

32003D0011

L 7/82

DZIENNIK URZĘDOWY WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

11.1.2003

DECYZJA KOMISJI**z dnia 10 stycznia 2003 r.****zmieniająca dyrektywę Rady 85/511/EWG w odniesieniu do wykazów laboratoriów uprawnionych do zajmowania się żywym wirusem pryszczycy***(notyfikowana jako dokument nr C(2002) 5559)***(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

(2003/11/WE)

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę 85/511/EWG z dnia 18 listopada 1985 r. wprowadzającą wspólnotowe środki zwalczania pryszczycy ⁽¹⁾, zmienioną ostatnio Aktem Przystąpienia Austrii, Finlandii i Szwecji, w szczególności jej art. 3 ust. 2 pkt 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Zaprzestanie rutynowego szczepienia przeciwko wirusowi pryszczycy na terenie Wspólnoty w roku 1991 podwyższyło podatność stad Wspólnoty na tę chorobę. Dlatego też konieczne jest zapewnienie bezpiecznych warunków pracy laboratoriom, które zajmują się tym wirusem tak, aby zapobiec rozprzestrzenianiu się wirusa, który mógłby zagrozić stadom Wspólnoty.
- (2) W dyrektywie 85/511/EWG wymienione zostały krajowe i komercyjne laboratoria uprawnione do zajmowania się żywym wirusem pryszczycy. Niniejsza dyrektywa nakazuje tym laboratoriom przestrzeganie minimalnych norm zalecanych przez Organizację do spraw Wyżywienia i Rolnictwa (FAO) Organizacji Narodów Zjednoczonych.
- (3) Niektóre Państwa Członkowskie zdecydowały o zaprzestaniu zajmowania się wirusem pryszczycy przez niektóre laboratoria, podczas gdy inne Państwa Członkowskie dostarczyły koniecznych gwarancji, iż laboratoria, które zostały zatwierdzone do wykonywania tych badań, przestrzegają wymaganych norm. Poza tym zmieniły się szczegóły dotyczące pewnych laboratoriów umieszczonych w wykazie dyrektywy 85/511/EWG.

(4) Dlatego też konieczne jest uaktualnienie wykazów laboratoriów, stanowiących załączniki A i B do dyrektywy 85/511/EWG.

(5) Dlatego też należy dokonać stosownych zmian dyrektywy 85/511/EWG.

(6) Przewidywane w niniejszej dyrektywie środki są zgodne z opinią Stałego Komitetu do spraw Łańcucha Pokarmowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Załączniki A i B do dyrektywy 85/511/EWG zastępuje się tekstem Załącznika do niniejszej decyzji.

Artykuł 2

Niniejsza decyzja jest skierowana do Państw Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 10 stycznia 2003 r.

W imieniu Komisji

David BYRNE

Członek Komisji

⁽¹⁾ Dz.U. L 315 z 26.11.1985, str. 11.

ZAŁĄCZNIK

„ZAŁĄCZNIK A

Komercyjne laboratoria uprawnione do zajmowania się żywym wirusem pryszczycy na potrzeby produkcji szczepionki

NIEMCY	Bayer AG, Köln
FRANCJA	Merial, SAS, Laboratoire FIFA, Lyon
NIDERLANDY	CIEC-Lelystad, Central Institute for Animal Disease Control, Lelystad
ZJEDNOCZONE KRÓLESTWO	Merial, SAS, Pirbright Laboratory, Pirbright

ZAŁĄCZNIK B

Krajowe laboratoria uprawnione do zajmowania się żywym wirusem pryszczycy

BELGIA	Veterinary and Agrochemical Research Centre CODA CERVA-VAR, Uccle
DANIA	Danish Veterinary Institute, Departament of Virology
NIEMCY	Bundesforschungsanstalt für Viruskrankheiten der Tiere — Anstaltsteil Tübingen — Anstaltsteil Friedrich Loeffler Institute, Insel Riems
GRECJA	Instityto Afthódoys Pyretoý, Agía Paraskeví Attikis
HISZPANIA	Laboratorio Central de Sanidad Animal INIA (CSIA-INIA), Valdeolmos, Madryt
FRANCJA	Agence française de sécurité sanitaire des aliments (AFSSA) — Laboratoire d'études et de recherches en pathologie bovine et hygiène des viandes, Lyon — Laboratoire d'études et de recherches en pathologie animale et zoonoses, Maison-Alfort
WŁOCHY	Istituto zooprofilattico sperimentale della Lombardia e dell'Emilia Romana, Brescia
NIDERLANDY	CIEC-Lelystad, Central Institute for Animal Disease Control Lelystad
AUSTRIA	Österreichische Agentur für Gesundheit und Ernährungssicherheit Veterinärmedizinische Untersuchungen Mödling
ZJEDNOCZONE KRÓLESTWO	Institute for Animal Health