

A BIZOTTSÁG 416/2005/EK RENDELETE

(2005. március 11.)

az 1774/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet XI. mellékletének a műszaki felhasználásra szánt egyes állati melléktermékek Japánból történő behozatala tekintetében történő módosításáról

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

(6) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

tekintettel a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre vonatkozó egészségügyi előírások megállapításáról szóló, 2002. október 3-i 1774/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre⁽¹⁾ és különösen annak 29. cikke (3) bekezdésére,

1. cikk

Az 1774/2002/EK rendelet módosítása

mivel:

Az 1774/2002/EK rendelet XI. mellékletének VI. része helyébe az alábbi szöveg lép:

(1) Az 1774/2002/EK rendelet meghatározza a műszaki és gyógyszerészeti felhasználásra szánt vértermékek és egyéb állati melléktermékek Közösségbe történő behozatalára vonatkozó követelményeket. A tagállamok engedélyezik ezen melléktermékek behozatalát, amennyiben ezek megfelelnek azon rendelet VIII. mellékletének IV. illetve XI. fejezetében meghatározott vonatkozó követelményeknek.

„VI. RÉSZ

Azon harmadik országok jegyzéke, amelyekből a tagállamok a műszaki és gyógyszeripari felhasználásra szánt vértermékek (a lófélékből származó vértermékeket kivéve) behozatalát engedélyezhetik (egészségügyi bizonyítvány 4. fejezet C. pont és 8. fejezet B. pont).

(2) Az 1774/2002/EK rendelet előírja, hogy a melléktermékeknek a rendelet XI. mellékletének VI. részében található jegyzéken szereplő harmadik országból vagy egy harmadik ország egy részéről kell származniuk. Japán nem szerepel a XI. melléklet VI. részében.

A. Vértermékek:

1. Patás állatokból származó vértermékek:

(3) Japán illetékes hatósága (Mezőgazdasági Minisztérium, Erdészet és Halászat, Állategészségügyi és Állatitermékbiztonsági Részleg) kellő garanciát nyújtott a Bizottságnak arról, hogy Japánból a hatályos követelményeknek megfelelő, műszaki felhasználásra szánt vértermékeket és egyéb melléktermékeket lehet nyerni és a Közösségbe szállítani. Különösen, Japán az 1774/2002/EK rendelet 29. cikkének (5) bekezdésével összhangban engedélyezte és nyilvántartásba vette az érintett üzemeket.

a 79/542/EGK tanácsi határozat II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok azon részei, amelyekből az érintett állatfajok friss húsa valamennyi kategóriájának behozatala engedélyezett és a következő országok:

— (JP) Japán.

(4) Ennélfogva helyénvaló Japán felvétele a XI. melléklet VI. részébe.

2. Más fajokból származó vértermékek:

(5) Helyénvaló a XI. melléklet VI. részének módosítása is az azon rendelet VIII. mellékletének XI. fejezetében használatos terminológia alkalmazása végett.

A 79/542/EGK tanácsi határozat II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok:

— (JP) Japán.

⁽¹⁾ HL L 273., 2002.10.10., 1. o. A legutóbb a 93/2005/EK bizottsági rendelettel (HL L 19., 2005.1.21., 34. o.) módosított rendelet.

B. Állati melléktermékek gyógyszeripari felhasználásra:

A 79/542/EKG tanácsi határozat II. mellékletének 1. részében, a 94/85/EK bizottsági határozat (*) mellékletében vagy a 2000/585/EK bizottsági határozat (**) I. mellékletében felsorolt harmadik országok és a következő országok:

- (JP) Japán
- (PH) Fülöp-szigetek és
- (TW) Tajvan.

C. Állati melléktermékek műszaki felhasználásra (más, mint gyógyszeripari felhasználás)

A 79/542/EKG tanácsi határozat II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, amelyekből az érintett állatfajok friss húsa valamennyi kategóriájának behozatala engedélyezett a 94/85/EK bizottsági határozat mellékletében vagy a 2000/585/EK bizottsági határozat I. mellékletében.

(*) HL L 44., 1994.2.17., 31. o.
(**) HL L 251., 2000.10.6., 1. o.”

2. cikk**Hatálybalépés**

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2005. március 11-én.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja