

Tämä asiakirja on ainoastaan dokumentointitarkoituksiin. Toimielimet eivät vastaa sen sisällöstä.

► **B**

KOMISSION PÄÄTÖS,

tehty 23 päivänä heinäkuuta 2001,

Aujeszkyn tautia koskevista lisätakeista yhteisön sisäisessä sikojen kaupassa, tähän tautiin liittyvien tietojen antamista koskevista vaatimuksista ja päätösten 93/24/ETY ja 93/244/ETY kumoamisesta

(tiedoksiannettu numerolla K(2001) 2236)

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

(2001/618/EY)

(EYVL L 215, 9.8.2001, s. 48)

Muutettu:

		virallinen lehti		
		N:o	sivu	päivämäärä
► <u>M1</u>	Komission päätös 2001/746/EY, tehty 17 päivänä lokakuuta 2001	L 278	41	23.10.2001
► <u>M2</u>	Komission päätös 2001/905/EY, tehty 18 päivänä joulukuuta 2001	L 335	22	19.12.2001
► <u>M3</u>	Komission päätös 2002/270/EY, tehty 9 päivänä huhtikuuta 2002	L 93	7	10.4.2002
► <u>M4</u>	Komission päätös 2003/130/EY, tehty 26 päivänä helmikuuta 2003	L 52	9	27.2.2003
► <u>M5</u>	Komission päätös 2003/575/EY, tehty 1 päivänä elokuuta 2003	L 196	41	2.8.2003
► <u>M6</u>	Komission päätös 2004/320/EY, tehty 31 päivänä maaliskuuta 2004	L 102	75	7.4.2004



KOMISSION PÄÄTÖS,

tehty 23 päivänä heinäkuuta 2001,

Aujeszkyn tautia koskevista lisätakeista yhteisön sisäisessä sikojen kaupassa, tähän tautiin liittyvien tietojen antamista koskevista vaatimuksista ja päätösten 93/24/ETY ja 93/244/ETY kumoamisesta

(tiedoksiannettu numerolla K(2001) 2236)

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

(2001/618/EY)

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ottaa huomioon eläinten terveyteen liittyvistä ongelmista yhteisön sisäisessä nautaeläinten ja sikojen kaupassa 26 päivänä kesäkuuta 1964 annetun neuvoston direktiivin 64/432/ETY ⁽¹⁾, sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna ja ajantasaistettuna direktiivillä 2000/20/EY ⁽²⁾, ja erityisesti sen 8 artiklan, 9 artiklan 2 kohdan ja 10 artiklan 2 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Komission päätöksessä 93/24/ETY ⁽³⁾ vahvistetaan Aujeszkyn tautia koskevat lisätakeet taudista vapaisiin jäsenvaltioihin tai taudista vapaille alueille tarkoitettujen sikojen osalta.
- (2) Komission päätöksessä 93/244/ETY ⁽⁴⁾ vahvistetaan Aujeszkyn tautia koskevat lisätakeet tiettyihin yhteisön alueen osiin, joissa on olemassa tämän taudin hyväksytyt hävittämisohjelmat, tarkoitettujen sikojen osalta.
- (3) Kansainvälinen eläintautijärjestö (OIE) on vuoden 1994 GATT-sopimuksen soveltamiseksi terveys- ja kasvinsuojelutoimista tehdyssä sopimuksessa nimetty kansainvälinen järjestö, joka on vastuussa kansainvälisistä eläinten terveyttä koskevista säännöistä eläinten ja eläintuotteiden kaupassa. Nämä säännöt on julkaistu kansainvälisessä eläinten terveyttä koskevassa säännöstössä.
- (4) Kansainvälisen eläinten terveyttä koskevan säännösten Aujeszkyn tautia koskevaa lukua on viime aikoina muutettu suuresti.
- (5) On aiheellista muuttaa yhteisön sisäisessä sikojen kaupassa vaadittavia lisätakeita Aujeszkyn taudin osalta, jotta ne ovat johdonmukaisia tätä tautia koskevien kansainvälisten sääntöjen kanssa ja jotta tautia voidaan valvoa paremmin yhteisössä.
- (6) On vahvistettava jäsenvaltioiden toimittamia Aujeszkyn tautiin liittyviä tietoja koskevat vaatimukset direktiivin 64/432/ETY 8 artiklan mukaisesti.
- (7) Selkeyden vuoksi päätökset 93/24/ETY ja 93/244/ETY on kumottava ja on hyväksyttävä yksi päätös Aujeszkyn tautia koskevista lisätakeista yhteisön sisäisessä sikojen kaupassa ja tähän tautiin liittyvien tietojen antamista koskevista vaatimuksista.
- (8) Tässä päätöksessä säädetyt toimenpiteet ovat pysyvän eläinlääkintäkomitean lausunnon mukaiset,

⁽¹⁾ EYVL 121, 29.7.1964, s. 1977/64.

⁽²⁾ EYVL L 163, 4.7.2000, s. 35.

⁽³⁾ EYVL L 16, 25.1.1993, s. 18.

⁽⁴⁾ EYVL L 111, 5.5.1993, s. 21.

▼B

ON TEHNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Muista jäsenvaltioista tai niiden alueilta lähtöisin olevien sellaisten siitos- tai tuotantosikojen lähettäminen, jotka on tarkoitettu sellaisiin Aujeszkyyn taudista vapaisiin jäsenvaltioihin tai taudista vapaille alueille ja jotka luetellaan liitteessä I, on sallittua seuraavin edellytyksin:

- a) Aujeszkyyn taudin on kuuluttava alkuperämaana olevassa jäsenvaltiossa ilmoitusvelvollisiin tauteihin;
- b) alkuperämaassa tai -alueella on oltava käytössä toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa oleva Aujeszkyyn taudin valvonta- ja hävittämissuunnitelma, joka täyttää direktiivin 64/432/ETY 9 artiklan 1 kohdassa säädetyt vaatimukset. Sikojen kuljetusta ja siirtoja koskevien asianmukaisten toimenpiteiden on oltava tämän suunnitelman mukaisesti käytössä taudin leviämisen estämiseksi tiloille, joilla on erilainen terveydellinen asema;
- c) sikojen alkuperätilojen osalta:
 - kyseisellä tilalla ei saa olla esiintynyt mitään Aujeszkyyn taudin kliinisiä, patologisia tai serologisia merkkejä viimeisten 12 kuukauden aikana,
 - viiden kilometrin säteellä sikojen alkuperätilasta sijaitsevilla tiloilla ei saa olla esiintynyt mitään Aujeszkyyn taudin kliinisiä, patologisia tai serologisia merkkejä viimeisten 12 kuukauden aikana; tätä säännöstä ei sovelleta jos jälkimmäisillä tiloilla sovelletaan säännöllisesti toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa taudin valvonta- ja hävittämistoimenpiteitä b alakohdassa tarkoitetun hävittämisohjelman mukaisesti ja jos näiden toimenpiteiden avulla taudin leviäminen on voitu tehokkaasti estää kyseiselle tilalle,
 - Aujeszkyyn tautia vastaan ei ole rokotettu vähintään viimeisten 12 kuukauden aikana,
 - sioille on tehty ainakin kahdesti vähintään neljän kuukauden välein serologinen tutkimus Aujeszkyyn taudin ADV-gE- tai ADV-g-B tai ADV-gD-vasta-aineiden tai kokoviruksen varalta. Tämän tutkimuksen perusteella Aujeszkyyn tautia ei ole esiintynyt ja rokotetuilla sioilla ei esiinny gE-vasta-aineita,
 - tiloille ei ole edellisten 12 kuukauden aikana tuotu sikoja tiloilta, joiden terveydellinen asema Aujeszkyyn taudin osalta on huonompi, ellei niille ole tehty Aujeszkyyn taudin varalta kokeita, joiden tulos on ollut negatiivinen;
- d) siirrettäviä sikoja
 - ei ole rokotettu,
 - on pidetty eristyksissä toimivaltaisten viranomaisten hyväksymissä tiloissa 30 päivää ennen siirtoa siten, että Aujeszkyyn taudin leviämisen riski näihin sikoihin on estetty,
 - ne ovat olleet alkuperätilalla tai terveydelliseltä asemaltaan vastaavalla tilalla syntymästään lähtien ja ne ovat olleet alkuperätilalla vähintään:
 - i) 30 päivää, kun kyseessä on tuotantosiat,
 - ii) 90 päivää, kun kyseessä on siitossiat,
 - niille on tehty ADV-gB- tai ADV-gD-vasta-aineiden tai Aujeszkyyn taudin kokoviruksen varalta vähintään kaksi serologista koetta, joiden tulos oli negatiivinen, vähintään 30 päivän välein. Jos siat ovat alle neljän kuukauden ikäisiä, voidaan käyttää myös serologista koetta ADV-gE-vasta-aineiden varalta. Näytteenotto viimeistä koetta varten on tehty vähintään 15 päivää ennen lähettämistä. Sikojen lukumäärä, joille on tehty koe eristysyksikössä, on riittävä seuraavien toteamiseksi:
 - i) kahden prosentin seropositiivisuus 95 prosentin varmuudella, eristysyksikössä, kun kyseessä on tuotantosiat,
 - ii) 0,1 prosentin seropositiivisuus 95 prosentin varmuudella eristysyksikössä, kun kyseessä on siitossiat,

▼B

Kahdesta kokeesta ensimmäinen ei kuitenkaan ole tarpeen, jos:

- i) b alakohdassa tarkoitetun ohjelman puitteissa alkuperätilalla on tehty serologinen tutkimus 45—170 päivää ennen lähetystä ja sillä on osoitettu, ettei Aujeszkyn taudin vastaineita ole ja että rokotetut siat ovat olleet vapaita gE-vastaineista,
- ii) siirrettävät siat ovat olleet alkuperätilalla syntymästään saakka,
- iii) yhtään sikaa ei ole siirretty alkuperätilalle sillä aikaa, kun siirrettäviä sikoja on pidetty eristyksissä.

2 artikla

Sellaisten teurassikojen lähettäminen, jotka on tarkoitettu liitteessä I lueteltuihin Aujeszkyn taudista vapaisiin jäsenvaltioihin tai vapaille alueille ja jotka tulevat jäsenvaltioista tai alueilta, joita ei ole lueteltu kyseisessä liitteessä, on sallittua seuraavin edellytyksin:

- a) Aujeszkyn taudin on kuuluttava alkuperämaana olevassa jäsenvaltiossa ilmoitusvelvollisiin tauteihin;
- b) sikojen alkuperäjäsenvaltiossa tai alkuperätilalla on käytössä Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämissuunnitelma, joka täyttää 1 artiklan b alakohdassa säädetyt vaatimukset;
- c) kaikki kyseiset siat on kuljetettava suoraan määräpaikkana olevaan teurastamoon ja joko:
 - ne tulevat tilalta, joka täyttää 1 artiklan c alakohdassa säädetyt vaatimukset, tai
 - ne on rokotettu Aujeszkyn tautia vastaan vähintään 15 päivää ennen niiden lähettämistä ja ne ovat lähtöisin alkuperätilalta, jossa:
 - i) b alakohdassa tarkoitetun suunnitelman puitteissa on toteutettu Aujeszkyn taudin seuranta- ja hävittämistoimenpiteitä säännöllisesti toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa viimeisten 12 kuukauden aikana,
 - ii) ne olivat vähintään 30 päivää ennen lähettämistä ja josta ei löydetty kliinisiä tai patologisia merkkejä kyseisestä taudista, kun 7 artiklassa tarkoitettu terveystodistus täytettiin, tai
 - niitä ei ole rokotettu ja ne ovat lähtöisin tilalta, jossa:
 - i) b alakohdassa tarkoitetun ohjelman puitteissa Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämistoimenpiteitä on sovellettu säännöllisesti toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa viimeisten 12 kuukauden aikana eikä viimeisten kuuden kuukauden aikana ole todettu Aujeszkyn taudin kliinisiä, patologisia tai serologisia merkkejä,
 - ii) toimivaltainen viranomainen on kieltänyt rokotukset Aujeszkyn tautia vastaan ja rokotettujen sikojen tuomisen tilalle siitä lähtien kun tila on ollut saamassa Aujeszkyn taudin osalta parhaan terveydellisen aseman b alakohdassa tarkoitettua suunnitelman mukaisesti,
 - iii) ne ovat olleet vähintään 90 päivää ennen lähettämistä.

3 artikla

Sellaisten siitossikojen, jotka on tarkoitettu liitteessä II lueteltuihin jäsenvaltioihin tai luetelluille alueille, joissa on käytössä Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämishjelma, on joko:

- a) oltava lähtöisin liitteessä I luetelluista jäsenvaltioista tai luetelluilta alueilta; tai
- b) oltava lähtöisin:
 - liitteessä II luetelluista jäsenvaltioista tai luetelluilta alueilta, ja
 - tilalta, joka täyttää 1 artiklan c alakohdassa säädetyt vaatimukset; tai

▼B

c) täytettävä seuraavat edellytykset:

- Aujeszkyn taudin on kuuluttava alkuperämaana olevassa jäsenvaltiossa ilmoitusvelvollisiin tauteihin,
- alkuperäjäsenvaltiossa tai -alueella on käytössä Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämissuunnitelma, joka täyttää 1 artiklan b alakohdassa säädetyt vaatimukset,
- kyseisten sikojen alkuperätilalla ei ole esiintynyt mitään Aujeszkyn taudin kliinisiä, patologisia tai serologisia merkkejä viimeisten 12 kuukauden aikana,
- siat on pidetty eristyksissä toimivaltaisten viranomaisten hyväksymissä tiloissa 30 päivää ennen siirtoa siten, että riski taudin leviämisestä näihin sikoihin on estetty,
- sioille on oltava tehty negatiivisin tuloksin serologinen koe gE-vasta-aineen toteamiseksi. Näytteenotto viimeistä koetta varten on tehty enintään 15 päivää ennen lähettämistä. Testattujen sikojen lukumäärän on oltava riittävä 2 prosentin seropositivisuuden havaitsemiseksi 95 prosentin varmuudella näistä sioista,
- siat ovat olleet alkuperätilalla tai terveydelliseltä asemaltaan vastaavalla tilalla syntymästään lähtien, ja ne ovat olleet alkuperätilalla vähintään 90 päivää.

4 artikla

Sellaisten tuotantosikojen, jotka on tarkoitettu liitteessä II lueteltuihin jäsenvaltioihin tai luetelluille alueille, joissa on käytössä Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämisohjelma, on joko:

- a) oltava lähtöisin liitteessä I luetelluista jäsenvaltioista tai luetelluilta alueilta; tai
- b) oltava lähtöisin:
- liitteessä II luetelluista jäsenvaltioista tai luetelluilta alueilta, ja
 - tilalta, joka täyttää 1 artiklan c alakohdassa säädetyt vaatimukset; tai
- c) täytettävä seuraavat edellytykset:

- Aujeszkyn taudin on kuuluttava alkuperämaana olevassa jäsenvaltiossa ilmoitusvelvollisiin tauteihin,
- alkuperäjäsenvaltiossa tai -alueella on käytössä Aujeszkyn taudin valvonta- ja hävittämissuunnitelma, joka täyttää 1 artiklan b alakohdassa säädetyt vaatimukset,
- kyseisten sikojen alkuperätilalla ei ole esiintynyt mitään Aujeszkyn taudin kliinisiä, patologisia tai serologisia merkkejä viimeisten 12 kuukauden aikana,
- serologinen tutkimus Aujeszkyn taudin varalta, joka osoittaa, että sioilla ei esiinny tautia ja rokotetuilla sioilla ei esiinnyt gE-vasta-aineita, on tehty alkuperätilalla 45—170 päivää ennen lähettämistä;
- siat ovat joko olleet alkuperätilalla syntymästään lähtien tai ne ovat olleet tällaisilla tiloilla vähintään 30 päivää sen jälkeen kun ne on tuotu sinne terveydelliseltä asemaltaan vastaavalta tilalta, jossa on tehty edellä neljännessä luetelmakohdassa tarkoitettua serologista tutkimusta vastaava koe.

5 artikla

Tämän päätöksen mukaisesti sioille Aujeszkyn taudin valvomiseksi tai toteamiseksi tehtävien serologisten kokeiden on oltava liitteessä III säädettyjen vaatimusten mukaisia.

6 artikla

Rajoittamatta direktiivin 64/432/ETY 10 artiklan 3 kohdan soveltamista kaikkien jäsenvaltioiden on vähintään vuosittain toimitettava liitteessä IV säädettyjen yhdenmukaisten vaatimusten mukaisesti tiedot Aujeszkyn taudin esiintyvyydestä. Näihin tietoihin on sisällytettävä yksityiskohtaiset tiedot liitteessä II luetelluissa jäsenvaltioissa käytössä olevista valvonta- ja hävittämisohjelmista sekä muissa jäsenvaltioissa

▼B

tai alueilla, joita ei luetella kyseisessä liitteessä mutta joissa tällainen ohjelma on, käytössä olevista valvonta- ja hävittämisohjelmista.

7 artikla

1. Rajoittamatta yhteisön lainsäädännössä vahvistettujen terveystodistuksia koskevien säännösten soveltamista, ennen direktiivissä 64/432/ETY vaaditun terveystodistuksen C jakson täyttämistä virkaeläinlääkärin on varmistettava liitteessä I tai II lueteltuihin jäsenvaltioihin tai luetelluille alueille tarkoitettujen siansukuisten eläinten osalta seuraavat seikat:

- a) tilan ja alkuperäjäsenvaltion tai -alueen, josta kyseiset sijat ovat peräisin, terveydellinen asema Aujeszkyyn taudin osalta;
- b) jos siat eivät ole peräisin taudista vapaasta jäsenvaltiosta tai vapaalta alueelta, tilan, määräjäsenvaltion tai -alueiden terveydellinen asema Aujeszkyyn taudin osalta;
- c) kyseisten sikojen vaatimustenmukaisuus tämän päätöksen säännösten osalta.

2. Liitteessä I tai II lueteltuihin jäsenvaltioihin tai luetelluille alueille tarkoitettujen siansukuisten eläinten osalta 1 kohdassa tarkoitetun terveystodistuksen C jakson 4 kohta on täytettävä ja täydennettävä seuraavasti:

- a) ensimmäiseen luetelmakohdassa ilmaisu ”tauti” on korvattava ilmaisulla ”Aujeszkyyn tauti”;
- b) toisessa luetelmakohdassa on viitattava tähän päätökseen. Samalla rivillä on viitattava sulkumerkkien sisällä tämän päätöksen siihen artiklaan, joka koskee kyseessä olevia sikoja.

8 artikla

Jäsenvaltioiden on varmistettava, että kuljetettaessa liitteessä I tai II lueteltuihin jäsenvaltioihin tai luetelluille alueille tarkoitettuja sikoja ne eivät joudu kuljetuksen tai kauttakuljetuksen aikana kosketuksiin sellaisten sikojen kanssa, joiden terveydellinen asema Aujeszkyyn taudin osalta on erilainen tai tuntematon.

9 artikla

Kumotaan päätökset 93/24/ETY ja 93/244/ETY 10 artiklassa säädetyistä päivästä.

10 artikla

Tätä päätöstä sovelletaan 1 päivästä heinäkuuta 2002.

11 artikla

Tämä päätös on osoitettu kaikille jäsenvaltioille.

▼M6

LIITE I

Aujeszkyn taudista vapaat jäsenvaltiot tai niiden alueet, joissa rokottaminen on kiellettyä

ISO-koodi	Jäsenvaltio	Alueet
AT	Itävalta	Koko alue
CY	Kypros	Koko alue
CZ	Tšekki	Kaikki alueet
DE	Saksa	Kaikki alueet
DK	Tanska	Kaikki alueet
FI	Suomi	Kaikki alueet
FR	Ranska	Seuraavat departementit: 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, Creuse, Deux-Sèvres, Dordogne, Doubs, Drôme, Essonne, Eure, Eure-et-Loir, 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, 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, Moselle, Nièvre, 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
LU	Luxemburg	Kaikki alueet
SE	Ruotsi	Kaikki alueet
UK	Yhdistynyt kuningaskunta	Kaikki Englannin, Skotlannin ja Walesin alueet

▼M6*LIITE II***Jäsenvaltiot tai niiden alueet, joissa on käytössä hyväksyttyjä Aujeszkyn taudin valvontaohjelmia**

ISO-koodi	Jäsenvaltio	Alueet
BE	Belgia	Koko alue
FR	Ranska	Seuraavat departementit: Ain, Côtes-d'Armor, Finistère, Ille-et-Vilaine, Morbihan ja Nord
IT	Italia	Bolzanon maakunta
NL	Alankomaat	Koko alue



LIITE III

Aujeszkyn taudin serologisten kokeiden standardit — Entsyymi-immunologinen menetelmä (ELISA) Aujeszkyn taudin virusvasta-aineiden (kokovirus), B-glykoproteiinin (ADV-gB), D-glykoproteiinin (ADV-gD) tai E-glykoproteiinin (ADV-gE) toteamiseksi

1. Jäljempänä 2 kohdan d alakohdassa luetellut laitokset arvioivat ELISA ADV-gE-kokeet ja -pakkaukset 2 kohdan a, b ja c alakohdan vaatimusten mukaisesti. Kunkin jäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava, että ainoastaan kyseiset vaatimukset täyttävät ELISA ADV-gE-koepakkaukset rekisteröidään. Jäljempänä 2 kohdan a ja b alakohdassa säädetty tutkimukset on tehtävä ennen kokeen hyväksymistä; hyväksymisen jälkeen on kullekin erälle tehtävä vähintään 2 kohdan c alakohdassa säädetty tutkimus.

2. Kokeen standardointi, herkkyys ja spesifisyys

a) Testin herkkyyden on oltava sellainen, että seuraavista yhteisön vertailuseerumeista saadaan positiivinen tulos:

- yhteisön vertailuseerumi ADV1, laimennussuhde 1:8,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE A,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE B,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE C,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE D,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE E,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE F.

b) Testillä on oltava riittävän spesifisyys siten, että seuraavista yhteisön vertailuseerumeista saadaan negatiivinen tulos:

- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE G,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE H,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE J,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE K,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE L,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE M,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE N,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE O,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE P,
- yhteisön vertailuseerumi ADV-gE Q.

c) Erien valvonnassa on suhteessa 1:8 laimennetun yhteisön vertailuseerumin ADV1 annettava positiivinen tulos ja b alakohdassa lueteltujen yhteisön vertailuseerumeiden ADV-gE G—ADV-gE Q negatiivinen tulos.

ADV-gB- ja ADV-gD-koepakkausten erien valvonnassa on suhteessa 1:2 laimennetun yhteisön vertailuseerumin ADV1 annettava positiivinen tulos ja b alakohdassa tarkoitetun yhteisön vertailuseerumin Q negatiivinen tulos.

d) Lisäksi seuraavassa luettelossa mainitut laitokset vastaavat ELISA-menetelmän laadun valvonnasta kussakin jäsenvaltiossa ja erityisesti yhteisön vertailuseerumien mukaisten kansallisten vertailuseerumien tuottamisesta ja standardoinnista.

- Belgia — Centre de Recherches vétérinaires et agrochimiques, 1180 Bruxelles,
- Tanska — Statens veterinære Institut for Virusforskning, Lindholm, 4771 Kalvehave,
- Saksa — Bundesforschungsanstalt für Viruserkrankheiten der Tiere, 16868 Wusterhausen,
- Kreikka — Veterinary Institute of Infectious and parasitic diseases, 15310 Ag. Paraskevi,
- Espanja — Laboratorio Central de Veterinaria de Algete, Madrid,
- Ranska — École nationale vétérinaire, Alfort, 94704 Maisons-Alfort,
- Irlanti — Veterinary Research Laboratory, Abbotstown, Castleknock, Dublin 15,
- Italia — Istituto Zooprofilattico Sperimentale della Lombardia e dell'Emilia-Romagna, Brescia,
- Luxemburg — Laboratoire de Médecine Vétérinaire de l'État, L-1020 Luxemburg,
- Alankomaat — Instituut voor Veehouderij en Diergezondheid (ID-DLO), 8200 AB Lelystad,

▼B

- Itävalta — Bundesanstalt für veterinärmedizinische Untersuchungen in Mödling, 2340 Mödling,
- Portugali — Laboratório Nacional de Investigação Veterinária, 1500 Lisboa,
- Suomi — Eläinlääkintä- ja elintarviketutkimuslaitos, 00581 Helsinki,
- Ruotsi — Statens veterinärmedicinska anstalt, 75189 Uppsala,
- Yhdistynyt kuningaskunta — Veterinary Laboratory Agency, New Haw, Weybridge, Surrey KT15 3NB.

▼B

LIITE IV

Aujeszkyn taudin (AT) esiintymiseen liittyviä tietoja koskevat vaatimukset ja tämän taudin valvonta- ja hävittämisuunnitelmat, jotka on toimitettava neuvoston direktiivin 64/432/ETY 8 artiklan mukaisesti

1. Jäsenvaltio:
2. Päivämäärä:
3. Raportointijakso:
4. Tilojen lukumäärä, joilla on todettu Aujeszkyn tautia kliinisten, serologisten tai virologisten tutkimusten perusteella:
5. Tiedot Aujeszkyn taudin rokotuksista, serologisista tutkimuksista ja tilojen luokittelusta (täytetään oheinen taulukko):

Alue	Sikatiilojen lukumäärä	Sikatiilojen, joilla on käytössä AT-ohjelma ⁽¹⁾ , lukumäärä	Sikatiilojen, joilla ei AT-tartuntaa ⁽²⁾ (mutta rokotuksia on tehty), lukumäärä	AT:sta vapaiden sikatiilojen ⁽³⁾ (joilla rokotuksia ei ole tehty) lukumäärä
Yhteensä				

⁽¹⁾ Toimivaltaisen viranomaisen valvoma ohjelma.

⁽²⁾ Sikatilat, joilla on tehty AT:n serologiset kokeet negatiivisin tuloksin virallisen AT-ohjelman mukaisesti ja joilla rokotuksia on tehty viimeisten 12 kuukauden aikana.

⁽³⁾ Sikatilat, jotka täyttävät 1 artiklan c alakohdassa säädetyt vaatimukset.

6. Keinosiemennysasemien serologista seuranta koskevia lisätietoja, vientitarkoituksiin, muihin valvontasuunnitelmiin liittyen jne.:
-
-
-