det er mulig, disponeres direkte i samsvar med artikkel 4 nr. 2 bokstav a), b) eller e) i forordning (EF) nr. 1774/2002⁽¹⁾, bortsett fra materiale som skal beholdes for undersøkelser og forskning.

⁽¹⁾ EFT L 273 av 10.10.2002, s. 1.

*VEDLEGG IV***Krav til rapportering og registrering**1. *Krav til medlemsstatene:*

Opplysninger som skal legges fram av medlemsstatene i deres årlige rapport om resultatene fra undersøkelsen med hensyn til CWD:

- a) Antall prøver fra hjortedyr som er oversendt for prøving, fordelt på målgruppe i henhold til følgende kriterier:
 - art,
 - oppdrettede eller viltlevende hjortedyr,
 - målgruppe,
 - kjønn,
 - alder.
- b) Resultatene fra hurtigprøvene og de bekreftende prøvene (antall positive og negative) og, dersom det er relevant, fra skjelnep prøvene, vevet som prøvene er tatt fra samt hurtigprøven og bekreftelsesmetode som ble brukt.
- c) Det geografiske området, herunder opprinnelsesstaten dersom den ikke er den samme som den innberettende medlemsstaten, der det forekommer positive tilfeller av TSE.
- d) Genotype og art for hvert hjortedyr som er TSE-positivt.

2. *Rapporteringsperioder*

Resultatene fra prøving for CWD for foregående år skal rapporteres i en årlig rapport.

Denne rapporten skal legges fram så snart det er mulig, og ikke senere enn seks måneder etter utgangen av undersøkelsesåret.

Rapporten for 2007 skal inneholde resultatene fra jaktseasonen i 2007, selv om noen av prøvene ble tatt i 2008.
