

31964L0432

29.7.1964.

SLUŽBENI LIST EUROPSKIH ZAJEDNICA

1977/64

DIREKTIVA VIJEĆA**od 26. lipnja 1964.****o zdravstvenim problemima životinja koji utječu na trgovinu govedima i svinjama unutar Zajednice**

(64/432/EEZ)

VIJEĆE EUROPSKE EKONOMSKE ZAJEDNICE,

donesenim uredbama ili uredbama u pripremi o postupnoj uspostavi zajedničke organizacije tržišta; budući da se odredbe o zdravlju životinja država članica moraju stoga uskladiti;

uzimajući u obzir Ugovor o osnivanju Europske ekonomske zajednice, a posebno njegove članke 43. i 100.,

budući da pravo država članica na temelju članka 36. Ugovora da, zbog zaštite života i zdravlja ljudi i životinja nastave primjenjivati zabrane ili ograničenja na uvoz, izvoz ili robu u provozu, ne znači da države članice nemaju obvezu usklađivanja odredaba na kojima su te zabrane odnosno ograničenja utemeljena, u mjeri u kojoj razlike među uredbama sprečavaju provedbu i funkcioniranje zajedničke poljoprivredne politike;

uzimajući u obzir prijedlog Komisije,

budući da, u smislu tog usklađivanja, od zemlje izvoznice treba zahtijevati da osigura da goveda i svinje za uzgoj, proizvodnju ili klanje namijenjene trgovini unutar Zajednice, mjesta iz kojih te životinje dolaze i iz kojih se otpremaju te prijevozna sredstva koja se koriste, ispunjavaju određene zahtjeve u vezi sa zdravljem životinja kako bi se osiguralo da životinje ne postanu izvorom zarazne ili infektivne bolesti;

uzimajući u obzir mišljenje Skupštine ⁽¹⁾,

budući da treba donijeti odredbu da službeni veterinar izdaje zdravstveni certifikat koji životinje prati do njihova odredišta, kako bi se države članice uvjerile da su ti zahtjevi ispunjeni;

uzimajući u obzir mišljenje Gospodarskog i socijalnog odbora ⁽²⁾,

budući da države članice moraju imati pravo zabraniti ulazak na svoje područje goveda i svinja, ako se za njih utvrdi da imaju, ili se sumnja da imaju, zaraznu ili infektivnu bolest, ako takvu bolest mogu proširiti bez da su od nje stvarno oboljeli ili ako ne ispunjavaju odredbe Zajednice o zdravlju životinja;

budući da je Uredba Vijeća br. 20 o postupnoj uspostavi zajedničke organizacije tržišta svinjskog mesa ⁽³⁾ već na snazi, a slična se uredba treba donijeti za govedinu i teletinu, i budući da se te uredbe također odnose na trgovinu živim životinjama;

budući da su Uredbom br. 20. mnogi tradicionalni načini zaštite na granici nadomješteni jedinstvenim sustavom koji je posebno osmišljen da olakša trgovinu unutar Zajednice; budući da je uredba koja se treba donijeti za govedinu i teletinu također osmišljena za otklanjanje prepreka takvoj trgovini;

budući da su Uredbom br. 20. mnogi tradicionalni načini zaštite na granici nadomješteni jedinstvenim sustavom koji je posebno osmišljen da olakša trgovinu unutar Zajednice; budući da je uredba koja se treba donijeti za govedinu i teletinu također osmišljena za otklanjanje prepreka takvoj trgovini;

budući da provedba gore navedenih uredaba neće imati željeni učinak sve dok trgovinu govedima i svinjama unutar Zajednice ometaju razlike u zdravstvenim zahtjevima među državama članicama;

budući da treba donijeti odredbu da službeni veterinar izdaje zdravstveni certifikat koji životinje prati do njihova odredišta, kako bi se države članice uvjerile da su ti zahtjevi ispunjeni;

budući da se za otklanjanje tih razlika moraju poduzeti mjere u okviru zajedničke poljoprivredne politike i u skladu s već

budući da ne postoji razlog da se državama članicama dopusti da zabrane ulazak goveda i svinja na njihovo područje zbog kojih nisu povezani sa zdravljem životinja i budući da stoga

⁽¹⁾ SL 61, 19.4.1963., str. 1254/63.⁽²⁾ SL 121, 29.7.1964., str. 2009/64.⁽³⁾ SL 30, 20.4.1962., str. 945/62.

pošiljatelju na njegov zahtjev ili na zahtjev njegova zastupnika treba dopustiti da životinje vratи u zemlju izvoza, osim ako ne postoje razlozi da se to ne učini;

budući da se, u slučaju zabrane ili ograničenja, o razlozima treba obavijestiti pošiljatelja životinja ili njegovog zastupnika te nadležno središnje tijelo zemlje izvoza tako da budu upoznati s razlozima zbog kojih su takve mjere uvedene;

budući da u slučaju spora između pošiljatelja i nadležnog tijela države članice odredišta u vezi s opravданošću zabrane ili ograničenja, pošiljatelju treba omogućiti da zatraži mišljenje veterinarskog stručnjaka kojega može odabratи iz odbora koji sastavlja Komisija;

budući da se čini da je bez ikakva zdravstvenog rizika u nekim slučajevima i za određene kategorije životinja moguće ublažiti opće odredbe ove Direktive, tako da se državi članici primateljici omogući da odobri opća ili posebna odstupanja;

budući da se, u određenim područjima koja predstavljaju posebne probleme, odredbe u državama članicama ne mogu uskladiti, dok se ne provede temeljitije ispitivanje;

budući da se za priloge od B do D može predvidjeti pojednostavljeni postupak donošenja izmjena, s obzirom da su pravila sadržana u tim prilozima tehničke prirode i da su podložna promjenama; budući da Komisiji treba stoga povjeriti donošenje tih izmjena nakon savjetovanja s državama članicama,

DONIJELO JE OVU DIREKTIVU:

Članak 1.

Ova se Direktiva primjenjuje na trgovinu goveda i svinja za uzgoj, proizvodnju ili klanje, unutar Zajednice.

Članak 2.

Za potrebe ove Direktive:

(a) „gospodarstvo” znači poljoprivredni objekt ili službeno nadzirani trgovачki prostori koji se nalaze na području države članice u kojoj se životinje za uzgoj, proizvodnju ili klanje obično drže ili uzgajaju;

(b) „životinja za klanje” znači govedo ili svinja koja se na dolasku u zemlju odredišta upućuje izravno u klaonicu ili na sajam koji se nalazi uz klaonicu i u skladu s čijim se pravilima sve životinje, posebno po odlasku sa sajma, mogu premjestiti samo u klaonicu koju je u tu svrhu odobrilo nadležno središnje tijelo. U potonjem slučaju životinje se moraju zaklatи u toj klaonici najkasnije sedamdeset dva sata nakon dolaska na sajam;

- (c) „životinje za uzgoj ili proizvodnju” znači goveda i svinje, osim onih iz točke (b), uključujući one namijenjene za rasplod, proizvodnju mlijeka ili mesa ili za rad;
- (d) „govedo slobodno od tuberkuloze” znači govedo koje zadovoljava uvjete utvrđene u Prilogu A.I. stavku 1.;
- (e) „stado goveda službeno slobodno od tuberkuloze” znači stado goveda koji ispunjava uvjete navedene u Prilogu A.I. stavku 2.;
- (f) „govedo slobodno od bruceloze” znači govedo koje zadovoljava uvjete utvrđene u Prilogu A II. stavku 1.;
- (g) „stado goveda službeno slobodno od bruceloze” znači stado goveda koje ispunjava uvjete navedene u Prilogu A. II., A stavku 2.;
- (h) „stado goveda slobodno od bruceloze” znači stado goveda koje ispunjava uvjete navedene u Prilogu A.II. A stavku 3.;
- (i) „svinja slobodna od bruceloze” znači svinja koja ispunjava uvjete utvrđene u Prilogu A.II. B stavku 1.;
- (k) „stado svinja službeno slobodno od bruceloze” znači stado svinja koje ispunjava uvjete navedene u Prilogu A II., B stavku 2.;
- (l) „područje slobodno od epizootske bolesti” znači područje promjera 20 km u kojem prema službenim nalazima najmanje trideset dana prije utovara nije bilo:
 - i. slučaja slinavke i šapa u goveda;
 - ii. slučaja slinavke i šapa, svinjske kuge ili zaravnog virusnog encefalomijelitisa (*Teschen disease*) u svinja;
- (m) „bolesti koje se obvezno prijavljuju” znači bolesti navedene u Prilogu E;
- (n) „službeni veterinar” znači veterinar kojeg imenuje nadležno središnje tijelo države članice;
- (o) „zemlja izvoznica” znači država članica iz koje se goveda i svinje upućuju u drugu državu članicu;
- (p) „zemlja odredišta” znači država članica u koju se goveda i svinje upućuju iz druge države članice.

Članak 3.

1. Svaka država članica osigurava da se s njezina područja na područje druge države članice šalju samo goveda i svinje koje ispunjavaju opće uvjete predviđene stavkom 2., uzimajući pritom u obzir, kad je to primjereni, odredbe iz stavka 7. te posebne uvjete utvrđene za određene kategorije goveda i svinja iz stavaka od 3. do 6.

2. Goveda i svinje obuhvaćene ovom Direktivom:

(a) na dan utovara ne smiju pokazivati nikakve kliničke znakove bolesti;

(b) moraju potjecati s gospodarstva koje službeno ispunjava sljedeće uvjete:

i. u središtu je područja slobodnog od epizootske bolesti;

ii. govedo mora biti najmanje tri mjeseca prije upućivanja slobodno od slinavke i šapa i goveđe bruceloze u slučaju goveda, a od slinavke i šapa, goveđe i svinjske bruceloze, svinjske kuge i zaraznog virusnog encefalomijelitisa (*Teschen disease*) u slučaju svinja;

iii. mora biti najmanje trideset dana prije upućivanja slobodno od svih drugih bolesti koje se obvezno prijavljaju, a koje su zarazne ili infektivne za predmetne životinjske vrste;

(c) životinje za uzgoj i proizvodnju moraju na gospodarstvu iz stavka 2. točke (b) boraviti trideset dana prije utovara. Službeni veterinar može potvrditi da su životinje boravile na gospodarstvu trideset dana prije utovara, ako su životinje identificirane na način predviđen podstavkom (d) i ako su pod službenim veterinarskim nadzorom što omogućuje potvrdu da pripadaju tom gospodarstvu;

(d) moraju biti označene službenom ili službeno odobrenom ušnom markicom ili, u slučaju svinja, permanentnim identifikacijskim pečatom;

(e) moraju se s gospodarstva izravno poslati na stvarno mjesto utovara:

i. i pritom ne smiju doći u dodir s dvopapkarima osim goveda i svinja koje ispunjavaju uvjete utvrđene za trgovinu unutar Zajednice;

ii. životinje za uzgoj ili proizvodnju moraju biti odvojene od životinja za klanje;

iii. u prijevoznim sredstvima ili spremnicima koji su pretchodno očišćeni i dezinficirani sa sredstvom za dezinfekciju koje je službeno odobreno u zemlji izvoznici;

(f) moraju biti utovareni za prijevoz u zemlju odredišta u skladu s uvjetima iz podstavka (e) na posebnom mjestu u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti;

(g) moraju nakon utovara biti poslati izravno i što je brže moguće na granično mjesto zemlje izvoznice;

(h) tijekom prijevoza moraju do zemlje odredišta biti popraćeni zdravstvenim certifikatom u skladu s Prilogom F (obrasci od I. do IV.) koji se sastavljaju na dan utovara, barem na jeziku zemlje odredišta, i rokom važenja od deset dana.

3. Goveda za uzgoj ili proizvodnju osim tog moraju:

(a) biti najmanje petnaest dana, a najviše četiri mjeseca, prije utovara cijepljena protiv virusa slinavke i šapa tipa A, O i C uporabom cjeppiva inaktiviranog virusa koji je odobrilo i koje nadzire nadležno tijelo zemlje izvoznice;

(b) dolaziti iz stada goveda službeno slobodnog od tuberkuloze, ne smije imati tuberkuluzu i mora imati negativnu reakciju na intradermalni tuberkulinski test koji se provodi u skladu s odredbama iz priloga A i B;

(c) dolaziti iz stada goveda službeno slobodnog od bruceloze, ne smije imati brucelozu, a posebno imati titar Brucelle manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije (IU) po mililitru testom serumske aglutinacije u skladu s odredbama iz priloga A i C;

(d) krave muzare ne smiju pokazivati kliničke znakove upale vimena (mastitisa); osim toga analizom njihova mlijeka u skladu s odredbama iz Priloga D ne smiju se utvrditi nikakvi tipični znakovi upale ili prisutnost specifičnog patogenog mikroorganizma.

4. Svinje za uzgoj ili proizvodnju moraju osim toga dolaziti iz uzgoja slobodnog od bruceloze, same ne smiju bolovati od bruceloze i moraju imati titar Brucelle manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po mililitru testom serumske aglutinacije u skladu s odredbama iz priloga A i C; test serumske aglutinacije zahtijeva se samo za svinje teže od 25 kilograma.

5. Životinje za klanje, osim toga, ne smiju biti goveda ili svinje koje se kolju u okviru programa za iskorjenjivanje zarazne ili infektivne bolesti države članice.

6. Goveda za klanje, starija od četiri mjeseca, osim toga moraju:

- (a) najmanje petnaest dana, a najviše četiri mjeseca, prije utovara biti cijepljena protiv virusa slinavke i šapa tipa A, O i C uporabom cjepiva inaktiviranog virusa koje je odobrilo i koje nadzire nadležno tijelo zemlje izvoznice; međutim, trajanje važenja cijepljenja produžuje se na dvanaest mjeseci za goveda koja su ponovno cijepljena u državama članicama u kojima se takve životinje cijepi godišnje i u kojima se sustavno kolju, ako se razbole od slinavke ili šapa;
- (b) imati negativnu reakciju na intradermalni tuberkulinski test, koji se provodi u skladu s odredbama iz priloga A i B, kad ne dolaze iz goveđeg stada koje je službeno slobodno od tuberkuloze goveda;
- (c) imati titar Brucelle ispod 30 međunarodnih jedinica po mililitru testom serumske aglutinacije u skladu s odredbama iz priloga A i C, ako ne dolaze iz stada službeno slobodnog od bruceloze goveda ili stada slobodnog od bruceloze goveda.

7. Za trgovinu unutar Zajednice također se odobravaju: životinje za uzgoj ili proizvodnju ili životinje za klanje kupljene na službeno odobrenom sajmu za slanje u drugu državu članicu, ako taj sajam ispunjava sljedeće uvjete:

- (a) nadzire ga službeni veterinar;
- (b) nalazi se u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti i u mjestu u kojem se tog dana ne održava sajam druge stoke;
- (c) upotrebljava se nakon dezinfekcije za životinje za uzgoj ili proizvodnju ili za životinje za klanje koje ispunjavaju zahtjeve za trgovinu unutar Zajednice kako je utvrđen u stavcima od 2. do 6. i u članku 4., ako se ti uvjeti primjenjuju na životinske vrste o kojima je riječ. Posebno moraju biti ispunjeni uvjeti iz odredaba iz stavka 2. točke (e) kad se životinje šalju na sajam. Prijе nego što ih se pošalje iz gospodarstva ili sajma koji ispunjavaju zahtjeve iz ovog stavka na mjesto utovara, životinje se mogu odvesti na službeno nadziran sabirni centar, ako ispunjava uvjete utvrđene za sajmove.

Životinje kupljene na takvim sajmovima moraju se sa sajma ili iz sabirnog centra izravno uputiti na stvarno mjesto utovara na takav način da se pritom ispune odredbe iz stavka 2. točaka (e) i (g) i da se izvezu u zemlju odredišta.

Vrijeme tijekom kojega se životinje sabiru izvan gospodarstva podrijetla, posebno na sajmu, sabirnom centru ili stvarnom mjestu utovara može se računati u tridesetodnevni rok propisan u stavku 2. točki (c), s tim da ne smije prelaziti četiri dana.

8. Zemlja izvoznica određuje sajmove iz stavka 7. koji se odobravaju za životinje za uzgoj ili proizvodnju i za životinje za klanje. Obavešćuje nadležna središnja tijela ostalih država članica i Komisiju o odobrenim sajmovima.

9. Zemlja izvoznica utvrđuje postupak za službeni nadzor sajmova i sabirnih centara iz stavka 7. te osigurava da se nadzor provede.

10. U slučaju iz stavka 7. potrebno je upisati odgovarajuće unose u zdravstvene certifikate u skladu s Prilogom F (obrasci od I. do IV.).

11. Zemlja izvoznica određuje postupak za službeni nadzor nad prostorima trgovaca i osigurava da se taj nadzor i provodi.

12. Ako gospodarstvo, ili područje na kojem se nalazi, podliježe službenim ograničenjima nakon izbjijanja bolesti koja je zarazna ili infektivna za životinske vrste o kojima je riječ, rokovi iz stavka 2. točke (b) podtočaka ii. i iii. i članka 2. točke (e) stupaju na snagu od datuma na koji se te zabrane službeno ukinu.

Članak 4.

1. Sve životinje namijenjene trgovini unutar Zajednice moraju na području države članice izvoznice prije dana utovara boraviti:

(a) najmanje šest mjeseci kad je riječ o životinjama za uzgoj ili proizvodnju;

(b) najmanje tri mjeseca kad je riječ o životinjama za klanje.

Ako te životinje imaju manje od šest mjeseci, odnosno tri mjeseca, morale su na području države članice izvoznice biti od rođenja.

2. U svim slučajevima na koje se odnosi stavak 1. potrebno je to na odgovarajući način upisati u zdravstveni certifikat, kako se to zahtijeva u Prilogu F (obrasci od I. do IV.).

Članak 5.

Ako se cjepivo iz članka 3. stavka 3. točke (a) i članka 3. stavka 6. točke (a) ne proizvodi u državi članici, nabavlja se iz druge države članice, osim ako je cjepivo potrebno nabaviti izvan Europske ekonomske zajednice zbog novih znanstvenih podataka ili ako nema cjepiva koje je do tog vremena bilo prihvataljivo. U slučaju izbjivanja slinavke i šapa koji nije tip A, O i C, ili varijanta tih tipova, protiv koje cjepivo koje se trenutačno primjenjuje ne osigurava odgovarajuću zaštitu ili je uopće ne osigurava, svaka država članica može poduzeti potrebne nužne mјere za prilagodbu sastava pripravaka cjepiva i njihovu odgovarajuću primjenu. Istodobno o tome obavješće ostale države članice i Komisiju. Komisija se može pobrinuti da se o donesenim mjerama, i mjerama koje treba donijeti, provede rasprava.

Članak 6.

1. Svaka država članica ostalim državama članicama i Komisiji dostavlja popis graničnih prijelaza koji će se koristiti za ulazak goveda i svinja na njezino područje.

Podložno poštovanju odredaba o zdravlju životinja pri određivanju graničnih točaka koje se upotrebljavaju, uzimaju se u obzir tržišni putovi i sva raspoloživa prijevozna sredstva.

2. Svaka zemlja odredišta može zahtijevati da je pošiljatelj ili njegov zastupnik prethodno obavijesti o ulasku na njezino područje pošiljke goveda ili svinja, te o vrsti, prirodi i broju životinja, graničnom prijelazu i očekivanom vremenu dolaska. Međutim, ne smije zahtijevati primitak te obavijesti više od četrdeset osam sati prije dolaska pošiljke na njezino područje.

3. Svaka zemlja odredišta može zabraniti ulazak goveda i svinja na njezino područje, ako službeni veterinar pri pregledu na graničnom prijelazu otkrije:

- (a) da su životinje oboljele, ili se sumnja da su oboljele, ili da su zaražene bolešću koja se obvezno prijavljuje;
- (b) da se odredbe iz članaka 3. i 4. u vezi s tim životinjama nisu poštovale.

Zemlja odredišta može poduzeti potrebne mјere, uključujući karantenu, da se utvrdi stanje životinja za koje se sumnja da su oboljele ili da su zaražene bolešću koja se obvezno prijavljuje ili da bi tu bolest mogle proširiti.

Odluke donesene u skladu s prvom i drugom rečenicom na zahtjev pošiljatelja, ili njegova zastupnika, moraju dopustiti da se životinje vrate, ako to nije u suprotnosti sa zdravstvenim razlozima.

4. Ako je ulazak životinja iz bilo kojega razloga navedenog u stavku 3. točki (a) zabranjen, a zemlja izvoznica ili zemlja tranzita, ovisno o slučaju, u roku osam sati ne odobri povratak životinja, nadležno tijelo države odredišta može narediti da se životinje zakolu ili unište.

5. Životinje za klanje treba zaklati što je prije moguće nakon dolaska u klaonicu, u skladu sa zdravstvenom zaštitom životinja. Životinje za klanje koje su po dolasku u zemlju odredišta izravno poslane na sajam uz klaonicu, prema čijim se pravilima, posebno poslije sajma, sve životinje mogu premjestiti samo u klaonicu koju je u tu svrhu odobrilo nadležno središnje tijelo, moraju se u toj klaonici zaklati najkasnije sedamdeset dva sata nakon dolaska na sajam.

Nadležno tijelo države odredišta može uzimajući u obzir aspekte zdravlja životinja odrediti klaonicu u koju se životinje moraju poslati.

6. Ako se nakon ulaska na područje zemlje odredišta životinja za uzgoj ili proizvodnju, otkriju činjenice koje bi opravdale primjenu prve rečenice iz stavka 3., nadležno središnje tijelo zemlje izvoznice mora na zahtjev nadležnog središnjeg tijela zemlje odredišta provesti potrebnu istragu i odmah to tijelo obavijestiti o ishodu istraga.

7. Odluke koje nadležno tijelo donese na temelju stavaka 3. i 5. moraju se priopćiti pošiljatelju ili njegovu zastupniku, zajedno s razlozima za donošenje takvih odluka. Navedene obrazložene odluke moraju mu se na zahtjev priopćiti odmah u pisanim oblicima i navesti kakvi su mu pravni lijekovi prema važećem zakonodavstvu na raspolaganju te oblik i vrijeme u kojem se moraju pokrenuti. Odluke se moraju priopćiti i nadležnom središnjem tijelu izvoznice.

Članak 7.

1. Zemlje odredišta mogu jednoj ili više zemalja izvoznica za ulazak na njihovo područje izdati opće odobrenje ili odobrenje ograničeno na posebne slučajeve za:

A. Goveda za uzgoj, proizvodnju ili klanje koja:

- (a) odstupajući od članka 3. stavka 3. točke (a) ili stavka 6. točke (a), nisu cijepljena protiv slinavke i šapa, ako u

predmetnoj zemlji izvoznici ili u zemljama provoza najmanje šest mjeseci prije datuma utovara nije zabiježen ni jedan slučaj bolesti slinavke i šapa;

(b) su, odstupajući od članka 3. stavka 3. točke (a) ili stavka 6. točke (a), najviše deset dana prije utovara cijepljena protiv slinavke i šapa cjepivom koje je odobrilo i koje nadzire nadležno tijelo zemlje izvoznice i koje je odobrilo nadležno tijelo zemlje odredišta.

B. Goveda za uzgoj ili proizvodnju koja odstupajući od članka 3. stavka 3. točke (c), dolaze iz stada slobodnog od bruceloze goveda.

C. Goveda za klanje koja:

- (a) odstupajući od članka 3. stavka 6. točke (b) imaju pozitivnu reakciju na intradermalni tuberkulinski test;
- (b) odstupajući od članka 3. stavka 6. točke (c) imaju pri seroaglutinacijskom testu titar Brucelle jednak ili viši od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po mililitru.

2. Kad zemlja odredišta izda opće odobrenje na temelju stavka 1. o tome odmah obavješćuje ostale države članice i Komisiju.

3. Kad zemlja odredišta izda bilo koje odobrenje na temelju stavka 1., mora pri provozu dobiti odgovarajuće odobrenje od predmetnih zemalja provoza.

4. Zemlje izvoznice poduzimaju sve potrebne mjere da osiguraju da u zdravstvenim certifikatima, čiji su obrasci navedeni u Prilogu F (obrasci I. i II.), bude navedeno da su primijenile jednu od mogućnosti predviđenih u stavku 1.

Članak 8.

Do stupanja na snagu odredaba koje može donijeti Europska ekonomска zajednica, ova Direktiva ne utječe na odredbe država članica koje se odnose na:

- (a) goveda i svinje liječena antibioticima, estrogenima ili tireostaticima;
- (b) prevenciju trihineloze, pod uvjetom da se te odredbe ne primjenjuju diskriminacijski, posebno uzimajući u obzir

provedbu sustavnog istraživanja za otkrivanje trihinele u državama članicama izvoznicama.

Članak 9.

1. Ako postoji opasnost od širenja bolesti životinja zbog ulaska goveda ili svinja iz druge države članice na njezinu područje, država članica može poduzeti sljedeće mjere:

(a) u slučaju izbijanja epizootske bolesti u drugoj državi članici, privremeno zabraniti ili ograničiti ulazak goveda ili svinja sa zahvaćenih područja te države članice;

(b) ako se epizootska bolest proširi ili ako izbije druga teška zarazna ili infektivna bolest životinja, privremeno zabraniti ili ograničiti ulazak goveda ili svinja iz bilo kojeg dijela područja te države članice.

2. O mjerama koje država članica poduzme u skladu sa stavkom 1., zajedno s točnim razlozima za donošenje mjera, potrebno je obavijestiti u roku deset radnih dana ostale države članice i Komisiju.

3. Ako predmetna država članica smatra da zabrana ili ograničenje iz stavka 1. nije opravdano, može od Komisije zatražiti da odmah započne razgovore.

Članak 10.

1. Ova Direktiva ne utječe na pravo na žalbu prema važećem zakonodavstvu u državama članicama protiv odluka nadležnih tijela na temelju ove Direktive.

2. Svaka država članica pošiljateljima, za čija je goveda i svinje poduzela mjere predviđene u članku 6. stavku 3., osigurava pravo da prije nego što nadležna tijela poduzmu druge mjere, osim klanja ili uništavanja životinja nužnog zbog zdravlja životinja ili javnog zdravlja, pribavi mišljenje veterinarskog stručnjaka, da utvrdi jesu li uvjeti iz članka 6. stavka 3. ispunjeni.

Veterinarski stručnjak mora biti državljanin države članice koja nije zemlja izvoznica ili zemlja odredišta.

Komisija na prijedlog država članica sastavlja ekspertnu skupinu veterinara kojoj se daje nalog da pripremi takvo mišljenje.

Nakon savjetovanja s državama članicama Komisija određuje opća pravila koja se moraju primjenjivati, posebno u vezi s postupkom formuliranja tih mišljenja.

Članak 11.

Ako se pri stupanju na snagu ove Direktive odredbe Zajednice, koje se odnose na uvoz goveda i svinja iz trećih zemalja, ne primjenjuju, ili dok se ne počnu primjenjivati, nacionalne odredbe koje se odnose na goveda i svinje uvezene iz tih zemalja ne smiju biti povoljnije od onih koje uređuju trgovinu unutar Zajednice.

dvanaest mjeseci od njezine obavijesti i o tome odmah obavješćuju Komisiju.

Članak 12.

Države članice donose zakone i druge propise potrebne za usklađivanje s ovom Direktivom i njezinim prilozima u roku

Članak 13.

Ova je Direktiva upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 26. lipnja 1964.

Za Vijeće

Predsjednik

C. HÉGER

PRILOG A

I. Goveda i stada goveda slobodna od tuberkuloze

1. Smatra se da govedo nema tuberkulozu, ako ne pokazuje kliničke znakove tuberkuloze i nema reakciju na intradermalni tuberkulinski test, koji se provodi u skladu s Prilogom B najviše trideset dana prije utovara, ni ikavu specifičnu reakciju, i kad dolazi iz stada goveda službeno slobodno od tuberkuloze u smislu stavka 2.

2. Smatra se da je stado goveda službeno slobodno od tuberkuloze ako:

- (a) nijedna životinja nema kliničkih znakova tuberkuloze;
- (b) sve životinje starije od šest tjedana imaju negativnu reakciju na najmanje dva službena intradermalna tuberkulinska testa koja se provode u skladu s Prilogom B, od kojih se prvi provodi šest mjeseci nakon dezinfekcije stada i drugi šest mjeseci kasnije, a preostali u jednogodišnjim ili dvogodišnjim razmacima u slučaju država članica čije je cijelo stado goveda pod službenim veterinarskim nadzorom i čija je stopa zaraze tuberkulozom niža od 1 %;
- (c) se stаду nije priključilo nijedno govedo bez certifikata službenog veterinaru iz kojeg je vidljivo da je životinja imala negativnu reakciju na intradermalni tuberkulinski test ocijenjen u skladu s kriterijima iz Priloga B 21. točke (a) i da dolazi iz stada koje je službeno slobodno od tuberkuloze.

II. Goveda i svinje te stada goveda i svinja slobodna od bruceloze**A. Goveda i stada goveda**

1. Smatra se da je govedo slobodno od bruceloze goveda kad ne pokazuje kliničke znakove bolesti i kad na seroaglutincijskom testu ima broj Brucella manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po mililitru koji je proveden u skladu s odredbama iz Priloga C najviše trideset dana prije utovara i kad je iz stada goveda službeno slobodnog od bruceloze u smislu značenja iz stavka 2. Osim toga, kod bikova sjeme ne smije sadržavati Brucelle aglutinina.

2. Smatra se da je stado goveda službeno slobodno od bruceloze ako:

- (a) u njemu nema goveda koja su cijepljena protiv bruceloze živim cjepivom;
- (b) su sva goveda bez kliničkih znakova bruceloze najmanje šest mjeseci;
- (c) sva goveda starija od 12 mjeseci:
 - (aa) na seroaglutincijskom testu imaju broj Brucella manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po mililitru kad se u razmacima od šest mjeseci provode dva službena seroaglutincijska testa u skladu s Prilogom C; prvi se seroaglutincijski test može nadomjestiti s tri prstenasta testa u razmacima od tri mjeseca, pod uvjetom da se drugi seroaglutincijski test provodi najmanje šest tjedana poslije trećega prstenastog testa;

(bb) su pregledana godišnje s pomoću tri prstenasta testa u razmacima od najmanje tri mjeseca, ili s dva prstenasta testa i jednim seroaglutincijskim testom koji se provodi u razmacima od najmanje tri mjeseca, kako bi se potvrdilo da brucelozu nije prisutna; kad se ne može provesti prstenasti test, svake se godine provode dva seroaglutincijska testa, u razmacima od šest mjeseci; u državama članicama čije je cijelokupno stado goveda pod službenim veterinarskim nadzorom i čija je stopa zaraze brucelozom niža od 1 %, svake se godine provode samo dva prstenasta testa, a ako to nije moguće, jedan seroaglutincijski test;

(d) u stado ne ulazi nijedno govedo koje nema certifikat službenog veterinaru koji pokazuje da je njegov titar Brucelle niži od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml koji je proveden najviše trideset dana prije priključenja u stado i, osim toga, dolazi iz stada goveda službeno slobodnog od bruceloze.

3. Smatra se da je stado goveda slobodno od bruceloze ako:

- (a) su u njemu, odstupajući od stavka 2. točke (a), goveda stara od pet do osam mjeseci koja su cijepljena samo živim cjepivom Buck 19;
- (b) sva goveda ispunjavaju uvjete propisana u stavku 2. točkama (b), (c) i (d); goveda mlađa od trideset mjeseci mogu imati titar Brucelle jednak ili viši od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml, ali niži od 80 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml, ako je reakcija vezanja komplementa negativna.

B. Svinje i stada svinja

1. Smatra se da je svinja slobodna od bruceloze, ako ne pokazuje kliničke znakove bolesti i kad joj je titar Brucelle niži od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml i kad je reakcija vezanja komplementa pri seroaglutincijskom testu negativna u skladu s Prilogom C najviše trideset dana prije utovara i ako, osim toga, dolazi iz stada slobodnog od bruceloze u smislu stavka 2.; seroaglutincijski se test provodi samo za svinje teže od 25 kilograma.

2. Smatra se da je stado svinja slobodno od bruceloze ako:

- (a) najmanje jednu godinu nije bilo slučaja bruceloze svinja ni ikakva znaka da je bolest možda prisutna. Ako se takvi znakovi uoče potrebitno je pod službenim nadzorom provesti kliničke, bakteriološke i, ako je to potrebno, serološke testove da se utvrdi da nije riječ o simptomima bruceloze;
- (b) se nalazi u središtu područja promjera 20 km na kojem najmanje jednu godinu nije službeno utvrđen ni jedan slučaj bruceloze svinja;
- (c) su goveda koja su istodobno na gospodarstvu službeno slobodna od bruceloze.

PRILOG B

Standardi za proizvodnju i uporabu tuberkulina

1. Službeno nadzirane tuberkulinske testove potrebno je provesti tuberkulinom PPD (bovine) ili tuberkulinom pripremljenim na sintetskom mediju i toplinski obrađenim.
2. Za kontrolu tuberkulina PPD, mora se upotrebljavati standardni tuberkulin s međunarodnim PPD standardom Staatens Seruminsti-tuta iz Kopenhagena.

Taj standardni tuberkulin mora dostaviti Centraal Diergeneeskundig Instituut, Afdeling Rotterdam.

3. Za kontrolu tuberkulina poznatih kao „sintetski” tuberkulini, mora se upotrebljavati standardni tuberkulin s međunarodnim stan-dardom Staatens Seruminsti-tuta iz Kopenhagena za stari tuberkulin.

Taj standardni tuberkulin mora dostaviti Paul-Ehrlich-Institut iz Frankfurta na Majni.

4. Tuberkuline treba pripraviti s jednim od sljedećih sojeva *Mycobac-terium bovis*:

(a) An₅

(b) Vallee

(c) Behring.

5. pH of tuberkulina mora biti između 6,5 i 7.

6. Kao konzervans u tuberkulinima može se upotrebljavati samo fenol u 0,5 % koncentraciji.

7. Pod uvjetom da se tuberkulini čuvaju na temperaturi oko 4 °C, mogu se upotrebljavati do kraja sljedećih razdoblja:

(a) Tekući PPD tuberkulini: šest mjeseci

Liofilizirani PPD tuberkulini: pet godina;

(b) Tuberkulini poznati kao „sintetski”, nerazrijedjeni: pet godina

razrijedjeni: dvije godine.

8. Državni instituti navedeni dalje u tekstu odgovorni su za službeno testiranje tuberkulinom u njihovim državama:

(a) Njemačka: Paul-Ehrlich Institut, Frankfurt na Majni;

- | | |
|-----------------------------------|--|
| (b) Belgija: | Institut national de recherches vétérinaires, Bruxelles; |
| (c) Francuska: | Laboratoire central de recherches vétérinaires, Alfort; |
| (d) Veliko Vojvodstvo Luksemburg: | Institute of the supplying country; |
| (e) Italija: | Istituto Superiore di Sanità, Rome; |
| (f) Nizozemska: | Centraal Diergeneeskundig Instituut, Afdeling Rotterdam. |

9. Službeno se testiranje mora provesti ili na gotovim flaširanim tuberkulinima ili prije pakiranja na cijelokupnoj pošiljci tuberkulina, pod uvjetom da se nakon toga flašira u prisutnosti predstavnika nadležnog tijela.

10. PPD tuberkulin mora se testirati biološkim metodama i kliničkom metodom.

11. Tuberkulini moraju biti sterilni.

12. Test neškodljivosti tuberkulina kojim se utvrđuje njegova netoksičnost i odsutnost nadražujućih svojstava, mora se provesti na sljedeći način:

- (a) Netoksičnost: testovi se moraju provesti na miševima i zamor-cima.

Miševi: Dvama miševima od kojih svaki teži 16 do 20 g potkožno se ubrizguje 0,5 ml tuberkulina. Ako nakon dva sata nema jasnih znakova intoksikacije, može se zaključiti da u proizvodu nema prevelike količine fenola.

Zamorci: Zamorci moraju težiti od 350 do 500 g. Potrebno je ubrizgati 1 ml tuberkulina na 100 g žive vase. Upotrebljava se jedna od metoda navedenih dalje u tekstu:

(aa) Tuberkulin se ubrizguje u kožu trbuha dvaju zamoraca. Može se smatrati da tuberkulin zadovoljava, ako tako tretirani zamorci najviše dva dana pokazuju jaku infiltraciju koja se od trećeg dana resorbira i ne prouzročuje nekrozu, a nakon šest dana više se i ne vidi. Ako se na koži trbuha pojavi nekroza ili infiltracija koja ne nestane tijekom šest dana, tuberkulin se odbija;

(bb) Tuberkulin se ubrizguje intraperitonealno dvama zamor-cima. Životinje se promatraju šest tjedana tijekom kojih se ne smiju pojaviti specifični simptomi ili gubitak težine. Krajem šest tjedana životinje se ubijaju i provjerava se imaju li tuberkuloznih lezija;

- histološki uzorci uzimaju se u prvom redu iz slezene, jetara i pluća. Isti se postupak primjenjuje za svaku životinju koja ugine prije završetka testnog razdoblja;
- (b) Odsutnost podražujućih svojstava: dvama zamorcima se pod obrijanu kožu na slabinama, intradermalno ubrizga 2 500 međunarodnih jedinica (IU) tuberkulina u 0,1 ml. Nakon četrdeset sati ne smije biti nikakve reakcije.
13. Tuberkulini se moraju kemijski analizirati da se odredi točna količina fenola te utvrdi je li prisutan koji drugi konzervans.
14. Test nesenzibilizacije na tuberkulin mora se provesti na sljedeći način:
- Trima zamorcima na kojima nikad nisu provedeni znanstveni testovi tri puta se u razmaku od pet dana intradermalno ubrizga 500 međunarodnih jedinica tuberkulina u 0,1 ml. Nakon petnaest dana zamorcima se intradermalno ubrizga ista količina tuberkulina. Njihova se reakcija ne smije razlikovati od reakcije kontrolne skupine zamoraca iste težine koja je dobila istu količinu tuberkulina i na kojoj nikad nisu provedeni znanstveni testovi.
15. Test učinkovitosti mora se provesti kemijskom metodom i biološkim metodama.
- (a) Kemijska metoda: ta se metoda može primijeniti za PPD i temelji se na precipitaciji (taloženju) tuberkuloproteina triklorocitrom kiselinom. Sadržaj dušika određuje se Kjeldahlhovom metodom. Koeficijent konverzije ukupnog dušika PPD je 6,25;
- (b) Biološke metode: te se metode mogu koristiti za tuberkuline pripravljene na sintetskom mediju i za PPD; temelje se na usporedbi tuberkulina koji se testiraju sa standardnim tuberkulinima.
16. Međunarodni standard za stare tuberkuline sadrži 100 000 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml.
17. Međunarodni standardni PPD isporučuje se u liofeliziranom stanju, jedna međunarodna jedinica = 0,00002 mg tuberkuloproteina. Ampula sadrži 2 mg tuberkuloproteina.
- Tuberkulini koje proizvođači dostavljaju u stavku 8. navedenim državnim institucijama za testiranje, moraju biti jednako učinkoviti kao i standardni tuberkulini, tj. moraju sadržavati 100 000 međunarodnih jedinica po ml.
18. (a) *Testiranje jakosti na zamorcima:*
- Za testiranje se koriste albino zamorci koji teže između 400 i 600 g.
- Ti zamorci moraju biti zdravi i pregledani palpacijom da se odredi ostaje li njihov mišićni tonus pri ubrizgavanju tuberkulina normalan, unatoč prethodnoj senzibilizaciji.
- (aa) Zamorci se senzibiliziraju tako da im se pod kožu slabina ili postrance na vratu ubrizga 0,5 mg živog bacila tuberkulaze u fiziološkoj otopini.
- U tu je svrhu potrebno upotrijebiti govedi soj, koji na zahtjev dostavlja Paul-Ehrlich-Institut iz Frankfurta na Majni. Ne smije se upotrijebiti prevelika doza tako da zamorci zadrže svoju težinu dok ih se ne upotrijebi;
- (bb) Neovisno o korištenoj metodi titracije, ocjena se uvijek mora temeljiti na usporedbi tuberkulina koji se testira sa standardnim tuberkulinom; rezultat se mora izraziti u međunarodnim jedinicama po ml.
- (b) *Testiranje jakosti na govedima*
- Kad se testiranje provodi na govedima reakcija goveda na tuberkulin, koji se testira, mora biti jednakna reakcijama koje prouzročuje jednakna količina standardnog tuberkulina.
19. Tuberkulinski testovi moraju se provoditi jednim intradermalnim ubrizgavanjem u području vrata ili ramena.
20. Količina tuberkulina koji se ubrizguje iznosi 5 000 međunarodnih jedinica PPD ili sintetskog tuberkulina.
21. Rezultat intradermalnog tuberkulinskog testa mora se očitati nakon sedamdeset dva sata i ocijeniti u skladu sa sljedećom metodom:
- (a) Negativna reakcija: ako se uoči samo ograničena oteklina, uz povećanu debljinu kože nabora od najviše 2 mm bez kliničkih znakova, kao što je pastozna konzistencija, eksudacija, nekroza, bol ili upala limfnih kanala u tom području i limfnih čvorova;
- (b) Pozitivna reakcija: ako se uoče klinički znakovi iz točke (a) ili ako se debljina kože poveća više od 2 mm.

PRILOG C

Brucelzoa goveda**A. Serum aglutinacijski testovi**

1. Standardni aglutinacijski serum mora biti u skladu sa standardnim serumom pripremljenim u Veterinary Laboratory, Weybridge, Surrey, Engleska.

Ampula mora sadržavati 1 000 međunarodnih jedinica aglutinacije (IU) dobivenih liofilizacijom 1 ml goveđeg seruma.

2. Standardni serum mora isporučiti Bundesgesundheitsamt iz Berlina.
3. Stupanj aglutinacije Brucelle u serumu mora se izraziti u međunarodnim jedinicama po ml (tj. serum X = 80 IU/ml).
4. Očitavanja spore serum aglutinacije u epruvetama obavljuju se pri 50 % ili 75 % aglutinacije, pri čemu se upotrijebljeni antigen titrira pod jednakim uvjetima sa standardnim serumom.

5. Vrijednost aglutinacije različitih antigena u odnosu na standardni serum mora biti u sljedećim granicama:
- ako se očitava pri 50 %: između 1/600 i 1/1 000,
 - ako se očitava pri 75 %: između 1/500 i 1/750.
6. Za pripremu antiga koji se upotrebljava za aglutinaciju u epruveti (spora metoda) treba upotrijebiti soj Weybridge Strain br. 99 i USDA 1119 ili ekvivalent s jednakom osjetljivošću.

7. Kultura medija koji se koristi za pohranjivanje soja u laboratoriju i za pripremu antiga mora biti takva da ne potiče razgradnju bakterija (S minus R); najbolje je upotrijebiti krumpirov agar.
8. Bakterijska emulzija mora se pripremiti iz fiziološke otopine (NaCl 8,5 %) s 5 % fenola. Ne smije se upotrijebiti formol.
9. Službeni instituti navedeni dalje u tekstu odgovorni su za službeno testiranje antiga:

- (a) Njemačka: Bundesgesundheitsamt, Berlin
- (b) Belgija: Institut national de recherches vétérinaires, Bruxelles
- (c) Francuska: Laboratoire central de recherches vétérinaires, Alfort
- (d) Veliko Vojvodstvo Luksemburg Institute of the supplying country

(e) Italija:

Istituto Superiore di Sanità, Rome

(f) Nizozemska:

Centraal Diergeneskundig Instituut, Afdeling Rotterdam

10. Koncentrirane antigene može se isporučiti, ako je na naljepnici bočice naveden faktor razrjeđenja koji treba upotrijebiti.

11. Za serum aglutinacijski test potrebno je za svaki serum pripremiti najmanje tri otopine seruma. Otopine sumnjivog seruma potrebno je pripremiti tako da se reakcija na granici infekcije očitava u srednjoj epruveti. Ako je u toj epruveti reakcija pozitivna, sumnjivi serum sadržava najmanje 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml.

B. Prstenasti test

12. Prstenasti se test mora provesti na sadržaju svake kante za mlijeko s gospodarstva.
13. Upotrebljava se standardni antigen koji mora potjecati iz jednog instituta navedenog u stavku 9. točkama (a) i (f).

14. Antigen se može obojiti samo s hematoksilinom ili tetrazolijmom; bolje je upotrijebiti hematoksilin.
15. Reakcijski test treba provesti u epruvetama promjera od 8 do 10 mm.

16. Reakcijski test treba provesti na 1 ml mlijeka kojem se doda 0,05 ml jednog obojenog antiga.

17. Mješavina mlijeka i antiga inkubira se na 37 °C najmanje četrdeset pet minuta, a najviše šezdeset minuta.

18. Reakcijski test treba provesti približno osamnaest sati nakon mužnje i ocijeniti u skladu sa sljedećim kriterijima:

(a) Negativna reakcija: obojeno mlijeko, neobojeno vrhnje;

(b) Pozitivna reakcija: mlijeko i vrhnje jednako su obojeni ili je mlijeko neobojeno, a vrhnje obojeno.

19. Formol se ne smije dodavati uzorku. Može se dodati samo 0,2 % otopine živina klorida i u tom slučaju omjer mlijeka i otopine živina klorida mora biti 10 prema 1.

PRILOG D

Analiza mlijeka

1. Sve analize mlijeka moraju se provesti u službenim ili službeno odobrenim laboratorijima.
2. Uzorci mlijeka moraju se uzimati u skladu sa sljedećim uvjetima:
 - (a) sise na vimenu moraju se dezinficirati s 70 % alkoholom;
 - (b) epruvete moraju tijekom punjenja biti nagnute;
 - (c) uzorci mlijeka moraju se uzimati na početku mužnje, nakon što se ukloni prvi mlaz iz svake sise;
 - (d) uzorak se mora uzeti iz svake četvrtine; mlijeko iz tih uzoraka ne smije se mijesati;
 - (e) svaki uzorak mora sadržavati najmanje 10 ml mlijeka;
 - (f) ako je potrebno upotrijebiti konzervans, upotrebljava se 0,5 % borna kiselina;
 - (g) na svakoj epruveti mora biti naljepnica sa sljedećim podacima:
 - brojem ušne markice ili kojega drugog načina za identifikaciju životinje,
 - četvrtine s koje je uzet uzorak;
 - (h) uzorce mora pratiti dokument u kojem su navedeni sljedeći podaci:
 - ime i adresa službenog veterinara,
 - ime i adresa vlasnika,
 - način identifikacije životinje,
 - faza laktacije.
3. Analizu mlijeka potrebno je napraviti najviše trideset dana prije utovara i analiza mora uvijek uključivati bakteriološki test te

White Side Test (WST) ili California Mastitis Test (CMT). Rezultati tih dvaju testova moraju biti negativni, uzimajući pritom u obzir:

(a) ako je rezultat bakteriološkog testa pozitivan, premda nema karakteristične upale, a rezultat WST testa (ili CMT testa) negativan, mora se provesti drugi bakteriološki test najmanje deset dana kasnije, u gore navedenom roku od trideset dana. Tim drugim testom mora se potvrditi da:

(aa) više nema patogenih mikroorganizama;

(bb) nema prisutnih antibiotika.

Osim toga nepostojanje upale potrebno je utvrditi dodatnim WST testom (ili dodatnim CMT testom) koji moraju biti negativni.

(b) ako je bakteriološki test negativan, a WST test (ili CMT test) pozitivan, potrebno je napraviti kompletan citološki test koji mora biti negativan.

4. Bakteriološki test uključuje:

(a) ulijevanje mlijeka u Petrijevu posudicu na krvni agar goveda ili ovaca;

(b) ulijevanje mlijeka na TKT ili Edwardov medij.

Svrha je bakteriološkog testa utvrditi sve patogene mikroorganizme i taj se test ne smije ograničiti na otkrivanje specifičnih patogenih streptokoka ili stafilokoka. Zbog toga identifikacija sumnjivih (suspektnih) kolonija dobivenih stavljanjem u navedene medije provodi se tradicionalnim metodama bakteriološke diferencijacije, kao što je npr. upotreba medija Chapman za utvrđivanje stafilokoka i različitih selektivnih medija za otkrivanje enterobakterija.

5. Kompletan citološki test namijenjen je otkrivanju, kad je to potrebno, karakterističnih upalnih stanja neovisno o kliničkim simptomima.

Upala se utvrđuje kad broj leukocita u skladu s Breedovom metodom dosegne 1 milijun leukocita na ml, a odnos između mononuklearnih i polinuklearnih leukocita je manji od 0,5.

PRILOG E**Sljedeće se bolesti obvezno prijavljaju:**

(a) Bolesti goveda:

bjesnoća
tuberkuloza
bruceloza
slinavka i šap
bedrenica
goveda kuga
pleuropneumonija

(b) Bolesti svinja:

bjesnoća
bruceloza
bedrenica
slinavka i šap
klasična i afrička svinjska kuga
svinjski virusni encefalomijelitis (*Teschen disease*)

OBRAZAC I.

PRILOG F

ZDRAVSTVENI CERTIFIKAT

za trgovinu među državama članicama EEZ-a – goveda za uzgoj i proizvodnju

Br

Zemlja izvoznica

Ministarstvo

Služba

Odjel

Ref. br (neobvezno)

I. Identifikacija životinje:

Pasmina Spol Starost

Službena ušna markica

Drugi znakovi ili oznake

II. Podrijetlo životinje:

Životinja

— je prije datuma utovara najmanje šest mjeseci boravila na području države članice izvoznice ⁽¹⁾,— je na području države članice izvoznice boravila od rođenja, ako je mlađa od šest mjeseci ⁽¹⁾.

III. Odredište životinje:

Životinja će biti poslana iz
(mjesto utovara)u
(zemlja i mjesto odredišta)željezničkim vagonom ⁽²⁾ — teretnjakom ⁽²⁾ — zrakoplovom ⁽²⁾ — brodom ⁽¹⁾

Ime i adresa pošiljatelja

Ime i adresa pošiljateljeva zastupnika (ako ga ima)

.....

Vjerojatan granični prijelaz (granična točka)

Ime i adresa prvog primatelja

IV. Podaci o zdravstvenom stanju:

Ja, dolje potpisani direktor regionalne veterinarske službe ⁽³⁾, potvrđujem da gore opisana životinja ispunjava sljedeće zahtjeve:

(a) da je tog dana pregledana i da ne pokazuje nikakve kliničke znakove bolesti;

(b) da je u propisanom roku, koji nije kraći od petnaest dana ni dulji od četiri mjeseca ⁽⁴⁾, cijepljena protiv virusa slinavke i šapa tipa A, O i Č službeno odobrenim i testiranim inaktiviranim cjepivom ⁽¹⁾;— da je u propisanom desetodnevnom roku ⁽⁴⁾ cijepljena protiv slinavke i šapa cjepivom protiv slinavke i šapa, službeno potvrđenim i testiranim u zemlji izvoznici i službeno odobrenim u zemlji odredišta ⁽¹⁾;

(c) da dolazi iz stada službeno slobodnog od tuberkuloze; rezultat intradermalnog tuberkulinskog testa, koji je proveden u propisanom roku od trideset dana (4), bio je negativan;

(d) da dolazi iz goveđeg stada koje je $\frac{\text{službeno slobodno od bruceloze } (1)}{\text{slobodno od bruceloze}}$

pri serum aglutinacijskom testu, koji je proveden u propisanom roku od trideset dana, broj Brucella bio je manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po ml;

(e) da ne pokazuje kliničke znakove upale vimena (mastitisa) i analiza/druga analiza (1) mlijeka provedena u propisanom roku od trideset dana (4) nije pokazala karakteristično upalno stanje, specifične patogene mikroorganizme ni, u slučaju druge analize, prisutnost antibiotika (1)

(f) da je bila trideset posljednjih dana (4) na gospodarstvu na području države članice izvoznice, na kojem u tom razdoblju nije bilo službeno utvrđene zarazne ili infektivne bolesti goveda koja se obvezno prijavljuje, u smislu odredaba koje su važeće za trgovinu unutar Zajednice.

Osim toga gospodarstvo je u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti i prema službenim nalazima posljednja tri mjeseca (4) slobodno je od slinavke i šapa i bruceloze goveda;

(g) je dobivena:

- s gospodarstva,
- sa sajma za životinje za uzgoj ili proizvodnju koji je službeno odobren za izvoz goveda u drugu državu članicu (1);

(h) je prevezena izravno:

- s gospodarstva i prošla je/nije prošla (1) kroz sabirni centar,
- s gospodarstva na sajam i sa sajma (1); do stvarnog mjesta utovara i pritom nije došla u dodir s drugim dvopapkarima osim s govedimai svinjama za uzgoj ili proizvodnju koji ispunjavaju zahtjeve za trgovinu unutar Zajednice, prijevoznim sredstvima i u spremnicima koji su prethodno očišćeni i dezinficirani sa službeno odobrenim sredstvom za dezinfekciju.

Stvarno mjesto utovara nalazi se u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti.

V. Kad je to primjereno, odobrenje potrebno u vezi s:

Točkom IV. podtočkom (b), druga mogućnost (1)

Točkom IV. podtočkom (d), druga mogućnost (1)

izdala je:

$\frac{\text{zemlja odredišta } (1)}{\text{zemlja odredišta i zemlja (-e) provoza } (1)}$

VI. Ovaj certifikat važi deset dana od dana utovara životinja.

Pečat: Sastavljen u dana u sati
(datum utovara)

Regionalni direktor veterinarske službe (3)

(1) Prekrižiti nepotrebno.

(2) Za željezničke vagone i teretnjake potrebno je navesti registarski broj, a za zrakoplove broj leta.

(3) U Belgiji: „Inspecteur vétérinaire”; u Francuskoj: „Directeur départemental des services vétérinaires”; u Njemačkoj: „Beamter Tierarzt”; u Italiji: „Veterinario provinciale”; u Luksemburgu: „Inspecteur vétérinaire”; u Nizozemskoj: „Distriktsinspecteur”.

(4) Taj rok teče od dana utovara.

OBRAZAC II.

ZDRAVSTVENI CERTIFIKAT ⁽¹⁾za trgovinu među državama članicama EEZ-a – goveda za klanje ⁽²⁾

Br.

Zemlja izvoznica

Ministarstvo

Služba

Odjel

Ref. br.(neobvezno)

I. Broj životinja

II. Identifikacija životinja:

Serijski br.	Krava, bik, vol, junica, tele	Službene ušne markice i druge oznake i znakovi
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Broj serije
u skladu
s II.
.....
.....

III. Podrijetlo životinja:

Životinje

- su prije datuma utovara najmanje tri mjeseci boravile na području države članice izvoznice ⁽³⁾,
- su na području države članice izvoznice boravile od rođenja, ako su mlađe od tri mjeseca ⁽³⁾.

IV. Odredište životinja:

Životinje će biti poslane iz
(mjesto utovara)u
(zemlja i mjesto odredišta)željezničkim vagonom ⁽¹⁾ — teretnjakom ⁽¹⁾ — zrakoplovom ⁽¹⁾ — brodom ⁽³⁾

Ime i adresa pošiljatelja

Ime i adresa pošiljateljeva zastupnika (ako ga ima)

.....

Mogući granični prijelaz (granična točka)

Ime i adresa primatelja

V. Podaci o zdravstvenom stanju:

Ja, dolje potpisani direktor regionalne veterinarske službe, potvrđujem da gore opisane životinje ispunjavaju sljedeće zahtjeve:

Broj serije
u skladu
s II.

- (a) da su tog dana pregledane i da ne pokazuju nikakve kliničke znakove bolesti;
 - (b)⁽⁶⁾ — da su u propisanom roku, koji nije kraći od petnaest dana ni dulji od dvanaest mjeseci⁽⁷⁾, cijepljene protiv virusa slinavke i šapa tipa A, O i C službeno odobrenim i testiranim inaktiviranim cjepivom⁽³⁾;
 - da su u propisanom desetdnevnom roku cijepljene protiv slinavke i šapa cjepivom protiv slinavke i šapa, službeno potvrđenim i testiranim u zemlji izvoznici i službeno odobrenim u zemlji odredišta⁽³⁾;
 - nisu cijepljene ili tretirane cjepivom protiv slinavke i šapa⁽³⁾;
 - (c) — dolaze iz stada službeno slobodnog od tuberkuloze goveda⁽³⁾;
 - ne dolaze iz stada službeno slobodnog od tuberkuloze goveda; rezultat intradermalnog tuberkulinskog testa, koji je proveden u propisanom roku od trideset dana,⁽⁷⁾ bio je:
 - negativan⁽³⁾
 - pozitivan
 - (d) — dolaze iz

<u>službeno slobodno od bruceloze</u> ⁽³⁾	<u>stada goveda koje je</u> slobodno od bruceloze;
--	---

 - ne dolaze:

iz stada službeno slobodnog od bruceloze goveda ili slobodnog od bruceloze goveda; pri serum aglutinacijskom testu, koji je proveden u propisanom roku od trideset dana⁽⁷⁾, broj Brucelle bio je
manji od 30 IU/ml⁽³⁾
30 IU/ml ili više⁽³⁾;
 - (e) te se životinje ne uništavaju u okviru nacionalnog programa za iskorjenjivanje zaraznih bolesti;
 - (f) dolaze s gospodarstva koje se nalazi na području države članice izvoznice na kojem tijekom posljednjih trideset dana⁽⁷⁾ nije bilo službeno utvrđene zarazne ili infektivne bolesti goveda koja se obvezno prijavljuje u smislu odredaba koje su na snazi za trgovinu unutar Zajednice.
- Gospodarstvo se nalazi u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti; osim toga tijekom posljednjih tri mjeseca⁽⁷⁾ službeno nije bila potvrđena ni slinavka i šap ni brucelozna goveda;
- (g) su dobivene:
 - s gospodarstva⁽³⁾;
 - sa sajma za goveda za klanje koji je službeno odobren za izvoz goveda u drugu državu članicu⁽³⁾;
 - (h) su prevezene izravno i prošle su/nisu prošle⁽³⁾ kroz sabirni centar

<u>s gospodarstva</u>	<u>gospodarstva na sajam i sa sajma</u> ⁽³⁾
-----------------------	--

do stvarnog mjesta utovara i pritom nisu došle u dodir s drugim dvopapkarima, osim s govedima i svinjama za klanje koje ispunjavaju zahtjeve za trgovinu unutar Zajednice, prijevoznim sredstvima i u spremnicima koji su prethodno očišćeni i dezinficirani sa službeno odobrenim sredstvom za dezinfekciju.

Stvarno mjesto utovara nalazi se u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti.

Broj serije
u skladu
s II.

VI.(6) Kad je to primjerno, odobrenje potrebno u vezi s:

Točkom V. podtočkom (b) drugim i trećim podstavkom (3);

Točkom V. podtočkom (c) (pozitivna reakcija) (3);

Točkom V. podtočkom (d) (broj Brucelle 30 IU/ml ili veći (3) dala je:

zemlja odredišta
zemlja odredišta i zemlja (-e) provoza (3)

VII. Ovaj certifikat važi deset dana od dana utovara životinja.

Pečat: Sastavljen u dana u sati
(datum utovara)

Regionalni direktor veterinarske službe

(1) Zdravstveni certifikat može se izdati samo za životinje koje se prevoze u jednom željezničkom vagonu, teretnjaku ili zrakoplovu istog posiljatelja istom primatelju; u slučaju prijevoza brodom zdravstveni certifikat mora se izdati za svaku skupinu od deset životinja.

(2) Goveda za klanje: goveda koja se na ulasku u zemlju odredišta šalju izravno u klaonicu ili na sajam uz klaonicu prema pravilima koje se životinje mogu premjestiti, posebno poslije sajma, samo u klaonicu koju je u tu svrhu odobrilo središnje nadležno tijelo.

(3) Prekrižiti nepotrebno.

(4) Za željezničke vagone i teretnjake potrebno je navesti registarski broj, a za zrakoplove broj leta.

(5) U Belgiji: „Inspecteur vétérinaire”; u Francuskoj: „Directeur départemental des services vétérinaires”; u Njemačkoj: „Beamteter Tierarzt”; u Italiji: „Veterinario provinciale”; u Luksemburgu: „Inspecteur vétérinaire”; u Nizozemskoj: „Distriktsinspecteur”.

(6) Podaci iz točke V. podtočaka (b), (c) i (d) i točke VI. iz ovog certifikata nisu potrebni za telad mlađu od četiri mjeseca.

(7) Taj rok teče od dana utovara.

OBRAZAC III.

ZDRAVSTVENI CERTIFIKAT**za trgovinu među državama članicama EEZ-a – svinje za uzgoj i proizvodnju**

Br.

Zemlja izvoznica
Ministarstvo
Služba
Odjel
Ref. br. (neobvezno)

I. Identifikacija životinje:

Pasmina..... Spol Starost
Službena ušna markica
Drugi znakovi ili oznake

II. Podrijetlo životinje:

Životinja
— je prije datuma utovara najmanje šest mjeseci boravila na području države članice izvoznice ⁽¹⁾,
— je na području države članice izvoznice boravila od rođenja, ako je mlađa od šest mjeseci.

III. Odredište životinje:

Životinja će biti poslana iz
(mjesto utovara)
u
(zemlja i mjesto odredišta)
željezničkim vagonom ⁽²⁾ — teretnjakom ⁽²⁾ — zrakoplovom ⁽²⁾ — brodom ⁽¹⁾
Ime i adresa pošiljatelja
Ime i adresa pošiljateljeva zastupnika (ako ga ima)
Mogući granični prijelaz (granična točka)
Ime i adresa prvog primatelja

IV. Podaci o zdravstvenom stanju:

Ja, dolje potpisani (regionalni) direktor veterinarske službe,⁽³⁾ potvrđujem da gore opisana životinja ispunjava sljedeće zahtjeve:

- (a) da je tog dana pregledana i da ne pokazuje nikakve kliničke znakove bolesti;
- (b) da dolazi iz stada slobodnog od bruceloze svinja i da je serum aglutinacijski test proveden u propisanom roku od trideset dana ⁽⁴⁾ pokazao broj Brucelle manji od 30 međunarodnih jedinica aglutinacije po mililitru ⁽¹⁾ ⁽⁵⁾;

(c) da je posljednjih trideset dana (⁴) boravila na gospodarstvu koje se nalazi na području države članice izvoznice na kojem tijekom tog razdoblja nije bilo službeno utvrđene zarazne ili infektivne bolesti svinja koja se obvezno prijavljuje u smislu odredaba koje su važeće za trgovinu unutar Zajednice.

Osim toga, gospodarstvo je u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti i prema službenim nalazima posljednja tri mjeseca (⁴) je slobodno od slinavke i šapa te bruceloze goveda i svinja, svinjske kuge i virusnog encefalomijelitisa kod svinja (Teschen disease);

(d) je došla:

- s gospodarstva (¹),
- sa sajma za životinje za uzgoj ili proizvodnju koji je službeno odobren za izvoz svinja u drugu državu članicu (¹);

(e) je prevezena izravno i da je

prošla/nije prošla (¹) kroz sabirni centar

s gospodarstva (¹)

s gospodarstva na sajam i sa sajma (¹)

do stvarnog mjesta utovara i pritom nije došla u dodir s drugim dvopapkarima osim s govedima ili svinjama za uzgoj i proizvodnju koje ispunjavaju zahtjeve za trgovinu unutar Zajednice, prijevoznim sredstvima i u spremnicima koji su prethodno očišćeni i dezinficirani sa službeno odobrenim sredstvom za dezinfekciju.

Stvarno mjesto utovara nalazi se u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti.

V. Ovaj certifikat važi deset dana od datuma utovara životinja.

Pečat: Sastavljen u dana u sati
(datum utovara)

(Regionalni) Direktor veterinarske službe

(¹) Prekrižiti nepotrebno.

(²) Za željezničke vagone i teretnjake potrebno je navesti regalarski broj, a za zrakoplove broj leta.

(³) U Belgiji: „Inspecteur vétérinaire”; u Francuskoj: „Directeur départemental des services vétérinaires”; u Njemačkoj: „Beamter Tierarzt”; u Italiji: „Veterinario provinciale”; u Luksemburgu: „Inspecteur vétérinaire”; u Nizozemskoj: „Distriktsinspecteur”.

(⁴) Taj rok teče od dana utovara.

(⁵) Serum aglutinacijski testovi provode se samo za svinje teže od 25 kg.

OBRAZAC IV.

ZDRAVSTVENI CERTIFIKAT⁽¹⁾**za trgovinu među državama članicama EEZ-a – svinje za klanje⁽²⁾**

Br.

Zemlja izvoznica

Ministarstvo

Služba

Odjel

Ref. br. (neobvezno)

I. Broj životinja

II. Identifikacija životinja:

Serijski br.	Svinje ili praščići	Službene ušne markice i druge oznake i znakovi
.....
.....
.....
.....

III. Podrijetlo životinja:

Broj serije
u skladu
s II.

Životinje

- su prije datuma utovara⁽³⁾ najmanje tri mjeseci boravile na području države članice izvoznice,
- su na području države članice izvoznice boravile od rođenja, ako su mlađe od tri mjeseca⁽³⁾.

IV. Odredište životinja:

Životinje će biti poslane iz
(mjesto pošiljke)u
(zemlja i mjesto odredišta)željezničkim vagonom⁽⁴⁾ — teretnjakom⁽⁴⁾ — zrakoplovom⁽⁴⁾ — brodom⁽³⁾

Ime i adresa pošiljatelja

Ime i adresa pošiljateljeva zastupnika (ako ga ima)

Mogući granični prijelaz (granična točka)

Ime i adresa primatelja

V. Podaci o zdravstvenom stanju

Ja, dolje potpisani (regionalni) direktor veterinarske službe (5), potvrđujem da gore opisane životinje ispunjavaju sljedeće zahtjeve:

- (a) da su tog dana pregledane i da ne pokazuju nikakve kliničke znakove bolesti;
 - (b) da se te životinje ne uništavaju u okviru nacionalnog programa za iskorjenjivanje zaraznih bolesti svinja;
 - (c) da dolaze:
 - s gospodarstva koje se nalazi na području države članice izvoznice na kojem tijekom najmanje trideset dana (6) nije bilo službeno utvrđene zarazne ili infektivne bolesti svinja koja se obvezno prijavljuje, u smislu odredaba koje su na snazi za trgovinu unutar Zajednice.

do stvarnog mjeseta utovara i da pritom nisu došle u dodir s drugim dvopapkarima osim s govedima i svinjama za klanje koje ispunjavaju zahtjeve za trgovinu unutar Zajednice, prijevoznim sredstvima i u spremnicima, ako je primjenjivo, koji su prethodno očišćeni i dezinficirani sa službeno odobrenim sredstvom za dezinfekciju.

Stvarno mjesto utovara nalazi se u središtu područja slobodnog od epizootskih bolesti.

VII. Ovaj certifikat važi deset dana od dana utovara životinja.

Pečat: Sastavljeno u dana u sati
(datum utovara)

(Regionalni) Direktor veterinarske službe

⁽¹⁾ Zdravstveni certifikat može se izdati samo za životinje koje se prevoze u jednom željezničkom vagonu, teretnjaku ili zrakoplovu istog pošiljatelja istom primatelju; u slučaju prijevoza brodom zdravstveni certifikat mora se izdati za svaku skupinu od deset životinja.

(2) Svinje za klanje: svinje koje se na dolasku u zemlju odredišta šalju izravno u klaonicu ili na sajam uz klaonicu prema pravilima koje se životinje mogu premjestiti, posebno poslije sajma, samo u klaonicu koju je u tu svrhu odobrilo središnje nadležno tijelo.

(³) Prekrižiti nepotrebno.

⁽⁴⁾ Za željezničke vagone i teretnjake potrebno je navesti registrski broj, a za zrakoplove broj leta.

⁽⁵⁾ U Belgiji: „Inspecteur vétérinaire”; u Francuskoj: „Directeur départemental des services vétérinaires”; u Njemačkoj: „Beamter Tierarzt”; u Italiji: „Veterinario provinciale”; u Luksemburgu: „Inspecteur vétérinaire”; u Nizozemskoj: „Distriktsinspecteur”.

⁽⁶⁾ Taj rok teče od dana utovara.