

BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE

van 23 juli 1984

tot wijziging van Beschikking 83/494/EEG betreffende gezondheidsvoorschriften en gezondheidscertificering voor de invoer van runderen en varkens (huisdieren) uit Canada

(84/421/EEG)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Economische Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 72/462/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake gezondheidsvraagstukken en veterinairerechtelijke vraagstukken bij de invoer van runderen en varkens en van vers vlees uit derde landen⁽¹⁾, laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 83/91/EEG⁽²⁾, en met name op artikel 8,Overwegende dat bij Beschikking 83/494/EEG van de Commissie⁽³⁾ gezondheidsvoorschriften en voorschriften inzake gezondheidscertificering voor de invoer van runderen en varkens (huisdieren) uit Canada zijn vastgesteld;

Overwegende dat op grond van thans beschikbare wetenschappelijke gegevens kan worden geconcludeerd dat de serologische test voor epizoötische icteroglobulinurie dient te worden gewijzigd om duidelijker resultaten te verkrijgen; dat de in bijlage C van Beschikking 83/494/EEG vermelde voorschriften voor de uitvoering van de test derhalve dienen te worden gewijzigd;

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

In bijlage C van Beschikking 83/494/EEG worden de aanhef en punt i) van paragraaf I.5 gelezen:

„De agargel immunodiffusietest moet met de New Jersey- en Alberta-stam van het virus van epizoötische icteroglobulinurie worden uitgevoerd met inachtneming van de onderstaande voorschriften:

i) Antigeen:

precipiterend antigeen moet worden bereid in een celcultuur die geschikt is voor de snelle vermeerdering van het virus van epizoötische icteroglobulinurie (New Jersey- en Alberta-stam). Bij voorkeur wordt hiervoor gebruik gemaakt van BHK- of Vero-cellen. Het antigeen bevindt zich in de vloeistof die aan het einde van de virusgroei aan de oppervlakte drijft, maar het moet 50 tot 100 keer worden geconcentreerd om effectief te zijn. Daartoe kan om het even welke genormaliseerde methode voor eiwitconcentratie worden gebruikt; het virus in het antigeen kan worden geïnactiveerd door toevoeging van 0,3 % (v/v) Betapropiolacton.”.

Artikel 2

Deze beschikking is van toepassing met ingang van 1 januari 1985 op het laatst.

Artikel 3

Deze beschikking is gericht tot de Lid-Staten.

Gedaan te Brussel, 23 juli 1984.

Voor de Commissie

Poul DALSAER

Lid van de Commissie⁽¹⁾ PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 28.⁽²⁾ PB nr. L 59 van 5. 3. 1983, blz. 34.⁽³⁾ PB nr. L 273 van 6. 10. 1983, blz. 37.