

32002D0598

2002.7.23.

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

L 194/45

## A BIZOTTSÁG HATÁROZATA

(2002. július 15.)

## a 64/432/EGK tanácsi irányelv keretén belül a szarvasmarha-brucellózis elleni vakcinák jóváhagyásáról

(az értesítés a C(2002) 2592. számú dokumentummal történt)

(EGT vonatkozású szöveg)

(2002/598/EK)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb az 535/2002/EK bizottsági rendelettel <sup>(1)</sup> módosított, a szarvasmarhafélék és sertések Közösségen belüli kereskedelmét érintő állat-egészségügyi problémákról szóló, 1964. június 26-i 64/432/EGK tanácsi irányelvre <sup>(2)</sup> és különösen annak A. mellékletében a II. szakasz 4. pontja. i. alpontjának harmadik francia bekezdésére,

mivel:

- (1) A szarvasmarhafélék brucellózisa elleni vakcinák használatára vonatkozó közösségi szabályokat a 64/432/EGK irányelv állapítja meg.
- (2) A szarvasmarha-brucellózis továbbra is előfordul a Közösség bizonyos területein. Bizonyos körülmények között, vizsgálati és vágási eljárással együtt a vakcina hatékony eszköznek számít különösen olyan területeken, amelyekre a külterjes állattartás jellemző.
- (3) Az újonnan kifejlesztett vakcina a már engedélyezettkekhez képest újabb előnyöket nyújt és különösen nem ütközik az egyes tagállamokban a közösségi jogszabályokkal összhangban lévő hatályos felszámolási programok keretében alkalmazott diagnosztikai eljárásokkal.
- (4) Bizonyos esetekben a szarvasmarhák brucellózisa kapcsolatban áll a bárány- és kecskebrucellózissal, így a felszámolási intézkedéseket – ideértve a megfelelő oltóanyagokkal végzett védőoltást – a *Brucella melitensis* által okozott brucellózis felszámolására irányuló programok keretén belül kell végrehajtani.
- (5) A szarvasmarha-brucellózis elleni RB 51 törzsbe tartozó, élővírusos vakcinák és a Rev.1 törzsbe tartozó, élővírusos vakcinák előállítására vonatkozó követelményeket és használati útmutatójukat a Nemzetközi Állatjárványügyi Hivatal Diagnosztikai vizsgálati és oltóanyagszabvány kézikönyvének 2001. augusztusában közzétett, 2000. évi 4. kiadása tartalmazza.
- (6) Ezért helyénvaló, hogy bizonyos feltételekkel jóváhagyják az RB 51 és a REV.1 törzsbe tartozó, élővírusos vakcinák használatát a legutóbb a 2001/572/EK határozattal <sup>(3)</sup>

módosított, az állat-egészségügyi kiadásokról szóló, 1990. július 26-i 90/424/EGK tanácsi határozat <sup>(4)</sup> alapján elfogadott brucellózis felszámolási programokon belül abból a célból, hogy a tudományos fejlődést és a nemzetközi szabványokat figyelembe vegyék.

- (7) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

## 1. cikk

E határozat alkalmazásában:

„illetékes hatóság”: a tagállam központi hatósága, amely jogosult az állatorvosi vagy tenyésztéstechnikai ellenőrzések elvégzésére, vagy bármely hatóság, amelyre ezt a hatáskört kifejezetten ennek a határozatnak az alkalmazása céljából ruházták át.

## 2. cikk

A nőstény szarvasmarhák a 3. cikkben előírt feltételek szerinti immunizálására a következő szarvasmarha-brucellózis elleni vakcinákat hagyják jóvá:

- a) A *Brucella abortus* fertőzéssel veszélyeztetett állatok vonatkozásában az RB 51 törzsbe tartozó, élővírusos vakcina;
- b) A *Brucella melitensis* fertőzéssel veszélyeztetett állatok vonatkozásában a Rev.1 törzsbe tartozó, élővírusos vakcina.

## 3. cikk

(1) A 2. cikk szerint jóváhagyott oltóanyagok használatát lehetővé tevő tagállamok biztosítják a (2)–(6) bekezdésekben előírt feltételeknek való megfelelést.

(2) Az vakcinák tárolása, szállítása, forgalmazása és értékesítése az illetékes hatóság irányításával történik.

<sup>(1)</sup> HL L 80., 2002.3.23., 22. o.<sup>(2)</sup> HL 121., 1964.7.29., 1977/64. o.<sup>(3)</sup> HL L 203., 2001.7.28., 16. o.<sup>(4)</sup> HL L 224., 1990.8.18., 19. o.

(3) A vakcinákat csak a 90/424/EGK határozat 24. cikke (7) bekezdése szerint a tagállam által benyújtott és a Bizottság által jóváhagyott brucellózis felszámolási program keretében használhatja hatósági állatorvos, vagy az illetékes hatóság által külön felhatalmazott állatorvos.

(4) Az illetékes hatóság a Bizottságnak és a többi tagállamnak részletes információt nyújt a vakcinázási programról, különösen a vakcinázási program területéről, a vakcinázandó állatok életkoráról és a vakcinázott állatok azonosítására használt vizsgálati rendszerről.

(5) Az illetékes hatóság biztosítja, hogy a vakcinázott állatok nem kerülnek a Közösségen belüli kereskedelembe, különösen a vakcinázott állatok megjelölésére és nyilvántartására vonatkozó kiegészítő módszerek alkalmazásával.

(6) Az illetékes hatóság ezeknek az oltóanyagoknak a használatáról és az érvényben lévő diagnosztikai és terápiás rendszerekről tájékoztatja a közegészségügyi szolgáltatókat.

4. cikk

Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2002. július 15-én.

*a Bizottság részéről*

David BYRNE

*a Bizottság tagja*