

EØS-ORGANER

2014/EØS/56/01

EØS-KOMITEEN

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 289/2008

av 31. mars 2008

om endring av forordning (EF) nr. 1266/2007 om gjennomføringsregler for rådsdirektiv 2000/75/EF med hensyn til bekjempelse og overvåking av blåtunge samt restriksjoner på forflytning av visse dyr av arter som er mottakelige for blåtunge(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap, og

under henvisning til rådsdirektiv 2000/75/EF av 20. november 2000 om fastsettelse av særlige bestemmelser om tiltak for å bekjempe og utrydde blåtunge⁽¹⁾, særlig artikkel 9 nr. 1 bokstav c), artikkel 11, artikkel 12 og artikkel 19 tredje ledd, og

og ut fra følgende betraktninger:

- 1) I kommisjonsforordning (EF) nr. 1266/2007⁽²⁾ er det fastsatt regler for bekjempelse og overvåking av blåtunge samt restriksjoner på forflytning av dyr innenfor og ut av restriksjonssonene. I forordningen er det også fastsatt vilkår for unntak fra utførselsforbudet som gjelder forflytning av mottakelige dyr samt deres sæd, egg og embryoer som fastsatt i direktiv 2000/75/EF.
- 2) Når unntak fra utførselsforbudet som gjelder forflytning av dyr av mottakelige arter samt deres sæd, egg og embryoer ut av restriksjonssonene, anvendes på dyr eller produkter beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller på eksport til en tredjestat, bør helsesertifikatene som er fastsatt i rådsdirektiv 64/432/EØF⁽³⁾, 91/68/EØF⁽⁴⁾, 92/65/EØF⁽⁵⁾ og nevnt i kommisjonsvedtak 93/444/EØF⁽⁶⁾, inneholde en henvisning til forordning (EF) nr. 1266/2007. Erfaring har vist at det bør tilføyes utfyllende tekst i alle disse helsesertifikatene for å tydeliggjøre dyrehelsekravene for å unnta dyr, sæd, egg og embryoer fra utførselsforbudet.

- 3) I rådsdirektiv 88/407/EØF av 14. juni 1988 om fastsettelse av krav til dyrehelse ved handel med sæd fra storfe innenfor Fellesskapet og innførsel av slik sæd⁽⁷⁾, rådsdirektiv 89/556/EØF av 25. september 1989 om krav til dyrehelse ved handel med embryoer fra storfe innenfor Fellesskapet og innførsel av slike embryoer fra tredjestater⁽⁸⁾, kommisjonsvedtak 95/388/EF av 19. september 1995 om fastsettelse av modellen for sertifikat for handel innenfor Fellesskapet med sæd, egg og embryoer fra sau og geit⁽⁹⁾ og vedtak 93/444/EØF er det fastsatt at helsesertifikater skal følge med ved forflytning av sæd, egg og embryoer fra storfe, sau og geit.
- 4) Når det gis unntak fra utførselsforbudet som gjelder forflytning av sæd, egg og embryoer fra dyr av mottakelige arter fra restriksjonssonene, har erfaring vist at helsesertifikatene også bør inneholde en henvisning til forordning (EF) nr. 1266/2007. Det bør derfor tilføyes utfyllende tekst i helsesertifikatene for å tydeliggjøre dyrehelsekravene for å unnta sæd, egg og embryoer fra utførselsforbudet.
- 5) Embryoer og egg fra storfe som har framkommet ved befruktning *in vivo*, utgjør ikke noen risiko av betydning med hensyn til blåtunge. Derfor bør de gis unntak fra utførselsforbudet, forutsatt at donordyrene ikke viser kliniske tegn på blåtunge på dagen for oppsamlingen av embryoer og egg.
- 6) Av klarhetshensyn bør det foretas visse endringer i teksten med hensyn til naturlig immune dyr nevnt i nr. 6 og 7 i vedlegg III og bestemmelsene om egg og embryoer.
- 7) Forordning (EF) nr. 1266/2007 bør derfor endres.
- 8) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 89 av 1.4.2008, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 55/2009 av 29. mai 2009 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantasenitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 47 av 3.9.2009, s. 1.

(1) EFT L 327 av 22.12.2000, s. 74. Direktivet sist endret ved kommisjonsvedtak 2007/729/EF (EUT L 294 av 13.11.2007, s. 26).

(2) EUT L 283 av 27.10.2007, s. 37.

(3) EFT 121 av 29.7.1964, s. 1977/64. Direktivet sist endret ved vedtak 2007/729/EF.

(4) EFT L 46 av 19.2.1991, s. 19. Direktivet sist endret ved direktiv 2006/104/EF (EUT L 363 av 20.12.2006, s. 352).

(5) EFT L 268 av 14.9.1992, s. 54. Direktivet sist endret ved kommisjonsvedtak 2007/265/EF (EUT L 114 av 1.5.2007, s. 17).

(6) EFT L 208 av 19.8.1993, s. 34.

(7) EFT L 194 av 22.7.1988, s. 10. Direktivet sist endret ved kommisjonsvedtak 2008/120/EF (EUT L 42 av 16.2.2008, s. 63).

(8) EFT L 302 av 19.10.1989, s. 1. Direktivet sist endret ved kommisjonsvedtak 2006/60/EF (EUT L 31 av 3.2.2006, s. 24).

(9) EFT L 234 av 3.10.1995, s. 30. Vedtaket sist endret ved vedtak 2005/43/EF (EUT L 20 av 22.1.2005, s. 34).

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den sjuende 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, 31. mars 2008.

For Kommisjonen

Androulla VASSILIOU

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

Vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007 skal lyde:

«VEDLEGG III

Vilkår for unntak fra utførselsforbudet (som nevnt i artikkel 7 nr. 2 bokstav a) og artikkel 8 nr. 1 bokstav a))**A. Dyr**

Dyrene skal ha vært beskyttet mot angrep fra smittebæreren *Culicoides* under transport til bestemmelsesstedet.

I tillegg skal minst ett av vilkårene i nr. 1-7 være oppfylt:

1. Dyrene har inntil avsendelsen vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger, i den smittebærerfrie sesongen fastsatt i samsvar med vedlegg V, siden fødselen eller i minst 60 dager før forflytningsdatoen, og har høyst sju dager før forflytningsdatoen med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med Verdens dyrehelseorganisasjons (OIEs) landdyrhåndbok (heretter kalt «OIEs landdyrhåndbok»).

En prøve for identifisering av agens er likevel ikke nødvendig for medlemsstater eller regioner i en medlemsstat der tilstrekkelige epidemiologiske data som er innsamlet på grunnlag av et overvåkingsprogram som er gjennomført i en periode på minst tre år, underbygger fastsettelsen av den smittebærerfrie sesongen fastsatt i samsvar med vedlegg V.

Medlemsstater som benytter seg av denne muligheten, skal underrette Kommisjonen og de øvrige medlemsstatene gjennom Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene har inntil avsendelsen i den smittebærerfrie sesongen vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger fra (sett inn dato), siden fødselen eller i minst 60 dager, og har eventuelt (oppgis eventuelt) deretter med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført på prøver tatt høyst sju dager før avsendelsen i samsvar med avsnitt A nr. 1 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

(*) http://www.oie.int/eng/normes/en_mcode.htm?e1d10

2. Dyrene har inntil avsendelsen vært beskyttet mot angrep fra smittebærere i et tidsrom på minst 60 dager før avsendelsesdatoen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene oppfyller kravene i avsnitt A nr. 2 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

3. Dyrene har inntil avsendelsen vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger, i den smittebærerfrie sesongen fastsatt i samsvar med vedlegg V, eller har i minst 28 dager vært beskyttet mot angrep fra smittebærere, og har i dette tidsrommet med negativt resultat gjennomgått en serologisk prøve for påvisning av antistoffer mot blåtungevirusgruppen i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført minst 28 dager etter startdatoen for tidsrommet med beskyttelse mot angrep fra smittebærere eller for den smittebærerfrie sesongen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene oppfyller kravene i avsnitt A nr. 3 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

4. Dyrene har inntil avsendelsen vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger, i den smittebærerfrie sesongen fastsatt i samsvar med vedlegg V, eller har i minst 14 dager vært beskyttet mot angrep fra smittebærere, og har i dette tidsrommet med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført minst 14 dager etter startdatoen for tidsrommet med beskyttelse mot angrep fra smittebærere eller for den smittebærerfrie sesongen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene oppfyller kravene i avsnitt A nr. 4 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

5. Dyrene stammer fra en besetning som er vaksinert i henhold til et vaksinasjonsprogram fastsatt av vedkommende myndighet, dyrene er vaksinert mot den eller de serotypene som forekommer eller kan antas å forekomme i et epidemiologisk relevant geografisk opprinnelsesområde, dyrene er fortsatt omfattet av den immunitetsperioden som garanteres i spesifikasjonene for vaksinen og er godkjent i vaksinasjonsprogrammet, og dyrene oppfyller minst ett av følgende vilkår:

- a) De er blitt vaksinert minst 60 dager før forflytningsdatoen.
- b) De er blitt vaksinert med en inaktivert vaksine senest innen det antallet dager som kreves for at immunbeskyttelsen skal begynne å virke i henhold til spesifikasjonene for den vaksinen som er godkjent i vaksinasjonsprogrammet, og har med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført minst 14 dager etter at immunbeskyttelsen skal begynne å virke i henhold til spesifikasjonene for den vaksinen som er godkjent i vaksinasjonsprogrammet.
- c) De er blitt vaksinert tidligere, og er blitt revaksinert med en inaktivert vaksine innenfor den immunitetsperioden som garanteres i spesifikasjonene for den vaksinen som er godkjent i vaksinasjonsprogrammet.
- d) De har i den smittebærerfrie sesongen fastsatt i samsvar med vedlegg V vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger, siden fødselen eller i minst 60 dager før vaksinasjonsdatoen, og de er blitt vaksinert med en inaktivert vaksine senest innen det antallet dager som i henhold til spesifikasjonene for den vaksinen som er godkjent i vaksinasjonsprogrammet, kreves for at immunbeskyttelsen skal begynne å virke.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyr vaksinert mot blåtunge, serotype(r) (*angi serotype(r)*) med (*vaksinens navn*) med en inaktivert/modifisert levende vaksine (*angi det som passer*) i samsvar med avsnitt A nr. 5 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

6. Dyrene er aldri blitt vaksinert mot blåtunge, og har i hele sin levetid vært holdt i et epidemiologisk relevant geografisk opprinnelsesområde der høyst én serotype har forekommet, forekommer eller kan antas å forekomme, og
 - a) de har med positivt resultat gjennomgått en serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok for å påvise antistoffer mot serotypen av blåtungevirus, som er utført mellom 60 og 360 dager før forflytningsdatoen, eller

- b) de har med positivt resultat gjennomgått en serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok for å påvise antistoffer mot serotypen av blåtungevirus, som er utført minst 30 dager før forflytningsdatoen, og dyrene har med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, høyst sju dager før forflytningsdatoen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene har gjennomgått en serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok som kan påvise antistoffer mot serotypen (*angi serotype*) av blåtungevirus i samsvar med avsnitt A nr. 6 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

7. Dyrene er aldri blitt vaksinert mot blåtunge, og har med positivt resultat gjennomgått en egnet spesifikk serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok som kan påvise de spesifikke antistoffene mot alle serotyper av blåtungevirus som forekommer eller kan antas å forekomme, for alle serotyper som forekommer eller kan antas å forekomme i det epidemiologisk relevante geografiske opprinnelsesområdet, og

- a) den spesifikke serologiske prøven er utført mellom 60 og 360 dager før forflytningsdatoen, eller
- b) den spesifikke serologiske prøven er utført minst 30 dager før forflytningsdatoen, og dyrene har med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført tidligst sju dager før forflytningsdatoen.

For dyr som er nevnt i dette nummer og er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 64/432/EØF, 91/68/EØF og 92/65/EØF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Dyret/dyrene har gjennomgått en spesifikk serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok som kan påvise antistoffer mot blåtungevirus av alle serotyper (*angi serotype*) som forekommer eller kan antas å forekomme i samsvar med avsnitt A nr. 7 i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

B. Sæd fra dyr

Sæd skal komme fra donordyr som oppfyller minst ett av følgende vilkår:

- a) Dyrene har vært holdt utenfor en restriksjonssone i minst 60 dager før oppsamlingen av sæd begynte og mens den pågikk.
- b) Dyrene har vært beskyttet mot angrep fra smittebærere i minst 60 dager før oppsamlingen av sæd begynte og mens den pågikk.
- c) Dyrene har i minst 60 dager før oppsamlingen av sæd begynte og mens den pågikk, i den smittebærerfrie sesongen vært holdt i et område som er fritt for blåtunge i bestemte sesonger, som fastsatt i samsvar med vedlegg V, og har tidligst sju dager før oppsamlingen av sæd begynner, med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok.

En prøve for identifisering av agens er imidlertid ikke nødvendig i medlemsstater eller regioner i en medlemsstat der tilstrekkelige epidemiologiske data som er innsamlet på grunnlag av et overvåkingsprogram og er gjennomført i et tidsrom på minst tre år, underbygger fastsettelsen av den smittebærerfrie sesongen, som fastsatt i vedlegg V.

Medlemsstater som benytter seg av denne muligheten, skal underrette Kommisjonen og medlemsstatene gjennom Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

- d) Dyrene har med negativt resultat gjennomgått en serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok for påvisning av antistoffer mot blåtungevirusgruppen, som er utført minst hver 60. dag i oppsamlingsperioden og mellom 21 og 60 dager etter den siste oppsamlingen.
- e) Dyrene har med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført på blodprøver som er tatt
 - i) ved første og siste oppsamling, og
 - ii) i sædopsamlingsperioden
 - minst hver sjuende dag dersom det dreier seg om en virusisolasjonsprøve,
 - minst hver 28. dag dersom det dreier seg om en polymerasekjedereaksjonsprøve.

Dersom sæden nevnt i dette avsnitt er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i direktiv 88/407/EØF(*) og kommisjonsvedtak 95/388/EF(**) eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Sæd fra donordyr som oppfyller kravene i (*angi bokstav a), b), c), d) eller e)*) i avsnitt B i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

(*) EFT L 194 av 22.7.1988, s. 10.

(**) EFT L 234 av 3.10.1995, s. 30.

C. Egg og embryoer fra dyr

1. Embryoer og egg fra storfe som har framkommet ved befruktning *in vivo*, skal komme fra donordyr som ikke viser kliniske tegn på blåtunge på oppsamlingsdagen.
2. Embryoer og egg fra andre dyr enn storfe samt storfeembryoer som har framkommet ved befruktning *in vitro*, skal komme fra donordyr som oppfyller minst ett av følgende vilkår:
 - a) De har vært holdt utenfor en restriksjonssone i minst 60 dager før oppsamlingen av embryoer/egg begynte og mens den pågikk.
 - b) De har vært beskyttet mot angrep fra smittebærere i minst 60 dager før oppsamlingen av embryoer/egg begynte og mens den pågikk.
 - c) De har med negativt resultat gjennomgått en serologisk prøve i samsvar med OIEs landdyrhåndbok for påvisning av antistoffer mot blåtungevirusgruppen, mellom 21 og 60 dager etter oppsamlingen av embryoer/egg.
 - d) De har med negativt resultat gjennomgått en prøve for identifisering av agens i samsvar med OIEs landdyrhåndbok, utført på en blodprøve som er tatt på dagen for oppsamling av embryoer/egg.
3. Dersom eggene og embryoene nevnt i nr. 1 og 2 er beregnet på handel innenfor Fellesskapet eller eksport til en tredjestat, skal følgende utfyllende tekst tilføyes i tilsvarende helsesertifikater fastsatt i rådsdirektiv 89/556/EØF(***) og vedtak 95/388/EF eller nevnt i vedtak 93/444/EØF:

«Embryoer/egg fra donordyr som oppfyller kravene i (*angi nr. 1, nr. 2 bokstav a), nr. 2 bokstav b), nr. 2 bokstav c) eller nr. 2 bokstav d)*) i avsnitt C i vedlegg III til forordning (EF) nr. 1266/2007.»

Nr. 2 bokstav a) i vedlegg B til direktiv 89/556/EØF får ikke anvendelse på egg og embryoer oppsamlet fra donordyr som holdes i driftsenheter som er underlagt veterinære forbud og karantenetiltak som følge av blåtunge.

(***) EFT L 302 av 19.10.1989, s. 1.»