

Tento dokument je třeba brát jako dokumentační nástroj a instituce nenesou jakoukoli odpovědnost za jeho obsah

► **B**

ROZHODNUTÍ KOMISE 2008/185/ES

ze dne 21. února 2008

o stanovení dalších záruk týkajících se Aujeszkyho choroby při obchodu s prasaty uvnitř Společenství a o stanovení kritérií pro poskytování informací o této nákaze

(oznámeno pod číslem K(2008) 669)

(kodifikované znění)

(Text s významem pro EHP)

(Úř. věst. L 59, 4.3.2008, s. 19)

Ve znění:

		Úřední věstník		
		Č.	Strana	Datum
► <u>M1</u>	Rozhodnutí Komise 2008/476/ES ze dne 6. června 2008	L 163	34	24.6.2008
► <u>M2</u>	Rozhodnutí Komise 2008/988/ES ze dne 17. prosince 2008	L 352	52	31.12.2008
► <u>M3</u>	Rozhodnutí Komise 2009/248/ES ze dne 18. března 2009	L 73	22	19.3.2009
► <u>M4</u>	Rozhodnutí Komise 2009/621/ES ze dne 20. srpna 2009	L 217	5	21.8.2009
► <u>M5</u>	Rozhodnutí Komise 2010/271/EU ze dne 11. května 2010	L 118	63	12.5.2010
► <u>M6</u>	Rozhodnutí Komise 2010/434/EU ze dne 6. srpna 2010	L 208	5	7.8.2010
► <u>M7</u>	Prováděcí rozhodnutí Komise 2011/648/EU ze dne 4. října 2011	L 260	19	5.10.2011
► <u>M8</u>	Prováděcí rozhodnutí Komise 2012/701/EU ze dne 13. listopadu 2012	L 318	68	15.11.2012
► <u>M9</u>	Prováděcí rozhodnutí Komise (EU) 2015/398 ze dne 13. února 2015	L 66	16	11.3.2015



ROZHODNUTÍ KOMISE

ze dne 21. února 2008

o stanovení dalších záruk týkajících se Aujeszkyho choroby při obchodu s prasaty uvnitř Společenství a o stanovení kritérií pro poskytování informací o této nákaze

(oznámeno pod číslem K(2008) 669)

(kodifikované znění)

(Text s významem pro EHP)

(2008/185/ES)

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na směrnici Rady 64/432/EHS ze dne 26. června 1964 o veterinárních otázkách obchodu se skotem a prasaty uvnitř Společenství⁽¹⁾, a zejména na článek 8, čl. 9 odst. 2 a čl. 10 odst. 2 uvedené směrnice,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Rozhodnutí Komise 2001/618/ES ze dne 23. července 2001 o stanovení dalších záruk týkajících se Aujeszkyho choroby při obchodu s prasaty uvnitř Společenství, o stanovení kritérií pro poskytování informací o této nákaze a o zrušení rozhodnutí 93/24/EHS a 93/244/EHS⁽²⁾ bylo několikrát podstatně změněno⁽³⁾. Z důvodu srozumitelnosti a přehlednosti by mělo být uvedené rozhodnutí kodifikováno.
- (2) Mezinárodní úřad pro nákazy zvířat (OIE) je mezinárodní organizací, která je na základě Dohody o uplatňování hygienických a rostlinolékařských opatření podle GATT z roku 1994 příslušná pro stanovování mezinárodních veterinárních předpisů pro obchod se zvířaty a živočišnými produkty. Tyto předpisy se zveřejňují v Mezinárodním veterinárním kodexu.
- (3) Kapitola Mezinárodního veterinárního kodexu o Aujeszkyho chorobě byla podstatným způsobem pozměněna.
- (4) Je vhodné upravit další záruky požadované pro obchod s prasaty uvnitř Společenství ve vztahu k Aujeszkyho chorobě, aby byl zajištěn jejich soulad s mezinárodními předpisy pro tuto chorobu a lepší kontrola ve Společenství.
- (5) Musí být stanovena kritéria týkající se informací, které mají členské státy poskytovat o Aujeszkyho chorobě podle článku 8 směrnice 64/432/EHS.
- (6) Opatření tohoto rozhodnutí jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

⁽¹⁾ Úř. věst. L 21, 29.7.1964, s. 1977/64. Směrnice naposledy pozměněná rozhodnutím Komise 2007/729/ES (Úř. věst. L 294, 13.11.2007, s. 26).

⁽²⁾ Úř. věst. L 215, 9.8.2001, s. 48. Rozhodnutí naposledy pozměněné rozhodnutím 2007/729/ES.

⁽³⁾ Viz příloha V.

▼ B

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

*Článek 1***▼ M3**

Plemenná a užitková prasata, odeslaná do členských států nebo jejich regionů, které jsou prosty Aujeszkyho choroby a které jsou uvedeny v příloze I, musí pocházet z členského státu nebo jeho regionu uvedeného v této příloze nebo musí splňovat následující dodatečné podmínky:

▼ B

- 1) Aujeszkyho choroba musí podléhat ohlašovací povinnosti v členském státě původu;
- 2) v členském státě nebo oblastech původu musí být pod dohledem příslušného orgánu zaveden plán na tlumení a eradikační plán pro Aujeszkyho chorobu, který splňuje kritéria stanovená v čl. 9 odst. 1 směrnice 64/432/EHS. Podle tohoto plánu musí být zavedena vhodná opatření ohledně přepravy a pohybu prasat, aby bylo zabráněno rozšíření choroby mezi hospodářstvími s rozdílným nakažovým statusem;
- 3) pokud se týká hospodářství původu prasat:
 - a) v dotyčném hospodářství nebyly v předchozích 12 měsících zaznamenány žádné klinické, patologické ani sérologické známky Aujeszkyho choroby;
 - b) v hospodářstvích nacházejících se v okruhu 5 km okolo hospodářství původu prasat nebyly v předchozích 12 měsících zaznamenány žádné klinické, patologické ani sérologické známky Aujeszkyho choroby; toto ustanovení však neplatí, jestliže byla v hospodářstvích nacházejících se v okruhu 5 km okolo hospodářství původu prasat pravidelně uplatňována dozorová a eradikační opatření pod dohledem příslušného orgánu, a to v souladu s eradikačním plánem uvedeným v bodě 2), jimiž se účinně zabránilo jakémukoli zavlečení nákazy na dotyčné hospodářství;
 - c) očkování proti Aujeszkyho chorobě se neprováděla alespoň po 12 měsících;
 - d) zvířata byla podrobena alespoň dvakrát v intervalu alespoň dvou měsíců sérologickému vyšetření na výskyt protilátek ADV-gE nebo ADV-gB nebo celého viru Aujeszkyho choroby. Toto šetření muselo prokázat, že se na hospodářství nevyskytuje Aujeszkyho choroba a že se u očkovaných prasat nevyskytují protilátky gE;
 - e) v předchozích 12 měsících nebyla přivezena žádná prasata z hospodářství s nízkým nakažovým statusem Aujeszkyho choroby, aniž byla testována na Aujeszkyho chorobu s negativním výsledkem;
- 4) prasata, která se mají převézt:
 - a) nebyla očkována;
 - b) byla držena odděleně v zařízení schváleném příslušným orgánem během 30 dnů před převozem, a to takovým způsobem, že bylo zabráněno jakémukoli riziku rozšíření Aujeszkyho choroby na tato prasata;

▼ B

- c) musela žít v hospodářství původu nebo v hospodářství s rovnocenným statutem od narození a pobývala v hospodářství původu alespoň:
- i) 30 dní v případě užitkových prasat,
 - ii) 90 dní v případě plemenných prasat;
- d) byla podrobena alespoň dvěma sérologickým testům na ADV-gB nebo ADV-gD nebo na celý vir Aujeszkyho choroby s negativním výsledkem s intervalem mezi testy alespoň 30 dní. V případě prasat mladších čtyř měsíců se však mohou také používat sérologické testy na ADV-gE. Odběr vzorků na poslední test se musí provést během 15 dnů před odesláním. Počet prasat testovaných v izolační jednotce musí být dostatečný, aby bylo možno zjistit:
- i) séroprevalenci 2 % se spolehlivostí 95 % v izolační jednotce v případě užitkových prasat,
 - ii) séroprevalenci 0,1 % se spolehlivostí 95 % v izolační jednotce v případě plemenných prasat.

První ze dvou testů však není nezbytný, jestliže:

- i) v rámci plánu uvedeného v bodě 2 bylo provedeno sérologické vyšetření na hospodářství původu mezi 45. a 170. dnem před odesláním a prokázalo, že nejsou přítomny protilátky Aujeszkyho choroby a že se u očkovaných prasat nevyskytují protilátky gE,
- ii) prasata, která mají být převezena, žila na hospodářství původu od narození,
- iii) na hospodářství původu nebyla převezena žádná prasata, zatímco zvířata, která mají být převezena, byla držena v izolaci.

*Článek 2***▼ M3**

Jatečná prasata, odeslaná do členských států nebo jejich regionů, které jsou prosty Aujeszkyho choroby a které jsou uvedeny v příloze I, musí pocházet z členského státu nebo jeho regionu uvedeného v této příloze nebo musí splňovat následující dodatečné podmínky:

▼ B

- 1) Aujeszkyho choroba musí podléhat ohlašovací povinnosti ve členském státě původu;
- 2) v členském státě nebo oblastech původu prasat musí být zaveden plán na tlumení a eradikační plán pro Aujeszkyho chorobu, který splňuje kritéria stanovená v čl. 1 bodu 2;
- 3) všechna dotyčná prasata musí být převezena přímo na jatky určení a buď:
 - a) pocházejí z hospodářství, které splňuje podmínky stanovené v čl. 1 bodu 3; nebo

▼ B

- b) byla očkována proti Aujeszkyho chorobě alespoň 15 dní před jejich odesláním a pocházejí z hospodářství původu, na kterém:
- i) byla v rámci plánu uvedeného v bodu 2 v předchozích 12 měsících pravidelně uplatňována dozorová a eradikační opatření pro Aujeszkyho chorobu pod dohledem příslušného orgánu,
 - ii) zůstala alespoň 30 dní před odesláním a pokud nebyly zjištěny žádné klinické nebo patologické známky v době vyplňování veterinárního osvědčení v článku 7; nebo
- c) nebyla očkována a pocházejí z hospodářství, na kterém:
- i) byla v rámci plánu uvedeném v bodu 2 v předchozích 12 měsících pravidelně uplatňována dozorová a eradikační opatření pro Aujeszkyho chorobu pod dohledem příslušného orgánu, přičemž v předchozích šesti měsících nebyly zaznamenány žádné klinické, patologické nebo sérologické známky Aujeszkyho choroby,
 - ii) zakázal příslušný orgán očkování proti Aujeszkyho chorobě a přivezení očkovaných prasat vzhledem k tomu, že se hospodářství snaží dosáhnout nejvyšší status, pokud se týká Aujeszkyho choroby, v souladu s plánem uvedeným v bodu 2,
 - iii) pobývala alespoň 90 dní před odesláním.

Článek 3

Plemenná prasata určená pro členské státy nebo oblasti uvedené v příloze II, ve kterých jsou zavedeny eradikační programy pro Aujeszkyho chorobu, musí buď:

- 1) pocházet z členských států nebo oblastí uvedených v příloze I; nebo
- 2) pocházet z:
 - a) členských států nebo oblastí uvedených v příloze II a
 - b) hospodářství, které splňuje požadavky čl. 1 bodu 3; nebo
- 3) splňovat tyto podmínky:
 - a) Aujeszkyho choroba musí podléhat ohlašovací povinnosti ve členském státě původu;
 - b) v členském státě nebo oblastech původu prasat musí být zaveden plán na tlumení a eradikační plán pro Aujeszkyho chorobu, který splňuje kritéria stanovená v čl. 1 bodu 2;
 - c) v předchozích 12 měsících nebyly na dotčeném hospodářství původu prasat zaznamenány žádné klinické, patologické ani sérologické známky Aujeszkyho choroby;
 - d) prasata byla držena odděleně v zařízení schváleném příslušným orgánem během 30 dnů bezprostředně před převezněním, a to takovým způsobem, že bylo zabráněno jakémukoli riziku rozšíření Aujeszkyho choroby;

▼ B

- e) prasata musela být podrobena sérologickému testu na výskyt protilátek gE s negativním výsledkem. Odběr vzorků pro poslední test se musí uskutečnit během 15 dnů před odesláním. Počet testovaných prasat musí být dostatečný, aby u těchto prasat byla zjištěna séroprevalence 2 % se spolehlivostí 95 %;
- f) prasata musela žít na hospodářství původu nebo na hospodářství s rovnocenným statusem od narození a pobývala na hospodářství původu alespoň 90 dní.

Článek 4

Užitková prasata určená pro členské státy nebo oblasti uvedené v příloze II, ve kterých jsou zavedeny eradikační programy pro Aujeszkyho chorobu, musí buď:

- 1) pocházet z členských států nebo oblastí uvedených v příloze I; nebo
- 2) pocházet z:
 - a) členských států nebo oblastí uvedených v příloze II a
 - b) hospodářství, které splňuje požadavky čl. 1 bodu 3; nebo
- 3) splňovat tyto podmínky:
 - a) Aujeszkyho choroba musí podléhat ohlašovací povinnosti ve členském státě původu;
 - b) v členském státě nebo oblastech původu prasat musí být zaveden plán na tlumení a eradikační plán pro Aujeszkyho chorobu, který splňuje kritéria stanovená v čl. 1 bodu 2;
 - c) v předchozích 12 měsících nebyly na dotčeném hospodářství původu prasat zaznamenány žádné klinické, patologické ani sérologické známky Aujeszkyho choroby;
 - d) na hospodářství původu bylo mezi 45. a 170. dnem před zasláním provedeno sérologické vyšetření na Aujeszkyho chorobu, které prokázalo, že se choroba na hospodářství nevyskytuje a že očkováná prasata nemají protilátky gE;
 - e) prasata musela buď žít na hospodářství původu od narození, nebo pobývat v hospodářství původu alespoň 30 dní po převozu z hospodářství s rovnocenným statusem, ve kterém bylo provedeno sérologické vyšetření rovnocenné vyšetření, které je uvedeno v písmenu d).

Článek 5

Sérologické testy prováděné za účelem monitorování nebo zjišťování Aujeszkyho choroby u prasat v souladu s tímto rozhodnutím musí splňovat normy stanovené v příloze III.

Článek 6

Aniž je dotčen čl. 10 odst. 3 směrnice 64/432/EHS, informace o výskytu Aujeszkyho choroby včetně podrobností o dozorových a eradikačních programech, které fungují v členských státech uvedených v příloze II a v ostatních členských státech nebo oblastech neuvedených

▼B

v příloze II, ve kterých jsou zavedeny dozorové a eradikační programy, musí každý členský stát poskytovat alespoň jednou ročně v souladu s jednotnými kritérii stanovenými v příloze IV.

Článek 7

1. Aniž jsou dotčena ustanovení právních předpisů Společenství týkající se veterinárních osvědčení, před vyplněním oddílu C veterinárního osvědčení pro prasata určená pro členské státy nebo oblasti uvedené v příloze I nebo II, které vyžaduje směrnice 64/432/EHS, úřední veterinární lékař ověří:

- a) status hospodářství a členského státu nebo oblasti původu dotyčných prasat, pokud se týká Aujeszkyho choroby;
- b) v případě, že prasata nepocházejí z členského státu nebo oblasti prosté nákazy, status hospodářství a členského státu nebo oblasti určení dotyčných prasat, pokud se týká Aujeszkyho choroby;
- c) soulad u dotyčných prasat s podmínkami stanovenými v tomto rozhodnutí.

2. U prasat určených pro členské státy nebo oblasti uvedené v příloze I nebo II se údaje v odstavci 4 oddílu C veterinárního osvědčení uvedeného v odstavci 1 vyplní a doplní takto:

- a) v první odrážce se po slově „choroba“ musí doplnit slovo „Aujeszkyho“;
- b) v druhé odrážce se učiní odkaz na toto rozhodnutí. V tomtéž řádku se v závorkách cituje číslo článku tohoto rozhodnutí, které souvisí s dotyčnými prasaty.

Článek 8

Členské státy musí zajistit, aby prasata určená pro členské státy nebo oblasti uvedené v příloze I nebo II při převozu nepřišla do styku s prasaty odlišného nebo neznámého statusu, pokud se týká Aujeszkyho choroby.

Článek 9

Rozhodnutí 2001/618/ES se zrušuje.

Odkazy na zrušené rozhodnutí se považují za odkazy na toto rozhodnutí v souladu se srovnávací tabulkou obsaženou v příloze VI.

Článek 10

Toto rozhodnutí je určeno členskými státy.

▼ **M9***PŘÍLOHA I***Členské státy nebo jejich oblasti proste Aujeszkyho choroby, ve kterých je zakázáno očkování**

Kód ISO	Členský stát	Oblasti
BE	Belgie	všechny oblasti
CZ	Česká republika	všechny oblasti
DK	Dánsko	všechny oblasti
DE	Německo	všechny oblasti
IE	Irsko	všechny oblasti
FR	Francie	departementy Ain, Aisne, Allier, Alpes-de-Haute-Provence, Alpes-Maritimes, Ardèche, Ardennes, Ariège, Aube, Aude, Aveyron, Bas-Rhin, Bouches-du-Rhône, Calvados, Cantal, Charente, Charente-Maritime, Cher, Corrèze, Côte-d'Or, Côtes-d'Armor, Creuse, Deux-Sèvres, Dordogne, Doubs, Drôme, Essonne, Eure, Eure-et-Loir, Finistère, Gard, Gers, Gironde, Hautes-Alpes, Hauts-de-Seine, Haute-Garonne, Haute-Loire, Haute-Marne, Hautes-Pyrénées, Haut-Rhin, Haute-Saône, Haute-Savoie, Haute-Vienne, Hérault, Indre, Ille-et-Vilaine, Indre-et-Loire, Isère, Jura, Landes, Loire, Loire-Atlantique, Loir-et-Cher, Loiret, Lot, Lot-et-Garonne, Lozère, Maine-et-Loire, Manche, Marne, Mayenne, Meurthe-et-Moselle, Meuse, Morbihan, Moselle, Nièvre, Nord, Oise, Orne, Paris, Pas-de-Calais, Pyrénées-Atlantiques, Pyrénées-Orientales, Puy-de-Dôme, Réunion, Rhône, Sarthe, Saône-et-Loire, Savoie, Seine-et-Marne, Seine-Maritime, Seine-Saint-Denis, Somme, Tarn, Tarn-et-Garonne, Territoire de Belfort, Val-de-Marne, Val-d'Oise, Var, Vaucluse, Vendée, Vienne, Vosges, Yonne, Yvelines
IT	Itálie	provincie Bolzano
CY	Kypr	všechny oblasti
LU	Lucembursko	všechny oblasti
HU	Maďarsko	všechny oblasti
NL	Nizozemsko	všechny oblasti
AT	Rakousko	všechny oblasti
SI	Slovinsko	všechny oblasti
SK	Slovensko	všechny oblasti
FI	Finsko	všechny oblasti
SE	Švédsko	všechny oblasti
UK	Spojené království	všechny oblasti

▼ M9*PŘÍLOHA II***Členské státy nebo jejich oblasti, ve kterých byly zavedeny schválené vnitrostátní programy tlumení pro eradikaci Aujeszkyho choroby**

Kód ISO	Členský stát	Oblasti
ES	Španělsko	všechny oblasti
PL	Polsko	všechny oblasti

▼B*PŘÍLOHA III***Normy pro sérologické testy na Aujeszkyho chorobu – protokol pro enzymový test na imunitu (ELISA) ke zjištění protilátek na vir Aujeszkyho choroby (celý vir), na glykoprotein B (ADV-gB), glykoprotein D (ADV-gD) nebo glykoprotein E (ADV-gE)**

1. Instituty uvedené v odst. 2 písm. d) hodnotí testy a soubory Elisa ADV-gE podle kritérií v odst. 2 písm. a), b) a c). Příslušný orgán v každém členském státě zajistí, aby byly registrovány pouze soubory Elisa ADV-gE, které splňují tyto normy. Vyšetření uvedená v odst. 2 písm. a) a b) se musí provádět před schválením testu a vyšetřením uvedeným v odst. 2 písm. c), a poté musí být provedena alespoň na každé dávce.
2. Normalizace, citlivost a specifická testu.
 - a) Citlivost testu musí být na takové úrovni, že následující referenční séra Společenství jsou pozitivní:
 - referenční sérum Společenství ADV 1 při zředění 1:8,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE A,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE B,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE C,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE D,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE E,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE F.
 - b) Specifická testu musí být na takové úrovni, že následující referenční séra Společenství jsou negativní:
 - referenční sérum Společenství ADV-gE G,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE H,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE J,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE K,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE L,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE M,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE N,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE O,
 - referenční sérum Společenství ADV-gE P,
 - referenční sérum Společenství ADV-gEQ.
 - c) Pro kontrolu dávky musí být referenční sérum Společenství ADV 1 pozitivní při zředění 1:8 a jedno z referenčních sér Společenství od ADV-gE G do ADV-gE Q, jak je uvedeno v písmenu b), musí být negativní.

Pro kontrolu souborů ADV-gB a ADV-gD musí být referenční sérum Společenství ADV 1 pozitivní při zředění 1:2 a referenční sérum Společenství Q, jak je uvedeno v písmenu b), musí být negativní.
 - d) Instituty uvedené níže budou mimo jiné příslušné pro kontrolu kvality metody ELISA v každém členském státě, a zejména pro výrobu a normalizaci vnitrostátních referenčních sér podle referenčních sér Společenství.

▼B

AT	AGES: Österreichische Agentur für Gesundheit und Ernährungssicherheit GmbH — Institut für veterinärmedizinische Untersuchungen Mödling (Austrian Agency for Health and Consumer Protection — Institute for veterinary investigations Mödling) Robert Koch-Gasse 17 A-2340 Mödling Tel.: +43 (0) 505 55-38112 Fax: +43 (0) 505 55-38108 E-mail: vetmed.moedling@ages.at
BE	CODA — CERVA — VAR Veterinary and Agrochemical Research Centre Groeselenberg 99 B-1180 Brussels
CY	State Veterinary Laboratory Veterinary Services 1417 Athalassa Nicosia
CZ	—
DE	Friedrich-Loeffler-Institut Bundesforschungsinstitut für Tiergesundheit Standort Wusterhausen Seestraße 55 D-16868 Wusterhausen Tel.: + 49 33979 80-0 Fax: + 49 33979 80-200
DK	National Veterinary Institute, Technical University of Denmark Lindholm DK-4771 Kalvehave
EE	Veterinaar- ja Toidulaboratoorium Kreutzwaldi 30, 51006 Tartu, Estonia Tel.: + 372 7 386 100 Faks: + 372 7 386 102 E-mail: info@vetlab.ee
ES	Laboratorio Central de Sanidad Animal de Algete Carretera de Algete, km 8 Algete 28110 (Madrid) Tel.: +34 916 290 300 Fax: +34 916 290 598 E-mail: lcv@mapya.es
FI	Finnish Food Safety Authority Animal Diseases and Food Safety Research Mustialankatu 3 FI-00790 Helsinki, Finland E-mail: info@evira.fi Tel: +358 20 772 003 (exchange) Fax: +358 20 772 4350
FR	Laboratoire d'études et de recherches avicoles, porcines et piscicoles AFSSA site de Ploufragan/Brest — LERAPP BP 53 22440 Ploufragan
UK	Veterinary Laboratories Agency New Haw, Addlestone, Weybridge Surrey KT15 3NB, UK Tel. (44-1932) 341111 Fax (44-1932) 347046
GR	Centre of Athens Veterinary Institutes 25 Neapoleos Street, GR-153 10 Agia Paraskevi Attiki Tel.: +30 2106010903

▼B

HU	Mezőgazdasági Szakigazgatási Hivatal Központ, Állat-egészségügyi Diagnosztikai Igazgatóság Central Agricultural Office, Veterinary Diagnostic Directorate Address: 1149 Budapest, Tábornok u. 2. Mailing Address: 1581 Budapest, 146. Pf. 2. Tel.: +36 1 460-6300 Fax: +36 1 252-5177 E-mail: titkarsag@oai.hu
IE	Virology Division Central Veterinary Research Laboratory Department of Agriculture and Food Laboratories Backweston Campus Stacumny Lane Celbridge Co. Kildare
IT	Centro di referenza nazionale per la malattia di Aujeszky — Pseudorabbia c/o Istituto zooprofilattico sperimentale della Lombardia e dell'Emilia Romagna, Via Bianchi, 9; 25124 Brescia
LT	National Veterinary Laboratory (Nacionalinė veterinarijos laboratorija) J. Kairiūkščio 10 LT-08409 Vilnius
LU	CODA — CERVA — VAR Veterinary and Agrochemical Research Centre Groeselenberg 99 B-1180 Brussels
LV	Nacionālais diagnostikas centrs (National Diagnostic Centre) Lejupes iela 3, Rīga, LV-1076 Tel.: +371 7620526 Fax: +371 7620434 E-mail: ndc@ndc.gov.lv
MT	—
NL	Centraal Instituut voor Dierziekte Controle CIDC-Lelystad Hoofdvestiging: Houtribweg 39 Nevenvestiging: Edelhertweg 15 Postbus 2004 8203 AA Lelystad
PL	Laboratory Departement of Swine Diseases Państwowy Instytut Weterynaryjny – Państwowy Instytut Badawczy al. Partyzantów 57, 24-100 Puławy Tel.: +48 81 889 30 00 Fax: +48 81 886 25 95 E-mail: sekretariat@piwet.pulawy.pl
PT	Laboratório Nacional de Investigação Veterinária (LNIV) Estrada de Benfica, 701 P-1549-011 Lisboa
SE	Statens veterinärmedicinska anstalt Department of Virology S-751 89 Uppsala Tel (46-18) 67 40 00 Fax (46-18) 67 44 67

▼ B

SI	Univerza v Ljubljani Veterinarska fakulteta Nacionalni veterinarski inštitut Gerbičeva 60, SI-1000 Ljubljana
SK	Štátny veterinárny ústav Pod dráhami 918 960 86 Zvolen Slovenska republika



PŘÍLOHA IV

Kritéria týkající se informací, které mají být poskytovány o výskytu Aujeszkyho choroby (AD) a o plánech na tlumení a eradikaci této nákazy článku 8 směrnice Rady 64/432/EHS

1. Členský stát:
2. Datum:
3. Zahrnuté období:
4. Počet hospodářství, na kterých byla zjištěna AD prostřednictvím klinických, sérologických nebo virologických vyšetření:
5. Informace o očkování proti AD, sérologických vyšetřeních a kategorizaci hospodářství (vyplňte připojenou tabulku):

Oblast	Počet hospodářství s prasaty	Počet hospodářství s prasaty zapojených do programu na depistaci AD ⁽¹⁾	Počet hospodářství s prasaty nepostižených AD (s očkovaním) ⁽²⁾	Počet hospodářství s prasaty prostých AD (bez očkování) ⁽³⁾
Celkem				

⁽¹⁾ Program pod dohledem příslušného orgánu.

⁽²⁾ Hospodářství s prasaty, na kterých byly provedeny sérologické testy na AD s negativními výsledky s souladu s oficiálním programem na eradikaci Aujeszkyho choroby a na kterých bylo použito očkování během předchozích 12 měsíců.

⁽³⁾ Hospodářství s prasaty, která splňují podmínky čl. 1 bodu 3.

6. Další údaje o sérologickém monitorování umělého oplodňování, pro účely vývozu, v rámci jiných systémů dozoru, atd.:
-
-
-



PŘÍLOHA V

ZRUŠENÉ ROZHODNUTÍ A SEZNAM JEHO NÁSLEDNÝCH ZMĚN

Rozhodnutí Komise 2001/618/ES (Úř. věst. L 215, 9.8.2001, s. 48)	
Rozhodnutí Komise 2001/746/ES (Úř. věst. L 278, 23.10.2001, s. 41)	Pouze pokud jde o odkaz na rozhodnutí 2001/618/ES v článku 1
Rozhodnutí Komise 2001/905/ES (Úř. věst. L 335, 19.12.2001, s. 22)	Pouze pokud jde o odkaz na rozhodnutí 2001/618/ES v článku 2
Rozhodnutí Komise 2002/270/ES (Úř. věst. L 93, 10.4.2002, s. 7)	Pouze článek 3
Rozhodnutí Komise 2003/130/ES (Úř. věst. L 52, 27.2.2003, s. 9)	
Rozhodnutí Komise 2003/575/ES (Úř. věst. L 196, 2.8.2003, s. 41)	
Rozhodnutí Komise 2004/320/ES (Úř. věst. L 102, 7.4.2004, s. 75)	Pouze článek 2 a příloha II
Rozhodnutí Komise 2005/768/ES (Úř. věst. L 290, 4.11.2005, s. 27)	
Rozhodnutí Komise 2006/911/ES (Úř. věst. L 346, 9.12.2006, s. 41)	Pouze pokud jde o odkaz na rozhodnutí 2001/618/ES v článku 1 a v bodě 12 přílohy
Rozhodnutí Komise 2007/603/ES (Úř. věst. L 236, 8.9.2007, s. 7)	
Rozhodnutí Komise 2007/729/ES (Úř. věst. L 294, 13.11.2007, s. 26)	Pouze pokud jde o odkaz na rozhodnutí 2001/618/ES v článku 1 a v bodě 10 přílohy



PŘÍLOHA VI

Srovnávací tabulka

Rozhodnutí 2001/618/ES	Toto rozhodnutí
Čl. 1 písm. a) a b)	Čl. 1 body 1 a 2
Čl. 1 písm. c) první až pátá odrážka	Čl. 1 bod 3 písm. a) až e)
Čl. 1 písm. d) první až čtvrtá odrážka	Čl. 1 bod 4 písm. a) až d)
Čl. 2 písm. a) a b)	Čl. 2 body 1 a 2
Čl. 2 písm. c) první až třetí odrážka	Čl. 2 bod 3 písm. a) až c)
Čl. 3 písm. a)	Čl. 3 bod 1
Čl. 3 písm. b) první a druhá odrážka	Čl. 3 bod 2 písm. a) a b)
Čl. 3 písm. c) první až šestá odrážka	Čl. 3 bod 3 písm. a) až f)
Čl. 4 písm. a)	Čl. 4 bod 1
Čl. 4 písm. b) první a druhá odrážka	Čl. 4 bod 2 písm. a) a b)
Čl. 4 písm. c) první až pátá odrážka	Čl. 4 bod 3 písm. a) až e)
Články 5 až 8	Články 5 až 8
Článek 9	—
Článek 10	—
—	Článek 9
Článek 11	Článek 10
Přílohy I až IV	Přílohy I až IV
—	Příloha V
—	Příloha VI