

BIZOTTSÁG

A BIZOTTSÁG HATÁROZATA

(2006. augusztus 3.)

a 2003/85/EK irányelv XI. mellékletének a ragadós száj- és körömfájás élővírusának vakcina-előállítás céljából végzett kezelésére feljogosított laboratóriumok jegyzékének tekintetében történő módosításáról

(az értesítés a C(2006) 3447. számú dokumentummal történt)

(EGT vonatkozású szöveg)

(2006/552/EK)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

körömfájás elleni vakcinák gyártóival kapcsolatos egyes változásokról. Németország megújította a területén lévő laboratóriumra vonatkozó szükséges biztonsági garanciákat.

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a ragadós száj- és körömfájás elleni védekezésre irányuló közösségi intézkedésekről, valamint a 85/511/EGK irányelv, a 89/531/EGK és a 91/665/EGK határozat hatályon kívül helyezéséről és a 92/46/EGK irányelv módosításáról szóló, 2003. szeptember 29-i 2003/85/EK tanácsi irányelvre ⁽¹⁾ és különösen annak 67. cikke (2) bekezdésére,

(4) Biztonsági okokból fontos a 2003/85/EK irányelvben közölt, a ragadós száj- és körömfájás élővírusának vakcina-előállítás céljából végzett kezelésére feljogosított laboratóriumok jegyzékének frissítése.

mivel:

(5) Ennek megfelelően szükséges a 2003/85/EK irányelv XI. mellékletének B. részében közölt, a ragadós száj- és körömfájás élővírusának vakcina-előállítás céljából végzett kezelésére feljogosított laboratóriumok jegyzékét az e határozat mellékletében közölt jegyzékkel helyettesíteni.

(1) A 2003/85/EK irányelv a ragadós száj- és körömfájás esetén alkalmazandó minimális védelmi intézkedéseket és az illetékes hatóságok és a gazdálkodó közösségek tudatosságának és felkészültségének növelését célzó megelőző intézkedéseket ír elő a betegség tekintetében.

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

(2) A 2003/85/EK irányelvben előírt megelőző intézkedések tartalmazzák azt a rendelkezést, hogy a tagállamoknak gondoskodniuk kell arról, hogy az élő ragadós száj- és körömfájásvírus-vakcina gyártására használt inaktivált antigének vagy vakcinák előállítása és a kapcsolódó kutatás céljából történő kezelését csak a XI. melléklet B. részében felsorolt, jóváhagyott létesítmények és laboratóriumok végezhessek.

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

A 2003/85/EK irányelv XI. mellékletének B. része helyébe az e határozat mellékletében foglalt szöveg lép.

(3) Németország illetékes hatóságai hivatalosan tájékoztatták a Bizottságot az ebben a tagállamban a ragadós száj- és

2. cikk

⁽¹⁾ HL L 306., 2003.11.22., 1. o. A legutóbb a 2005/615/EK bizottsági határozattal (HL L 213., 2005.8.18., 14. o.) módosított irányelv.

Ezt a határozatot 2006. július 3-tól kell alkalmazni.

3. cikk

E határozat címzettjei a tagállamok.

Kelt Brüsszelben, 2006. augusztus 3-án.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja

MELLÉKLET

A 2003/85/EK irányelv XI. mellékletének B. része helyébe a következő szöveg lép:

„A ragadós száj- és körömfájás élővírusának vakcina-előállítás céljából végzett kezelésére feljogosított laboratóriumok

A tagállam, ahol a laboratórium található		Laboratórium
ISO-kód	Elnevezés	
DE	Németország	Intervet International GmbH, Köln
FR	Franciaország	Merial, S.A.S., Laboratoire IFFA, Lyon
GB	Egyesült Királyság	Merial, S.A.S., Pirbright Laboratory, Pirbright
NL	Hollandia	CIDC-Lelystad, Central Institute for Animal Disease Control, Lelystad”