

BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE

van 23 juli 1992

**tot vaststelling van bepaalde voorwaarden om af te wijken van het beginsel van
individueel klinisch onderzoek van uit derde landen afkomstige dieren**

(92/432/EEG)

**DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE
GEMEENSCHAPPEN,**Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese
Economische Gemeenschap,Gelet op Richtlijn 91/496/EEG van de Raad van 15 juli
1991 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie
van de veterinaire controles voor dieren uit derde landen
die in de Gemeenschap worden binnengebracht en tot
wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en
90/675/EEG ⁽¹⁾, gewijzigd bij Richtlijn 91/628/EEG ⁽²⁾,
inzonderheid op artikel 4, lid 2, onder a), tweede alinea,Overwegende dat moet worden bepaald in welke gevallen
niet bij ieder dier van een partij het in artikel 4, lid 2,
onder a), eerste alinea, van Richtlijn 91/496/EEG
bedoelde klinische onderzoek hoeft te worden uitgevoerd ;Overwegende dat de bepalingen van deze beschikking in
het licht van de ervaring zullen worden herzien ;Overwegende dat de in deze beschikking vervatte maatregelen
in overeenstemming zijn met het advies van het
Permanent Veterinair Comité,**HEEFT DE VOLGENDE BESCHIKKING GEGEVEN :***Artikel 1*

1. Slachtdieren die rechtstreeks naar het slachthuis
worden gebracht, hoeven, wanneer de partij uit een groot
aantal dieren bestaat, niet aan een individueel klinisch
onderzoek te worden onderworpen. Bovendien hoeven de
hierna vermelde dieren niet aan een individueel klinisch
onderzoek te worden onderworpen :

- pluimvee,
- vogels,
- acquicultuurdieren, met inbegrip van vis,
- knaagdieren, met inbegrip van haasachtigen,
- bijen en andere insecten,
- reptielen,

- andere ongewervelde dieren,
- bepaalde als gevaarlijk beschouwde dierentuindieren.

2. Voor de in lid 1 bedoelde dieren bestaat het klinische
onderzoek in observatie van de gezondheidstoestand
en van het gedrag van de hele groep of van een representatief
aantal dieren. In het laatste geval kan, in het licht
van de bij het klinische onderzoek verkregen resultaten,
een extra aantal dieren worden gecontroleerd. Wanneer
bij voornoemde controles een anomalie wordt geconstateerd,
worden, zo nodig, grondigere onderzoeken uitgevoerd.

3. Bij vis, schaaldieren en weekdieren alsmede bij laboratoriumknaagdieren waarvan is gecertificeerd dat zij vrij
zijn van specifieke pathogenen, en die zich onder gecontroleerde
omstandigheden in verzegelde containers bevinden, wordt het klinische
onderzoek slechts uitgevoerd wanneer blijkt dat er een bijzonder risico dat verband
houdt met de betrokken soorten of met de herkomst ervan, of een andere onregelmatigheid kan bestaan.

4. Wanneer een partij bestaat uit een groot aantal voor
de mesterij bestemde runderen, schapen, geiten of
varkens, kan het klinische onderzoek bestaan uit :

- een visueel onderzoek van de dieren en
- een grondiger onderzoek van ten minste 10 % van de
dieren, met een minimum van tien dieren ; die dieren
moeten dan zo gekozen zijn dat zij representatief zijn
voor de gehele partij.

Wanneer bij de vorenbedoelde controles een anomalie
wordt geconstateerd, worden, zo nodig, grondigere onderzoeken
uitgevoerd.

Artikel 2

Deze beschikking is gericht tot de Lid-Staten.

Gedaan te Brussel, 23 juli 1992.

Voor de Commissie

Ray MAC SHARRY

Lid van de Commissie

⁽¹⁾ PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 56.

⁽²⁾ PB nr. L 340 van 11. 12. 1991, blz. 17.