

32005D0064

29.1.2005

JURNALUL OFICIAL AL UNIUNII EUROPENE

L 27/48

DECIZIA COMISIEI
din 26 ianuarie 2005
de punere în aplicare a Directivei 92/65/CEE a Consiliului în ceea ce privește condițiile de import pentru
pisici, câini și dihori pentru organisme, institutelor sau centrele desemnate

[notificată cu numărul C(2005) 118]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2005/64/CE)

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a condițiilor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește condițiile de sănătate animală, reglementărilor comunitare specifice prevăzute în anexa A la Directiva 90/425/CEE, punctul (l) ⁽¹⁾, în special articolul 19,

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni. În conformitate cu directiva în cauză, condițiile de import pentru pisici, câini și dihori trebuie să fie cel puțin echivalente cu condițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 998/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 26 mai 2003 privind condițiile de sănătate animală aplicabile circulației necomerciale a animalelor de companie și de modificare a Directivei 92/65/CEE a Consiliului ⁽²⁾. Intenția acestei echivalențe între condițiile care se aplică circulației necomerciale și comerciale ale acestor specii a fost evitarea fraudei în schimburile cu animale de companie.

- (2) Riscul de fraudă este neglijabil în cazul circulației acestor specii între organisme, institutelor sau centrele desemnate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE.
- (3) Se recomandă stabilirea unor condiții specifice pentru importul pisicilor, câinilor și dihorilor atunci când acestea sunt destinate organismelor, institutelor sau centrelor desemnate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE.
- (4) Este necesar să se stabilească un model de certificat de sănătate pentru importul pisicilor, câinilor și dihorilor destinate organismelor, institutelor sau centrelor desemnate.
- (5) Măsurile prevăzute de prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Importurile de pisici, câini și dihori destinate organismelor, institutelor sau centrelor desemnate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE îndeplinesc următoarele cerințe:

- (a) trebuie să provină dintr-o țară terță sau un teritoriu menționat în secțiunea 2 partea B sau în partea C din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 998/2003 și
- (b) trebuie să fie însoțite de un certificat sanitar-veterinar corespunzător modelului de certificat de sănătate din anexa la prezenta decizie.

Articolul 2

Prezenta decizie se aplică de la 1 februarie 2005.

⁽¹⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54. Directivă, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2004/68/CE (JO L 139, 30.4.2004, p. 320).

⁽²⁾ JO L 146, 13.6.2003, p. 1. Directivă, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 2054/2004 al Comisiei (JO L 355, 1.12.2004, p. 14).

Articolul 3

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 ianuarie 2005.

Pentru Comisie
Markos KYPRIANOU
Membru al Comisiei

ANEXĂ

CERTIFICAT SANITAR-VETERINAR PENTRU IMPORTUL DE CÂINI, PISICI ȘI DIHORI DESTINATE ORGANISMELOR, INSTITUTELOR SAU CENTRELOR DESEMNAȚE ÎN CONFORMITATE CU ANEXA C LA DIRECTIVA 92/65/CEE A CONSILIULUI				
Notă în atenția importatorului: Prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri veterinare și trebuie să însoțească transportul până la punctul de control la frontieră.				
1. Țara de origine și autoritatea competentă ⁽¹⁾ :		2. Certificat de sănătate nr.		<input type="checkbox"/> ORIGINAL ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> COPIE ⁽³⁾
I. ORIGINEA ANIMALELOR				
3. Numele și adresa exploatației de origine:		4. Numele și adresa expeditorului:		
5. Locul de încărcare:		6. Mijloc de transport:		
II. DESTINAȚIA ANIMALELOR				
7. Statul membru de destinație:				
8. Numele și adresa sau codul de înregistrare al organismului, institutului sau centrului de destinație:		9. Numele și adresa destinatarului:		
III. IDENTITATEA INDIVIDUALĂ A ANIMALELOR				
	10. Specia	11. Sexul	12. Data nașterii sau vârsta	13. Identificare individuală (microcip sau tatuaj ⁽⁴⁾)
10.1.				
10.2.				
10.3.				
10.4.				
10.5.				
10.6.				
10.7.				
10.8.				
10.9.				
10.10. ⁽⁵⁾				
IV. VACCINARE ANTIRABICĂ (în cazul în care este cerută — tăiați dacă nu este certificată)				
Producătorul și denumirea vaccinului:				
Număr lot:		Data vaccinării:		Valabil până la:

⁽¹⁾ Țara terță trebuie să fie menționată în secțiunea 2 din partea B sau în partea C din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 998/2003.

⁽²⁾ Originalul trebuie să însoțească transportul până la destinația finală.

⁽³⁾ Copia trebuie păstrată de responsabilul exploatației de origine.

⁽⁴⁾ În funcție de cerințele statului membru de destinație.

⁽⁵⁾ Continuați dacă este necesar.

V. TEST SEROLOGIC ANTIRABIC (în cazul în care este cerut — tăiați dacă nu este certificat)	
Am examinat rezultatul(e) oficial(e) al(ale) testului (testelor) serologic(e) pentru animal(e), efectuat(e) pe (un) eșantion (eșantioane) prelevat(e) la _____ și testat(e) într-un laborator autorizat de UE, care indică un titru al anticorpilor de neutralizare a rabiei egal cu sau mai mare decât 0,5 UI/ml.	
VI. EXAMEN CLINIC	
Declar că animalul(e) nu prezintă în acest moment semne clinice, este (sunt) transportabil(e) și provin(e) dintr-o exploatare aprobată sau înregistrată de o autoritate competentă pentru creșterea speciei respective și care nu este supusă nici unei restricții oficiale pe motive de sănătate.	
VII. TRATAMENT ÎMPOTRIVA CĂPUȘELOR (în cazul în care este cerut - tăiați dacă nu este certificat)	
Producătorul și denumirea produsului:	
Data și durata tratamentului (24 ore):	
VIII. TRATAMENT ANTI ECHINOCOCCUS (în cazul în care este cerut - tăiați dacă nu este certificat)	
Producătorul și numele produsului:	
Data și durata tratamentului (24 ore):	
NUMELE ȘI CALIFICAREA SUBSEMNATULUI (medic veterinar autorizat/medic veterinar oficial)	
Prenumele:	Numele:
Adresa:	Semnătura, data și ștampila:
Codul poștal:	
Orașul:	
Țara (?):	
Telefon:	
NOTE EXPLICATIVE	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Identificarea animalului (tatuaj sau microcip) trebuie verificată înainte de completarea oricărei rubrici a certificatului. 2. Vaccinul antirabic utilizat trebuie să fie un vaccin inactivat produs în conformitate cu standardele OIE. 3. Prezentul certificat este valabil 10 zile de la data semnării pentru importul în UE și controalele la frontiera UE. Certificatul este valabil patru luni de la data semnării pentru circulația ulterioară între statele membre ale UE, în locul pașaportului pentru animale de companie. 4. Animalele care provin din sau sunt pregătite în țări terțe care nu sunt menționate în anexa II la Regulamentul (CE) nr. 998/2003 nu pot intra în Irlanda, Suedia sau Regatul Unit, nici direct și nici printr-o altă țară menționată în anexa II, cu excepția cazului în care sunt respectate normele naționale în vigoare. 5. Examenul clinic (partea VI) trebuie efectuat cu cel mult 24 de ore înaintea circulației. 6. Părțile care nu sunt certificate trebuie tăiate. 	
CONDIȚII APLICABILE	
Completarea părții VI este obligatorie.	
Părțile IV, V, VII și VIII se completează în funcție de cerințele statului membru de destinație. Statele membre pot acorda derogări de la oricare dintre aceste condiții.	