

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 722/2007**2014/EØS/6/02**

av 25. juni 2007

om endring av vedlegg II, V, VI, VIII, IX og XI til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001 om fastsettelse av regler for å forebygge, bekjempe og utrydde visse typer overførbare spongiform encefalopati(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP
HAR —

framgangsmåte for klassifisering av stater ut fra deres
BSE-risiko på grunnlag av tre kategorier.

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 23, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes regler for å forebygge, bekjempe og utrydde typer overførbare encefalopati (TSE) hos dyr. Den får anvendelse på produksjon og omsetning av levende dyr og produkter av animalsk opprinnelse og i visse særlige tilfeller på eksport av disse.
- 2) I artikkel 5 i forordning (EF) nr. 999/2001 er det fastsatt at status i medlemsstatene eller tredjestater eller i deres regioner (heretter kalt «stater eller regioner») med hensyn til bovin spongiform encefalopati (BSE) skal bestemmes ved klassifisering i én av tre kategorier. I vedlegg II til nevnte forordning er det fastsatt regler for bestemmelse av BSE-status i stater eller regioner. I artikkel 5 i samme forordning er det fastsatt at det skal foretas en ny vurdering av Fellesskapets kategorisering av stater etter at Verdens dyrehelseorganisasjon (OIE) har fastsatt en framgangsmåte for å klassifisere stater i kategorier.
- 3) I vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes regler for innsamling og disponering av spesifisert risikomateriale, og i vedlegg IX til samme forordning fastsettes regler for import til Fellesskapet av levende dyr, embryoer, egg og produkter av animalsk opprinnelse.
- 4) På sin generalforsamling i mai 2005 vedtok Verdens dyrehelseorganisasjon (OIE) en ny forenklet

- 5) Forordning (EF) Nr. 999/2001 ble endret ved forordning (EF) nr. 1923/2006 for å innarbeide det nye, forenklete kategoriseringssystemet i Fellesskapets regelverk. Som følge av denne endringen bør vedlegg II, V og IX til forordning (EF) nr. 999/2001 endres for å ta hensyn til det nye kategoriseringssystemet.
- 6) I fravær av et vedtak om klassifisering av stater i samsvar med artikkel 5 nr. 2 eller 4 i forordning (EF) nr. 999/2001 fikk ikke bestemmelsene i artikkel 9 og vedlegg VI anvendelse. Ettersom det nye kategoriseringssystemet får anvendelse fra 1. juli 2007, og for å tilpasse nevnte vedlegg til de regler som gjelder i henhold til overgangstiltakene, som bygger på vitenskapelige bevis, samt til endringene av artiklene, bør vedlegg VI endres.
- 7) I vedlegg VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes vilkår for omsetning og eksport av levende dyr, deres sæd, embryoer, egg og produkter av animalsk opprinnelse. I kapittel C i nevnte vedlegg fastsettes vilkårene for handel innenfor Fellesskapet med visse produkter av animalsk opprinnelse. Disse vilkårene bør endres for å ta hensyn til det nye kategoriseringssystemet.
- 8) I del D nr. 5 i vedlegg XI til forordning (EF) nr. 999/2001 fastsettes tiltak for handel innenfor Fellesskapet med storfe født eller oppdrettet i Det forente kongerike før 1. august 1996, og for import til Fellesskapet av kjøttprodukter fra hjortedyr. Av hensyn til vern av menneskers og dyrs helse bør disse tiltakene fortsette å gjelde etter 1. juli 2007.
- 9) Av hensyn til klarhet og konsekvens bør bestemmelsene om handel innenfor Fellesskapet og eksport til tredjestater av storfe som er født eller oppdrettet i Det forente kongerike før 1. august 1996, fastsettes i vedlegg VIII, og bestemmelsene om import av kjøttprodukter fra hjortedyr bør fastsettes i vedlegg IX.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 164 av 26.6.2007, s. 7, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 95/2008 av 26. september 2008 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 70, 20.11.2008, s. 1.

(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).

- 10) Overgangstiltakene for spesifisert risikomateriale fastsatt i vedlegg XI til forordning (EF) nr. 999/2001 bør opphøre å gjelde for hver stat eller region umiddelbart etter datoen for vedtak om klassifisering av nevnte stat eller region. Vedlegg XI bør derfor oppheves.
- 11) Forordning (EF) nr. 999/2001 bør derfor endres.
- 12) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Vedlegg II, V, VI, VIII, IX og XI til forordning (EF) nr. 999/2001/EØF endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den tredje dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 25. juni 2007.

For Kommisjonen

Markos KYPRIANOU

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

I vedlegg II, V, VI, VIII, IX og XI til forordning (EF) nr. 999/2001 gjøres følgende endringer:

- 1) Vedlegg II til forordning (EF) nr. 999/2001 skal lyde:

«VEDLEGG II

BESTEMMELSE AV BSE-STATUS

KAPITTEL A

Kriterier

BSE-status i medlemsstater, tredjestater eller deres regioner (heretter kalt «stater eller regioner») skal bestemmes på grunnlag av kriteriene fastsatt i bokstav a)–e):

I staten eller regionen

- a) gjennomføres en risikoanalyse i samsvar med bestemmelsene i kapittel B, der alle potensielle faktorer med hensyn til forekomsten av BSE og deres historiske perspektiv i staten eller regionen kartlegges,
- b) er det innført et system for kontinuerlig overvåking av og kontroll med BSE, særlig med hensyn til risikoene beskrevet i kapittel B, og som oppfyller minstekravene til overvåking fastsatt i kapittel D,
- c) er det innført et fortløpende holdningsprogram for veterinærer, gårdbrukere og arbeidstakere som arbeider med transport, omsetning og slaktning av storfe, med henblikk på å oppnå rapportering av alle tilfeller av kliniske tegn på BSE hos delpopulasjoner som er målgruppe, som definert i kapittel D i dette vedlegg,
- d) er det innført plikt til å gi melding om og undersøke alt storfe som viser kliniske tegn på BSE,
- e) gjennomføres undersøkelse av hjerne eller annet vev som er innsamlet innenfor rammen av overvåkings- og kontrollprogrammet nevnt i bokstav b) i et godkjent laboratorium.

KAPITTEL B

Risikoanalyse

1. Risikoanalysens struktur

Risikoanalysene skal omfatte en utslippsvurdering og en eksponeringsvurdering.

2. Utslippsvurdering (ekstern trussel)

- 2.1. Utslippsvurderingen skal omfatte en vurdering av sannsynligheten for at BSE-agensen er blitt innført i staten eller regionen gjennom varer som kan være kontaminert med BSE-agensen, eller at den allerede forekommer i staten eller regionen.

Det skal tas hensyn til følgende risikofaktorer:

- a) Forekomst eller fravær av BSE-agensen i staten eller regionen, og dersom agensen forekommer, dens prevalens på grunnlag av resultatene av overvåkingsvirksomheten.
- b) Produksjonen av kjøttbeinmel og fettgrever fra den stedegne drøvtyggerpopulasjonen.
- c) Importert kjøttbeinmel eller fettgrever.

- d) Storfe, sauer og geiter som er importert.
 - e) Fôr og fôringredienser som er importert.
 - f) Importerte produkter av drøvtyggeropprinnelse og beregnet på konsum, som kan ha inneholdt vev oppført i nr. 1 i vedlegg V og som kan ha vært brukt som storfefôr.
 - g) Importerte produkter av drøvtyggeropprinnelse til bruk in vivo hos storfe.
- 2.2. Ved utslippsvurderingen skal det tas hensyn til særlige utryddelsestiltak, overvåking og andre epidemiologiske undersøkelser (særlig overvåking av BSE hos storfepopulasjonen) som er relevante for risikofaktorene oppført i nr. 2.1.
3. **Eksponeringsvurdering**
- Eksponeringsvurderingen skal omfatte en vurdering av sannsynligheten for at storfe eksponeres for BSE-agensen, der følgende tas i betraktning:
- a) Resirkulering og spredning av BSE-agensen gjennom storfes konsum av kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere, eller annet fôr eller fôringredienser som er kontaminert med disse.
 - b) Bruk av skrotter av drøvtyggere (herunder skrotter av selvdøde dyr), biprodukter og slakteriavfall, parametrene for smelteprosessene og metodene for fôrproduksjon.
 - c) Fôring av eller unnlattelse av å fôre drøvtyggere med kjøttbeinmel og fettgrever fra drøvtyggere, herunder tiltak for å forhindre krysskontaminering av fôr.
 - d) Omfanget av den overvåkingen av storfepopulasjonen med hensyn til BSE som hittil er foretatt samt resultatene av overvåkingen.

KAPITTEL C

Definisjon av kategorier

I. STAT ELLER REGION MED EN UBETYDELIG BSE-RISIKO

En stat eller en region

- 1) der det er foretatt en risikoanalyse i samsvar med kapittel B for å kartlegge de historiske og eksisterende risikofaktorene,
- 2) som har dokumentert at det er truffet hensiktsmessige, bestemte tiltak i det relevante tidsrommet som er angitt under, for å håndtere hver risiko som er påvist,
- 3) som har dokumentert at overvåking av type B i samsvar med bestemmelsene i kapittel D gjennomføres, og at den relevante målverdi, uttrykt i poeng, i henhold til tabell 2 i nevnte kapittel er oppnådd, og
- 4) som er
 - a) enten i følgende situasjon:
 - i) det har ikke vært noe tilfelle av BSE i staten eller regionen, eller det er dokumentert at eventuelle tilfeller av BSE er påvist å være importert og fullstendig destruert,
 - ii) kriteriene angitt i kapittel A bokstav c), d) og e) i dette vedlegg har vært oppfylt i minst sju år,
 - iii) det er påvist, gjennom et hensiktsmessig kontroll- og revisjonsnivå, at drøvtyggere ikke er blitt fôret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere på minst åtte år,

- b) eller i følgende situasjon:
- i) det har vært minst ett nasjonalt tilfelle av BSE i staten eller regionen, men hvert berørt dyr ble født for mer enn 11 år siden,
 - ii) kriteriene angitt i kapittel A bokstav c), d) og e) har vært oppfylt i minst sju år,
 - iii) det er påvist, gjennom et hensiktsmessig kontroll- og revisjonsnivå, at drøvtyggere ikke er blitt føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere på minst åtte år,
 - iv) følgende dyr, dersom de ennå er i live i staten eller regionen, identifiseres ved merking, deres forflytninger kontrolleres strengt, og når dyrene er slaktet eller døde, destrueres de fullstendig:
 - alle tilfeller av BSE,
 - alt storfe som i løpet av sitt første leveår ble oppdrettet sammen med syke dyr i sitt første leveår, og som i dette tidsrommet i henhold til undersøkelsen konsumerte det samme potensielt kontaminerte føret, eller
 - dersom resultatene av undersøkelsen nevnt i annet strekpunkt er usikre, alt storfe født i den samme besetningen som dyrene med BSE tolv måneder før eller etter dyrene med BSE ble født.

II. STAT ELLER REGION MED EN KONTROLLERT BSE-RISIKO

En stat eller en region

- 1) der det er foretatt en risikoenalyse på grunnlag av opplysningene fastsatt i kapittel B for å kartlegge de historiske og eksisterende risikofaktorene,
- 2) som har dokumentert at det er truffet hensiktsmessige tiltak for å håndtere alle risikoer som er påvist, men disse tiltakene er ikke truffet i det relevante tidsrommet,
- 3) som har dokumentert at overvåking av type A i samsvar med bestemmelsene i kapittel D gjennomføres, og at den relevante målverdi, uttrykt i poeng, i henhold til tabell 2 i nevnte kapittel er oppnådd. Overvåking av type B kan erstatte overvåking av type A så snart den relevante målverdien er oppnådd, og
- 4) som er
 - a) enten i følgende situasjon:
 - i) det har ikke vært noe tilfelle av BSE i staten eller regionen, eller det er dokumentert at alle tilfeller av BSE har vært importert og er fullstendig destruert, kriteriene angitt i bokstav c), d) og e) i kapittel A er oppfylt, og det kan dokumenteres, ved et hensiktsmessig kontroll- og revisjonsnivå, at drøvtyggere ikke er blitt føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere,
 - ii) kriteriene angitt i kapittel A bokstav c), d) og e) har vært oppfylt i mindre enn sju år, og/eller
 - iii) det kan ikke dokumenteres at det i åtte år er ført kontroll med at drøvtyggere ikke er føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere,
 - b) eller i følgende situasjon:
 - i) det har vært et nasjonalt tilfelle av BSE i staten eller regionen, kriteriene angitt i bokstav c), d) og e) i kapittel A er oppfylt og det kan dokumenteres, ved et hensiktsmessig kontroll- og revisjonsnivå, at drøvtyggere ikke er føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere,

- ii) kriteriene angitt i kapittel A bokstav c)–e) i dette vedlegg har vært oppfylt i mindre enn sju år, og/eller
- iii) det kan ikke dokumenteres at det i minst åtte år er ført kontroll med at drøvtyggere ikke er føret med kjøttbeimel eller fettgrever fra drøvtyggere,
- iv) følgende dyr, dersom de ennå er i live i staten eller regionen, identifiseres ved merking, deres forflytninger kontrolleres strengt, og når dyrene er slaktet eller døde, destrueres de fullstendig:
 - alle tilfeller av BSE, og
 - alt storfe som i løpet av sitt første leveår ble oppdrettet sammen med syke dyr i sitt første leveår, og som i dette tidsrommet i henhold til undersøkelsen konsumerte det samme potensielt kontaminerte føret, eller
 - dersom resultatene av undersøkelsen nevnt i annet strekpunkt er usikre, alt storfe født i den samme besetningen som dyrene med BSE tolv måneder før eller etter dyrene med BSE ble født.

III. STAT ELLER REGION MED IKKE-FASTSATT BSE-RISIKO

En stat eller region der fastsettelsen av BSE-status ikke er avsluttet, eller som ikke oppfyller de vilkår som staten eller regionen må oppfylle for å klassifiseres i en av de andre kategoriene.

KAPITTEL D

Minstekrav til overvåking

1. Overvåkingstyper

I dette vedlegg menes med:

a) Overvåking av type A

Gjennom overvåking av type A skal det være mulig å påvise en antatt prevalens av BSE⁽¹⁾ på minst ett tilfelle per 100 000 hos den voksne storfepopulasjonen i den berørte staten eller regionen, med et konfidensintervall på 95 %.

b) Overvåking av type B

Gjennom overvåking av type B skal det være mulig å påvise en antatt prevalens av BSE på minst ett tilfelle per 50 000 hos den voksne storfepopulasjonen i den berørte staten eller regionen, med et konfidensintervall på 95 %.

Type B-overvåking kan foretas i stater eller regioner med en ubetydelig BSE-risiko for å bekrefte konklusjonene i risikoanalysen, for eksempel ved å dokumentere effektiviteten av tiltakene for å redusere eventuelle påviste risikofaktorer gjennom målrettet overvåking for å gjøre sannsynligheten for å påvise mangler ved slike tiltak så stor som mulig.

Overvåking av type B kan også foretas i stater eller regioner med en kontrollert BSE-risiko etter at den relevante målverdi er oppnådd ved hjelp av overvåking av type A, for å opprettholde tilliten til den kunnskap som er oppnådd med overvåking av type A.

I dette vedlegg forekommer, for overvåkingsformål, følgende fire delpopulasjoner av storfe:

a) storfe over 30 måneder som viser atferdsmessige eller kliniske tegn på BSE (kliniske tilfeller under mistanke),

⁽¹⁾ Antatt prevalens brukes for å bestemme størrelsen på et kartleggingsundersøkelse uttrykt som målverdi (poeng). Dersom den faktiske prevalensen er større enn den antatte prevalensen som er valgt, vil undersøkelsen med stor sannsynlighet påvise sykdom.

- b) storfe over 30 måneder som ikke kan røre seg, som ligger, som ikke kan reise seg eller gå uten hjelp; storfe over 30 måneder som er sendt til nødslaktning eller som erklæres uegnet ved undersøkelse ante mortem (nødslaktning),
- c) storfe over 30 måneder som er døde eller avlivet ved driftsenheten, under transport eller i et slakteri (selvdøde dyr),
- d) storfe over 36 måneder ved vanlig slaktning.

2. Overvåkingsstrategi

- 2.1. Overvåkingsstrategien skal slik utformes at det sikres at prøvene er representative for besetningen i staten eller regionen, og den skal ta hensyn til demografiske faktorer som produksjonstype og geografisk beliggenhet samt mulig påvirkning fra lokal oppdrettspraksis. Den anvendte framgangsmåte og de antakelser som er gjort, skal dokumenteres, og dokumentasjonen skal oppbevares i sju år.
- 2.2. For å gjennomføre overvåkingsstrategien for BSE skal en stat bruke dokumenterte opplysninger eller pålitelige overslag over aldersfordelingen i populasjonen av voksent storfe og over antallet storfe som er undersøkt for BSE, stratifisert etter alder og delpopulasjon innenfor staten eller regionen.

3. Punktverdier og målverdier

Prøvene tatt i tilknytning til overvåkingen må oppnå målverdiene nevnt i tabell 2 på grunnlag av punktverdiene fastsatt i tabell 1. Alle kliniske tilfeller under mistanke skal undersøkes, uavhengig av antall punkter som er oppnådd. En stat skal ta prøver av minst tre av fire delpopulasjoner. Det samlede antallet punkter for prøver som er tatt, skal legges sammen i et tidsrom på høyst sju år på rad for å oppnå målverdien. Det samlede antallet poeng skal med jevne mellomrom sammenlignes med målverdien for vedkommende stat eller region.

Tabell 1

Overvåkingspunktverdier for prøver fra dyr i en gitt delpopulasjon og alderskategori

Overvåket delpopulasjon			
Vanlig slaktning ⁽¹⁾	Selvdøde dyr ⁽²⁾	Nødslaktning ⁽³⁾	Tilfelle under klinisk mistanke ⁽⁴⁾
Alder ≥ 1 år og < 2 år			
0,01	0,2	0,4	Ikke relevant
Alder ≥ 2 år og < 4 år (ungt voksent dyr)			
0,1	0,2	0,4	260
Alder ≥ 4 år og < 7 år (middels voksent dyr)			
0,2	0,9	1,6	750
Alder ≥ 7 år og < 9 år (eldre voksent dyr)			
0,1	0,4	0,7	220
Alder ≥ 9 år (gammelt dyr)			
0,0	0,1	0,2	45

⁽¹⁾ Storfe over 36 måneder ved vanlig slaktning.

⁽²⁾ Storfe over 30 måneder som er døde eller avlivet ved driftsenheten, under transport eller i et slakteri (selvdøde dyr).

⁽³⁾ Storfe over 30 måneder som ikke kan røre seg, som ligger, som ikke kan reise seg eller gå uten hjelp; storfe over 30 måneder som er sendt til nødslaktning eller som erklæres uegnet ved undersøkelse ante mortem (nødslaktning).

⁽⁴⁾ Storfe over 30 måneder som viser atferdsmessige eller kliniske tegn på BSE (kliniske tilfeller under mistanke).

Tabell 2

Målverdier for ulike populasjonsstørrelser av voksent storfe i en stat eller region

Målverdier for stater eller regioner		
Størrelse på populasjonen av voksent storfe (over 24 måneder)	Overvåking av type A	Overvåking av type B
≥ 1 000 000	300 000	150 000
800 000-1 000 000	240 000	120 000
600 000-800 000	180 000	90 000
400 000-600 000	120 000	60 000
200 000-400 000	60 000	30 000
100 000-200 000	30 000	15 000
50 000-100 000	15 000	7 500
25 000-50 000	7 500	3 750

4. Fastssettelse av bestemte målgrupper

Innenfor hver av de ovennevnte delpopulasjoner i en stat eller region kan en stat rette overvåkingen mot storfe som kan identifiseres som importert fra stater eller regioner der BSE er påvist, og mot storfe som har konsumert mulig kontaminerte fôrvarer fra stater eller regioner der BSE er påvist.

5. Overvåkingsmodell for BSE

En stat kan velge å bruke den komplette BsurvE-modellen, eller en alternativ metode som bygger på BsurvE-modellen, for å beregne forekomst/prevalens av BSE i staten.

6. Langsiktig overvåking

Når målverdien er oppnådd, og for at overvåkingen skal bestemme om en stat eller region fortsatt skal ha status som en med en kontrollert eller ubetydelig BSE-risiko, kan den reduseres til overvåking av type B (forutsatt at alle andre indikatorer fortsatt er positive). For fortsatt samsvar med kravene fastsatt i dette kapittel må imidlertid en kontinuerlig årlig overvåking fortsatt omfatte minst tre av de fire fastsatte delpopulasjoner. I tillegg skal alt storfe som er mistenkt klinisk for å være smittet med BSE, undersøkes uavhengig av antall punkter som er samlet. Den årlige overvåkingen i en stat eller region skal, etter at den påkrevde målverdien er oppnådd, ikke være mindre enn den mengde som kreves for å nå en sjudel av dens samlede målverdi for overvåking av type B.»

2) Vedlegg V skal lyde:

«VEDLEGG V

SPESIFISERT RISIKOMATERIALE**1. Definisjon av spesifisert risikomateriale**

Følgende vev skal betegnes som spesifisert risikomateriale dersom det kommer fra dyr med opprinnelse i en medlemsstat eller tredjestat eller en av deres regioner med en kontrollert eller ikke-fastsatt BSE-risiko:

a) Når det gjelder storfe:

- i) kraniet, herunder hjernen og øynene men unntatt mandibelen, samt ryggmargen fra dyr som er eldre enn tolv måneder,
- ii) virvelsøylen, herunder nerveknuten i ryggmargen, unntatt halevirvelen, halsvirvlens, brystvirvlens og lendevirvlens tverr- og ryggapper, den mediale korsbeinskammens og korsbeinets vinger, fra dyr som er eldre enn 24 måneder, og

iii) mandlene, tarmene fra tolvfingertarmen til endetarmen og mesenteriet fra dyr uansett alder.

b) Når det gjelder sauer og geiter:

i) kraniet, herunder hjernen og øynene, mandlene og ryggmargen fra dyr som er eldre enn tolv måneder eller som har en frambrutt blivende fortann samt

ii) milt og ileum fra dyr uansett alder.

2. Unntak for medlemsstater

Som unntak fra nr. 1 skal vev oppført i nevnte nummer som har opprinnelse i medlemsstater med en ubetydelig BSE-risiko, fortsatt anses som spesifisert risikomateriale.

3. Merking og disponering

Spesifisert risikomateriale skal farges med et fargestoff eller eventuelt merkes på annen måte umiddelbart etter at det er fjernet, og disponeres i samsvar med bestemmelsene fastsatt i forordning (EF) nr. 1774/2002, særlig artikkel 4 nr. 2.

4. Fjerning av spesifisert risikomateriale

4.1. Spesifisert risikomateriale skal fjernes

a) i slakterier eller eventuelt andre slaktesteder,

b) i nedskjæringsanlegg når det er snakk om virvelsøylen hos storfe,

c) eventuelt ved mellombehandlingsanlegg nevnt i artikkel 10 i forordning (EF) nr. 1774/2002 eller av brukere og på innsamlingsentraler som er godkjent og registrert i henhold til artikkel 23 nr. 2 bokstav c) iv), vi) og vii) i forordning (EF) nr. 1774/2002.

4.2. Som unntak fra nr. 4.1 kan bruk av en test som alternativ til å fjerne det spesifiserte risikomaterialet godkjennes på følgende vilkår:

a) testene på alle dyr som det skal fjernes spesifisert risikomateriale fra, skal foretas i slakterier,

b) ingen produkter av storfe, sauer eller geiter som er beregnet på konsum eller fôrvarer, kan fjernes fra slakteriet før vedkommende myndighet har mottatt og godkjent resultatene av testene på alle slaktede dyr som kan være kontaminert, dersom BSE bekreftes hos ett av dem,

c) når en alternativ test gir positivt resultat, skal alt materiale fra storfe, sauer og geiter som kan være kontaminert i slakteriet, destrueres i samsvar med nr. 3, med mindre alle deler av kroppen av det berørte dyret, herunder huden, kan identifiseres og holdes atskilt.

4.3. Medlemsstatene kan som unntak fra nr. 4.1 beslutte å tillate

a) fjerning av ryggmargen fra sauer og geiter i nedskjæringsanlegg som er særskilt godkjent for dette formål,

b) fjerning av virvelsøylen fra skrotter eller deler av skrotter fra storfe hos slaktere som er særskilt godkjent, kontrollert og registrert for dette formål,

c) uttak av hodekjøtt fra storfe i nedskjæringsanlegg som har særskilt godkjenning for dette i samsvar med bestemmelsene i nr. 9.

4.4. Reglene for fjerning av spesifisert risikomateriale fastsatt i dette kapittel får ikke anvendelse på kategori 1-materiale som definert i forordning (EF) nr. 1774/2002 som brukes under tilsyn av vedkommende myndigheter til føring av utryddelsestruede eller vernede arter av åtsel fugler.

5. Tiltak som gjelder mekanisk utbeinet kjøtt

Uten hensyn til de individuelle vedtakene nevnt i artikkel 5 nr. 2, og som unntak fra artikkel 9 nr. 3, skal det i alle medlemsstater være forbudt å bruke bein eller ikke-utbeinede stykningsdeler fra storfe, sauer og geiter til produksjon av mekanisk utbeinet kjøtt.

6. Tiltak som gjelder ødeleggelse av vev

Uten hensyn til de individuelle vedtakene nevnt i artikkel 5 nr. 2, og som unntak fra artikkel 8 nr. 3, skal det i alle medlemsstater, inntil alle medlemsstater er klassifisert som stater med en ubetydelig BSE-risiko, være forbudt å ødelegge sentralnervevev ved at et avlangt stavformet instrument etter bedøving føres inn i kraniehulen på storfe, sauer og geiter hvis kjøtt er beregnet på konsum eller fôr.

7. Uttak av tunger fra storfe

Tunger fra storfe uansett alder, beregnet på konsum eller fôr, skal tas ut i slakteriet ved et tverrsnitt rostralt for tungebeinets framspring.

8. Uttak av hodekjøtt fra storfe

8.1. Hodekjøtt fra storfe eldre enn 12 måneder skal tas ut i slakterier i henhold til et kontrollsystem som er godkjent av vedkommende myndighet, for å unngå en eventuell kontaminering av hodekjøtt med sentralnervevev. Systemet skal omfatte minst følgende bestemmelser:

- a) Uttaket skal foregå på et område tiltenkt for formålet, fysisk atskilt fra andre deler av slaktelinjen,
- b) Når hodene fjernes fra transportøren eller krokene før kjøttet tas ut, skal skuddhullet i pannen og foramen magnum forsegles med en tett og holdbar propp. Når det tas prøver av hjernestammen for laboratorieundersøkelse for BSE, skal foramen magnum forsegles umiddelbart etter prøvetakingen.
- c) Hodekjøtt skal ikke tas ut fra hoder når øynene er skadd eller er tapt umiddelbart før eller etter slaktning, eller som på annen måte har skader som kan føre til at hodet kontamineres med sentralnervevev.
- d) Hodekjøtt skal ikke tas ut fra hoder som ikke er korrekt forseglet i samsvar med bokstav b).
- e) Uten at de generelle hygienereglene berøres skal det finnes særlige arbeidsinstrukser med henblikk på å hindre at hodekjøtt kontamineres ved uttakingen, særlig dersom forseglingen nevnt i bokstav b) er gått tapt eller øynene er skadet under håndteringen.
- f) En prøvetakingsplan som gjør bruk av en hensiktsmessig laboratorieundersøkelse for å påvise sentralnervevev, skal iverksettes for å kontrollere at tiltakene for å redusere kontaminering gjennomføres korrekt.

8.2. Som unntak fra kravene i nr. 8.1 kan medlemsstatene beslutte å benytte et alternativt kontrollsystem i slakteriene for uttak av hodekjøtt fra storfe, som fører til en tilsvarende reduksjon i nivået av kontaminering av hodekjøtt med sentralnervevev. En prøvetakingsplan som gjør bruk av en hensiktsmessig laboratorieundersøkelse for å påvise sentralnervevev, skal iverksettes for å kontrollere at tiltakene for å redusere kontaminering gjennomføres korrekt. Medlemsstater som benytter seg av dette unntaket, skal underrette Kommissjonen og de andre medlemsstatene innenfor rammen av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen om sitt kontrollsystem og om resultatene av prøvetakingen.

8.3. Dersom uttaket foretas uten å fjerne storfehodet fra transportøren eller krokene, får ikke nr. 8.1 og 8.2 anvendelse.

9. Uttak av hodekjøtt fra storfe i godkjente nedskjæringsanlegg

Som unntak fra nr. 8 kan medlemsstatene beslutte å tillate uttak av hodekjøtt fra storfe i nedskjæringsanlegg som er særskilt godkjent for dette formål, forutsatt at følgende vilkår oppfylles:

- a) Hodene som er bestemt for transport til nedskjæringsanlegget, skal henges på et stativ under lagringen og transporten fra slakteriet til nedskjæringsanlegget.

- b) Skuddhullet i pannen og foramen magnum skal være korrekt forseglet med en tett og holdbar propp for hodene flyttes fra transportøren eller krokene til stativene, Når det tas prøver av hjernestammen for laboratorieundersøkelse for BSE, skal foramen magnum forsegles umiddelbart etter prøvetakingen.
- c) Hoder som ikke er korrekt forseglet i samsvar med bokstav b), der øynene er skadd eller er tapt umiddelbart før eller etter slakting, eller som på annen måte har skader som kan føre til at hodekjøtt kontamineres med sentralnervevev, skal utelukkes fra transport til de særskilt godkjente nedskjæringsanleggene.
- d) En prøvetakingsplan for slakteriet som gjør bruk av en hensiktsmessig laboratorieundersøkelse for å påvise sentralnervevev skal iverksettes for å kontrollere at tiltakene for å redusere kontaminering gjennomføres korrekt.
- e) Uttak av hodekjøtt skal foretas i samsvar med et kontrollsystem som er godkjent av vedkommende myndighet, for å unngå mulig kontaminering av hodekjøtt. Systemet skal omfatte minst følgende:
 - i) Alle hoder skal kontrolleres visuelt for tegn på kontaminering eller skade samt korrekt forsegling for uttak av hodekjøtt begynnes.
 - ii) Hodekjøtt skal ikke tas ut fra hoder som ikke er korrekt forseglet, der øynene er skadd eller på annen måte har skader som kan føre til at hodekjøttet kontamineres med sentralnervevev. Hodekjøtt skal heller ikke tas ut fra hoder der det foreligger mistanke om slik kontaminering.
 - iii) Uten at de generelle hygienereglene berøres skal det finnes særlige arbeidsinstrukser med henblikk på å hindre at hodekjøtt kontamineres under transport eller uttaking, særlig når forseglingen er gått tapt eller øynene er skadet under håndteringen.
- f) En prøvetakingsplan for nedskjæringsanlegget som gjør bruk av en hensiktsmessig laboratorieundersøkelse for å påvise sentralnervevev, skal iverksettes for å kontrollere at tiltakene for å redusere kontaminering gjennomføres korrekt.

10. Regler for handel og eksport

- 10.1. Medlemsstatene kan tillate at hoder eller udelte skrotter som inneholder spesifisert risikomateriale, sendes til en annen medlemsstat bare dersom den andre medlemsstaten godtar både å motta materialet og vilkårene som gjelder for slike forsendelser og for transport.
- 10.2. Som unntak fra nr. 10.1 kan skrotter, halve skrotter eller halve skrotter som er oppdelt i høyst tre stykker for engrossalg samt kvarte skrotter som ikke inneholder annet spesifisert risikomateriale enn virvelsøylen, herunder nerveknutene i ryggraden, sendes fra en medlemsstat til en annen uten sistnevntes forhåndstillatelse.
- 10.3. Eksport fra Fellesskapet av hoder og ferskt kjøtt av storfe, sauer og geiter som inneholder spesifiserte risikomaterialer, skal være forbudt.

11. Kontroller

- 11.1. Medlemsstatene skal foreta hyppige offentlige kontroller for å forsikre seg om at dette vedlegget brukes korrekt, og de skal sikre at det treffes tiltak for å unngå kontaminering, særlig i slakterier, nedskjæringsanlegg eller andre steder der spesifisert risikomateriale fjernes, for eksempel hos slaktere eller virksomheter nevnt i nr. 4.1 bokstav c).
- 11.2. Medlemsstatene skal særlig opprette et system for å sikre og kontrollere at spesifisert risikomateriale håndteres og disponeres i samsvar med forordning (EF) nr. 999/2001 og forordning (EF) nr. 1774/2002.
- 11.3. Det skal opprettes et kontrollsystem for fjerning av virvelsøylen som angitt i nr. 1 bokstav a). Systemet skal omfatte minst følgende tiltak:
 - a) Dersom det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, skal skrotter av storfe, eller stykker av skrotter for engrossalg, som inneholder virvelsøylen, identifiseres ved hjelp av en godt synlig blå stripe på etiketten som nevnt i forordning (EF) nr. 1760/2000.

- b) En særskilt angivelse av antallet skrotter av storfe eller antallet skrotter av storfe oppdelt i stykker for engrossalg, der det kreves at virvelsøylen fjernes samt antallet skrotter der det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, skal tilføyes handelsdokumentet knyttet til forsendelser av kjøtt. Når det er relevant, skal denne særskilte angivelsen tilføyes dokumentet nevnt i artikkel 2 nr. 1 i kommisjonsforordning (EF) nr. 136/2004^(*), når det gjelder import.
- c) Slakterier skal oppbevare handelsdokumentene nevnt i bokstav b) i minst et år.

(*) EUT L 21 av 28.1.2004, s. 11.»

- 3) Vedlegg VI skal lyde:

«VEDLEGG VI

PRODUKTER AV ANIMALSK OPPRINNELSE SOM ER FRAMSTILT AV ELLER INNEHOLDER MATERIALE FRA DRØVTYGGERE, SOM NEVNT I ARTIKKEL 9 NR. 1»

- 4) I vedlegg VIII gjøres følgende endringer:

- a) I kapittel A gjøres følgende endringer:

- i) Overskriften i del I skal lyde:

«I. Vilkår som gjelder for sauer og geiter samt sæd og embryoer fra disse».

- ii) Del II skal lyde:

«II. Vilkår som gjelder for storfe

Det forente kongerike skal sørge for at storfe født eller oppdrettet på dets territorium før 1. august 1996 ikke sendes fra dets territorium til andre medlemsstater eller til tredjestater.»

- b) Kapittel C skal lyde:

«KAPITTEL C

Vilkår for handel innenfor Fellesskapet med visse produkter av animalsk opprinnelse

AVSNITT A

Produkter

Følgende produkter av animalsk opprinnelse er unntatt fra forbudet nevnt i artikkel 16 nr. 3, forutsatt at de er framstilt av storfe, sauer og geiter som oppfyller kravene i avsnitt B:

- ferskt kjøtt,
- kvernet kjøtt,
- bearbeidet kjøtt,
- kjøttprodukter.

AVSNITT B

Krav

Produktene nevnt i avsnitt A skal oppfylle følgende krav:

- a) Dyrene som produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer fra, er ikke blitt føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere, og har gjennomgått en kontroll ante mortem og post mortem med positivt resultat.

- b) Dyrene som produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer fra, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, og er heller ikke slaktet etter bedøving ved ødeleggelse av sentralnervevev ved at et avlangt stavformet instrument føres inn i kraniehulen.
 - c) Produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer ikke fra
 - i) spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V,
 - ii) nerve- eller lymfevev som eksponeres under utbeiningen, og
 - iii) mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter.»
- 5) I vedlegg IX gjøres følgende endringer:
- a) Kapittel A oppheves.
 - b) Kapittel B, C og D skal lyde:

«KAPITTEL B

Import av storfe

AVSNITT A

Import fra en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko

Ved import av storfe fra en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko skal det framlegges et helsesertifikat som attesterer at

- a) dyrene ble født og oppdrettet utelukkende i en stat eller region som er klassifisert i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 som en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko,
- b) dyrene er identifisert ved hjelp av et permanent identifikasjonssystem som gjør det mulig å spore dem tilbake til mordyret og opprinnelsesbesetningen, og ikke er blitt eksponert for storfe som beskrevet i vedlegg II kapittel C del I nr. 4 bokstav b) iv), og
- c) dersom det har vært nasjonale tilfeller av BSE i den berørte staten, ble dyrene født etter datoen da forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbeinmel og fettgrever fra drøvtyggere faktisk var iverksatt, eller etter datoen da det siste nasjonale tilfellet av BSE ble født, dersom det ble født etter datoen for føringsforbudet.

AVSNITT B

Import fra stater eller regioner med en kontrollert BSE-risiko

Ved import av storfe fra en stat eller region med en kontrollert BSE-risiko skal det framlegges et helsesertifikat som attesterer at

- a) staten eller regionen er klassifisert i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 som en stat eller region med en kontrollert BSE-risiko,
- b) dyrene er identifisert ved hjelp av et permanent identifikasjonssystem som gjør det mulig å spore dem tilbake til mordyret og opprinnelsesbesetningen, og ikke er blitt eksponert for storfe som beskrevet i vedlegg II kapittel C del II nr. 4 bokstav b) iv), og
- c) dyrene ble født etter datoen da forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbeinmel og fettgrever fra drøvtyggere faktisk var iverksatt, eller etter datoen da det siste nasjonale tilfellet av BSE ble født, dersom det ble født etter datoen for føringsforbudet.

AVSNITT C

Import fra stater eller regioner med en ikke-fastsatt BSE-risiko

Ved import av storfe fra en stat eller region med en ikke-fastsatt BSE-risiko skal det framlegges et helsesertifikat som attesterer at

- a) staten eller regionen ikke er klassifisert i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001, eller er klassifisert som en stat eller region med en ikke-fastsatt BSE-risiko,
- b) dyrene er identifisert ved hjelp av et permanent identifikasjonssystem som gjør det mulig å spore dem tilbake til mordyret og opprinnelsesbesetningen, og ikke er blitt eksponert for storfe som beskrevet i vedlegg II kapittel C del II nr. 4 bokstav b) iv), og
- c) dyrene ble født minst to år etter datoen da forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbeinmel og fettgrever fra drøvtyggere faktisk var iverksatt, eller etter datoen da det siste nasjonale tilfellet av BSE ble født, dersom det ble født etter datoen for føringsforbudet.

KAPITTEL C

Import av produkter av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer eller geiter

AVSNITT A

Produkter

Følgende produkter av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter som definert i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004⁽¹⁾ skal være underlagt vilkårene fastsatt i avsnitt B, C og D, avhengig av BSE-risikokategorien i opprinnelsesstaten:

- ferskt kjøtt,
- kvernet kjøtt og mekanisk utbeinet kjøtt,
- kjøttprodukter,
- smeltet animalsk fett,
- fettgrever og
- gelatin.

AVSNITT B

Import fra en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko

Ved import av produkter av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter nevnt i avsnitt A fra en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko, skal det framlegges et hygienesertifikat som attesterer at

- a) staten eller regionen er klassifisert i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 som en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko,
- b) dyrene som produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer fra, ble født, oppdrettet utelukkende og slaktet i en stat med en ubetydelig BSE-risiko, og har gjennomgått en kontroll ante mortem og post mortem med positivt resultat,
- c) og dersom det har vært nasjonale tilfeller av BSE i staten eller regionen,
 - i) dyrene ble født etter datoen da forbudet mot føring av drøvtyggere med proteiner fra kjøttbeinmel og fettgrever fra drøvtyggere var iverksatt, eller

⁽¹⁾ EUT L 139 av 30.4.2004, s. 55, rettet ved EUT L 226 av 25.6.2004, s. 22.

- ii) produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer eller geiter verken inneholder eller er framstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001, eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter.

AVSNITT C

Import fra stater eller regioner med en kontrollert BSE-risiko

1. Ved import av produkter av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter nevnt i avsnitt A fra en stat eller region med en kontrollert BSE-risiko, skal det framlegges et hygienesertifikat som attesterer at
 - a) staten eller regioner er klassifisert i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 som en stat eller region med en kontrollert BSE-risiko,
 - b) dyrene som produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer fra, har gjennomgått en kontroll ante mortem og post mortem med positivt resultat,
 - c) dyrene som produktene fra storfe, sauer eller geiter kommer fra, som er beregnet på eksport, ikke er slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, og heller ikke er slaktet etter bedøving ved ødeleggelse av sentralnervevev ved at et avlangt stavformet instrument føres inn i kraniehulen,
 - d) produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter verken inneholder eller er framstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001, eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter.
2. Som unntak fra nr. 1 bokstav d) kan skrotter, halve skrotter eller halve skrotter oppdelt i høyst tre deler for engrossalg samt firedeler som ikke inneholder annet spesifisert risikomateriale enn virvelsøylen, herunder nerveknutene i ryggraden, importeres.
3. Dersom det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, skal skrotter av storfe, eller stykker av skrotter for engrossalg, som inneholder virvelsøylen, identifiseres ved hjelp av en godt synlig blå stripe på etiketten nevnt i forordning (EF) nr. 1760/2000.
4. Når det gjelder import, skal antallet skrotter av storfe, eller stykker av skrotter for engrossalg, der det kreves at virvelsøylen fjernes, samt antallet skrotter der det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, tilføyes dokumentet nevnt i artikkel 2 nr. 1 i forordning (EF) nr. 136/2004.

AVSNITT D

Import fra stater eller regioner med en ikke-fastsatt BSE-risiko

1. Ved import av produkter av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter nevnt i avsnitt A fra en stat eller region med en ikke-fastsatt BSE-risiko, skal det framlegges et hygienesertifikat som attesterer at
 - a) dyrene som produktene av animalsk opprinnelse fra storfe, sauer og geiter kommer fra, ikke er blitt føret med kjøttbeinmel eller fettgrever fra drøvtyggere, og har gjennomgått en kontroll ante mortem og post mortem med positivt resultat,
 - b) dyrene som produktene framstilt av storfe, sauer og geiter kommer fra, ikke er slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, og heller ikke er slaktet etter bedøving ved ødeleggelse av sentralnervevev ved at et avlangt stavformet instrument føres inn i kraniehulen,
 - c) produktene framstilt av storfe, sauer og geiter ikke kommer fra
 - i) spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V,
 - ii) nerve- eller lymfevev som eksponeres under utbeiningen, eller
 - iii) mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter.

2. Som unntak fra nr. 1 bokstav c) kan skrotter, halve skrotter eller halve skrotter oppdelt i høyst tre deler for engrossalg samt firedeler som ikke inneholder annet spesifisert risikomateriale enn virvelsøylen, herunder nerveknutene i ryggraden, importeres.
3. Dersom det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, skal skrotter av storfe, eller stykker av skrotter for engrossalg, som inneholder virvelsøylen, identifiseres ved hjelp av en godt synlig blå stripe på etiketten som nevnt i forordning (EF) nr. 1760/2000.
4. Når det gjelder import, skal en særskilt angivelse av antallet skrotter av storfe, eller antallet stykker skrotter for engrossalg, der det kreves at virvelsøylen fjernes samt antallet skrotter der det ikke kreves at virvelsøylen fjernes, tilføyes dokumentet nevnt i artikkel 2 nr. 1 i forordning (EF) nr. 136/2004.

KAPITTEL D

Import av animalske biprodukter fra storfe, sauer og geiter samt bearbeidede produkter framstilt av slike biprodukter

AVSNITT A

Animalske biprodukter

Dette kapittel skal gjelde for følgende animalske biprodukter fra storfe, sauer og geiter samt bearbeidede produkter framstilt av slike biprodukter, som nevnt i forordning (EF) nr. 1774/2002:

- smeltet fett,
- fôr til kjæledyr,
- blodprodukter,
- bearbeidet animalsk protein,
- bein og beinprodukter,
- kategori 3-materiale og
- gelatin.

AVSNITT B

Ved import av animalske biprodukter fra storfe, sauer og geiter samt bearbeidede produkter framstilt av slike biprodukter, nevnt i avsnitt A, skal det framlegges et hygienesertifikat som attesterer at

- a) de animalske biproduktene verken inneholder eller er framstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V, eller av mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter,
- b) dyrene som de animalske biproduktene er framstilt av, ikke er slaktet etter bedøving ved innsprøytning av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, og heller ikke er slaktet etter bedøving ved ødeleggelse av sentralnervevev ved at et avlangt stavformet instrument føres inn i kraniehulen,

eller

- c) at de animalske biproduktene verken inneholder eller er framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet utelukkende og slaktet i en stat eller region som i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med en ubetydelig BSE-risiko.»

c) Kapittel F skal lyde:

«KAPITTEL F

Import av animalske produkter fra oppdrettshjortedyr og viltlevende hjortedyr

1. Ved import til Fellesskapet fra Canada eller De forente stater av ferskt kjøtt, kvernet kjøtt, bearbeidet kjøtt og kjøttprodukter som definert i forordning (EF) nr. 853/2004, framstilt av oppdrettshjortedyr, skal hygiensertifikatene ledsages av en erklæring underskrevet av vedkommende myndighet i produksjonsstaten, med følgende ordlyd:

«Dette produktet inneholder eller er utelukkende framstilt av kjøtt, men ikke slakteavfall og ryggmarg, fra oppdrettshjortedyr som med negativt resultat er undersøkt for chronic wasting disease med en histopatologisk eller immunohistokjemisk metode, eller en annen diagnostisk metode som er anerkjent av vedkommende myndighet, og produktet er heller ikke framstilt av dyr fra en besetning der det er bekreftet forekomst av chronic wasting disease eller der det foreligger offisiell mistanke om sykdommen.»

2. Ved import til Fellesskapet fra Canada eller De forente stater av ferskt kjøtt, kvernet kjøtt, bearbeidet kjøtt og kjøttprodukter som definert i forordning (EF) nr. 853/2004, framstilt av viltlevende hjortedyr, skal hygiensertifikatene ledsages av følgende erklæring underskrevet av vedkommende myndighet i produksjonsstaten, med følgende ordlyd:

«Dette produktet inneholder eller er utelukkende framstilt av kjøtt, men ikke slakteavfall og ryggmarg, fra viltlevende hjortedyr som med negativt resultat er undersøkt for chronic wasting disease med en histopatologisk eller immunohistokjemisk metode, eller en annen diagnostisk metode som er anerkjent av vedkommende myndighet, og produktet er heller ikke framstilt av dyr fra et område der det de tre siste årene er bekreftet forekomst av chronic wasting disease eller der det foreligger offisiell mistanke om sykdommen.»

d) Kapittel G oppheves.

6) Vedlegg XI oppheves.
