

DECISIONE DI ESECUZIONE (UE) 2016/2009 DELLA COMMISSIONE**del 15 novembre 2016****che approva i programmi di vaccinazione contro la dermatite nodulare contagiosa presentati dagli Stati membri***[notificata con il numero C(2016) 7219]***(I testi in lingua bulgara, croata e greca sono i soli facenti fede)****(Testo rilevante ai fini del SEE)**

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

vista la direttiva 89/662/CEE del Consiglio, dell'11 dicembre 1989, relativa ai controlli veterinari applicabili negli scambi intracomunitari, nella prospettiva della realizzazione del mercato interno ⁽¹⁾, in particolare l'articolo 9, paragrafo 4,vista la direttiva 90/425/CEE del Consiglio, del 26 giugno 1990, relativa ai controlli veterinari e zootecnici applicabili negli scambi intracomunitari di taluni animali vivi e prodotti di origine animale, nella prospettiva della realizzazione del mercato interno ⁽²⁾, in particolare l'articolo 10, paragrafo 4,vista la direttiva 92/119/CEE del Consiglio, del 17 dicembre 1992, che introduce misure generali di lotta contro alcune malattie degli animali nonché misure specifiche per la malattia vescicolare dei suini ⁽³⁾, in particolare l'articolo 19, paragrafo 1, lettera a), paragrafo 3, lettera a), e paragrafo 6,

considerando quanto segue:

- (1) La dermatite nodulare contagiosa è una malattia virale dei bovini, trasmessa principalmente da vettori e caratterizzata da gravi perdite, con un forte potenziale di diffusione, in particolare tramite animali vivi e prodotti derivati da animali infetti.
- (2) La direttiva 92/119/CEE introduce misure generali di lotta contro alcune malattie degli animali. Tra queste vi sono misure da adottare in caso di presenza sospetta e confermata della dermatite nodulare contagiosa in un'azienda, misure da adottare nelle zone soggette a restrizioni e ulteriori misure di lotta contro tale malattia. Tali misure comprendono anche, nel caso di un focolaio di dermatite nodulare contagiosa, la vaccinazione quale complemento alle altre misure di lotta, previa approvazione della Commissione.
- (3) La decisione di esecuzione (UE) 2015/2055 della Commissione ⁽⁴⁾ e la decisione di esecuzione (UE) 2016/1183 della Commissione ⁽⁵⁾ stabiliscono che la Grecia e la Bulgaria possono effettuare la vaccinazione di emergenza dei bovini tenuti in aziende nella zona di vaccinazione di cui all'allegato I di tali decisioni di esecuzione. Alla luce dell'attuale situazione epidemiologica relativa alla dermatite nodulare contagiosa, la Croazia, che è sotto minaccia imminente a causa del verificarsi della malattia nella regione, ha informato la Commissione della propria intenzione di avviare una campagna di vaccinazione contro la dermatite nodulare contagiosa in data 8 agosto 2016.
- (4) Secondo il parere urgente dell'Autorità europea per la sicurezza alimentare sulla dermatite nodulare contagiosa, adottato il 29 luglio 2016 ⁽⁶⁾, la vaccinazione contro tale malattia è il modo più efficace per ridurre la diffusione. Al fine di conseguire gli effetti sopra descritti, è necessario attuare la vaccinazione di tutta la popolazione sensibile nelle regioni a rischio di introduzione della dermatite nodulare contagiosa o colpite da tale malattia in modo da ridurre al minimo il numero di focolai, ed è necessario quindi arrivare a una copertura vaccinale elevata a livello di animali e di aziende.

⁽¹⁾ GUL 395 del 30.12.1989, pag. 13.

⁽²⁾ GUL 224 del 18.8.1990, pag. 29.

⁽³⁾ GUL 62 del 15.3.1993, pag. 69.

⁽⁴⁾ Decisione di esecuzione (UE) 2015/2055 della Commissione, del 10 novembre 2015, che stabilisce le condizioni per definire il programma di vaccinazione di emergenza dei bovini contro la dermatite nodulare contagiosa in Grecia e che modifica la decisione di esecuzione (UE) 2015/1500 (GUL 300 del 17.11.2015, pag. 31).

⁽⁵⁾ Decisione di esecuzione (UE) 2016/1183 della Commissione, del 14 luglio 2016, che approva il programma di vaccinazione di emergenza contro la dermatite nodulare contagiosa dei bovini in Bulgaria e modifica l'allegato della decisione di esecuzione (UE) 2016/645 (GUL 195 del 20.7.2016, pag. 75).

⁽⁶⁾ EFSA Journal 2016; 14(8):4573. [27 pagg.].

