

II

(Πράξεις για την ισχύ των οποίων δεν απαιτείται δημοσίευση)

ΕΠΙΤΡΟΠΗ

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 26ης Ιανουαρίου 2005

για την εφαρμογή της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τους όρους εισαγωγής γάτων, σκύλων και κουναβιών που προορίζονται για εγκεκριμένους οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2005) 118]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2005/64/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 19,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων. Η εν λόγω οδηγία προβλέπει ότι οι όροι εισαγωγής γάτων, σκύλων και κουναβιών πρέπει να είναι τουλάχιστον ισοδύναμοι με τους όρους που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 998/2003 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 26ης Μαΐου 2003, για τους υγειονομικούς όρους που εφαρμόζονται στις μη εμπορικού χαρακτήρα μετακινήσεις ζώων συντροφιάς και για την τροποποίηση της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου⁽²⁾. Σκοπός αυτής της ισοδυναμίας μεταξύ των όρων που εφαρμόζονται στις μετακινήσεις μη εμπορικού και εμπορικού χαρακτήρα αυτών των ειδών ήταν να αποφευχθεί η απάτη στο εμπόριο ζώων συντροφιάς.
- (2) Ο κίνδυνος απάτης είναι αμελητέος όσον αφορά τις μετακινήσεις των εν λόγω ειδών μεταξύ οργανισμών, ινστιτούτων ή

κέντρων που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ.

- (3) Είναι σκόπιμο να καθοριστούν ειδικοί όροι για την εισαγωγή γάτων, σκύλων και κουναβιών όταν προορίζονται για οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ.
- (4) Πρέπει να καταρτιστεί ένα υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για την εισαγωγή γάτων, σκύλων και κουναβιών που προορίζονται για εγκεκριμένους οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα.
- (5) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η εισαγωγή γάτων, σκύλων και κουναβιών που προορίζονται για οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ συμμορφώνονται με τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- α) πρέπει να προέρχονται από τρίτη χώρα ή έδαφος που απαριθμείται στο μέρος Β τμήμα 2 ή στο μέρος Γ του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 998/2003, και
- β) πρέπει να συνοδεύονται από κτηνιατρικό πιστοποιητικό αντίστοιχο με το υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού που παρατίθεται στο παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Φεβρουαρίου 2005.

⁽¹⁾ ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54· οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 2004/68/ΕΚ (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 320).

⁽²⁾ ΕΕ L 146 της 13.6.2003, σ. 1· κανονισμός όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2054/2004 της Επιτροπής (ΕΕ L 355 της 1.12.2004, σ. 14).

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 26 Ιανουαρίου 2005.

Για την Επιτροπή
Markos KYPRIANOU
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΣΚΥΛΩΝ, ΓΑΤΩΝ ΚΑΙ ΚΟΥΝΑΒΙΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ, ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΑ Ή ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 92/65/ΕΟΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ				
Σημείωση προς τον εισαγωγέα: το παρόν πιστοποιητικό εκδίδεται μόνο για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στο συνοριακό σταθμό ελέγχου.				
1. Χώρα καταγωγής και αρμόδια αρχή ⁽¹⁾ :		2. Υγειονομικό πιστοποιητικό αριθ.:		☐ ΠΡΩΤΟΤΥΠΟ ⁽²⁾ ☐ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ ⁽³⁾
I. ΚΑΤΑΓΩΓΗ ΤΩΝ ΖΩΩΝ				
3. Όνομα και διεύθυνση της εκμετάλλευσης καταγωγής:		4. Όνομα και διεύθυνση του αποστολέα:		
5. Τόπος φόρτωσης:		6. Μεταφορικό μέσο:		
II. ΠΡΟΟΡΙΣΜΟΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ				
7. Κράτος μέλος προορισμού:				
8. Επωνυμία και διεύθυνση ή κωδικός καταχώρισης του οργανισμού, του ινστιτούτου ή του κέντρου προορισμού:		9. Όνομα και διεύθυνση του παραλήπτη:		
III. ΑΤΟΜΙΚΗ ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΩΝ ΖΩΩΝ				
	10. Είδος ζώου	11. Φύλο	12. Ημερομηνία γέννησης ή ηλικία	13. Ατομική ταυτοποίηση [μικροπλακέτα ή τατουάζ ⁽⁴⁾]
10.1.				
10.2.				
10.3.				
10.4.				
10.5.				
10.6.				
10.7.				
10.8.				
10.9.				
10.10. ⁽⁵⁾				
IV. ΑΝΤΙΛΥΣΣΙΚΟ ΕΜΒΟΛΙΟ (εφόσον απαιτείται — να διαγραφεί εάν δεν πιστοποιείται)				
Κατασκευαστής και όνομα του εμβολίου:				
Αριθμός παρτίδας:		Ημερομηνία εμβολιασμού:		Ισχύει έως:

⁽¹⁾ Η τρίτη χώρα πρέπει να απαριθμείται στο μέρος Β τμήμα 2 ή στο μέρος Γ του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 998/2003.

⁽²⁾ Το πρωτότυπο πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι τον τελικό προορισμό.

⁽³⁾ Το αντίγραφο πρέπει να φυλάσσεται από τον υπεύθυνο της εκμετάλλευσης καταγωγής

⁽⁴⁾ Ανάλογα με τις απαιτήσεις του κράτους μέλους προορισμού.

⁽⁵⁾ Συνεχίζεται εφόσον απαιτείται.

V. ΟΡΟΛΟΓΙΚΗ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑ ΛΥΣΣΑΣ (εφόσον απαιτείται — να διαγραφεί εάν δεν πιστοποιείται)	
Βεβαιώνω την ύπαρξη επίσημης(-ων) καταχώρισης(-ων) αποτελέσματος(-ων) ορολογικής(-ών) δοκιμασίας(-ιών) για το (τα) ζώο(-α), που πραγματοποιήθηκε(-αν) σε δείγμα(-τα) που ελήφθη(-σαν) στις _____, από εγκεκριμένο εργαστήριο της ΕΕ το οποίο δηλώνει ότι ο τίτλος των εξουδετερωτικών αντισωμάτων κατά της λύσσας ήταν ίσος ή μεγαλύτερος από 0,5 IU/ml.	
VI. ΚΛΙΝΙΚΗ ΕΞΕΤΑΣΗ	
Βεβαιώνω ότι την παρούσα στιγμή το (τα) ζώο(-α) δεν παρουσιάζει(-ουν) κλινικά σημεία, μπορεί(-ούν) να μεταφερθεί(-ούν) και προέρχεται(-ονται) από εκμετάλλευση εγκεκριμένη ή καταχωρισμένη από την αρμόδια αρχή για την εκτροφή του υπό εξέταση είδους και η οποία δεν υπόκειται σε επίσημο περιορισμό για υγειονομικούς λόγους.	
VII. ΑΓΩΓΗ ΚΑΤΑ ΤΩΝ ΚΡΟΤΩΝΩΝ (εφόσον απαιτείται — να διαγραφεί εάν δεν πιστοποιείται)	
Κατασκευαστής και ονομασία του προϊόντος:	
Ημερομηνία και ώρα της αγωγής (μορφή 24 ωρών):	
VIII. ΑΓΩΓΗ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΕΧΙΝΟΚΟΚΚΟΥ (εφόσον απαιτείται — να διαγραφεί εάν δεν πιστοποιείται)	
Κατασκευαστής και ονομασία του προϊόντος:	
Ημερομηνία και ώρα της αγωγής (μορφή 24 ωρών):	
ΕΠΩΝΥΜΟ ΚΑΙ ΙΔΙΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΥΠΟΓΡΑΦΟΝΤΑ (εγκεκριμένος κτηνίατρος/επίσημος κτηνίατρος)	
Όνομα:	Επώνυμο:
Διεύθυνση:	Υπογραφή, ημερομηνία και σφραγίδα:
Ταχυδρομικός κώδικας:	
Πόλη:	
Χώρα ⁽¹⁾ :	
Τηλέφωνο:	
ΟΔΗΓΙΕΣ 1. Η ταυτοποίηση του ζώου (τατουάζ ή μικροπλακέτα) πρέπει να επαληθεύεται πριν σημειωθεί στο πιστοποιητικό. 2. Το αντιλυσσικό εμβόλιο πρέπει να είναι αδρανοποιημένο εμβόλιο παραγόμενο σύμφωνα με τα πρότυπα του Διεθνούς Γραφείου Επιζωοτιών (ΟΙΕ). 3. Το παρόν πιστοποιητικό ισχύει για δέκα ημέρες από την ημερομηνία υπογραφής για την εισαγωγή στην ΕΕ και τους ελέγχους στα σύνορά της. Ισχύει για τέσσερις μήνες από την ημερομηνία υπογραφής για περαιτέρω μετακίνηση μεταξύ των κρατών μελών της ΕΕ, αντί για το διαβατήριο του ζώου συντροφιάς. 4. Τα ζώα που προέρχονται από — ή προετοιμάζονται σε — τρίτες χώρες οι οποίες δεν απαριθμούνται στο παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 998/2003, δεν επιτρέπεται να εισέρχονται στην Ιρλανδία, τη Σουηδία ή το Ηνωμένο Βασίλειο, είτε άμεσα είτε μέσω άλλης χώρας που αναφέρεται στο παράρτημα II, εκτός εάν έχουν τηρηθεί οι εθνικοί κανόνες. 5. Η κλινική εξέταση (μέρος VI) πρέπει να διενεργείται εντός 24 ωρών πριν από τη μετακίνηση. 6. Τα μέρη που δεν πιστοποιούνται πρέπει να διαγράφονται.	
ΙΣΧΥΟΥΣΕΣ ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΕΙΣ	
Το μέρος VI συμπληρώνεται υποχρεωτικά.	
Τα μέρη IV, V, VII και VIII συμπληρώνονται εφόσον απαιτείται από το κράτος μέλος προορισμού. Τα κράτη μέλη μπορούν να παρεκκλίνουν από οποιαδήποτε από τις προϋποθέσεις αυτές.	