

Bruxelles, den 13. februar 2026
(OR. en)

6330/26
ADD 1

DELECT 30
AGRILEG 31
VETER 20

FØLGESKRIVELSE

fra: Martine DEPREZ, direktør, på vegne af generalsekretæren for Europa-Kommissionen

modtaget: 12. februar 2026

til: Thérèse BLANCHET, generalsekretær for Rådet for Den Europæiske Union

Komm. dok. nr.: C(2026) 766 annex

Vedr.: BILAG
til
KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../...
om ændring og berigtigelse af delegeret forordning (EU) 2020/687 om
supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU)
2016/429 for så vidt angår regler om forebyggelse og bekæmpelse af
visse listeopførte sygdomme

Hermed følger til delegationerne dokument C(2026) 766 annex.

Bilag: C(2026) 766 annex

Bruxelles, den 12.2.2026
C(2026) 766 final

ANNEX

BILAG

til

KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../...

om ændring og berigtigelse af delegeret forordning (EU) 2020/687 om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for så vidt angår regler om forebyggelse og bekæmpelse af visse listeopførte sygdomme

BILAG

I bilag I, II, IV-XII og XV foretages følgende ændringer:

1. Bilag I affattes således:

"BILAG I

KLINISKE UNDERSØGELSER, PRØVEUDTAGNINGSPROCEDURER OG DIAGNOSTICERINGSMETODER FOR KATEGORI A-SYGDOMME SAMT TRANSPORT AF PRØVER

(jf. artikel 3)

A. Prøveudtagningsprocedurer

A.1 UDTAGNING AF PRØVER AF DYR TIL KLINISKE UNDERSØGELSER

1. Kliniske undersøgelser skal så vidt muligt omfatte:
 - a) dyr, der udviser kliniske tegn på kategori A-sygdomme
 - b) dyr, der kan formodes at være døde af en mistænkt eller bekræftet kategori A-sygdom i den senere tid
 - c) dyr med epidemiologisk forbindelse til et mistænkt eller bekræftet tilfælde af en kategori A-sygdom
 - d) dyr, for hvilke resultaterne af tidligere laboratorieundersøgelser har været positive eller inkonklusive.
2. De dyr, der skal undersøges, udvælges tilfældigt og i tilstrækkeligt stort antal til, at kategori A-sygdommen, hvis den forekommer, kan påvises, i tilfælde af at der ikke er tydelige sygdomstegn eller post mortem-læsioner, der giver formodning om forekomst af kategori A-sygdomme.
3. Valget af dyr, der skal undersøges, og prøveudtagningsmetode skal være i overensstemmelse med den kompetente myndigheds instrukser, den relevante videnskabelige evidens for den pågældende kategori A-sygdom og med den relevante beredskabsplan, jf. artikel 43 i forordning (EU) 2016/429. Der skal ved valget af dyr, der skal undersøges, og prøveudtagningsmetode tages hensyn til sygdomsprofilen og:
 - a) formålet med prøveudtagningen
 - b) de listeopførte arter, der holdes på virksomheden
 - c) antallet af dyr af listeopførte arter, der holdes på virksomheden
 - d) kategorien af de opdrættede dyr
 - e) de tilgængelige produktions-, sundheds- og sporbarhedsfortegnelser for de opdrættede dyr, der er relevante for undersøgelsen
 - f) type virksomhed og husdyrholdspraksis
 - g) eksponeringsrisikoniveauet under hensyntagen til:
 - i) sandsynligheden for eksponering for den kategori A-sygdomsfremkaldende agens eller for vektoren
 - ii) manglende immunisering hos dyrene på grund af vaccination eller immunitet hos moderdyret

- iii) længden af dyrets ophold på virksomheden
 - h) andre relevante epidemiologiske faktorer.
4. Minimumsantallet af dyr, der skal undersøges, skal være i overensstemmelse med den kompetente myndigheds instrukser og med den relevante beredskabsplan, jf. artikel 43 i forordning (EU) 2016/429. Der skal med minimumsantallet af dyr, der skal undersøges, tages hensyn til den relevante kategori A-sygdomsprofil, og især:
- a) den forventede prævalens af den pågældende kategori A-sygdom på virksomheden
 - b) det ønskede konfidensniveau for undersøgelsesresultaterne, som under ingen omstændigheder må være lavere end 95 %
 - c) internationale standarder og den relevante videnskabelige evidens for den pågældende kategori A-sygdom.

A.2 UDTAGNING AF PRØVER AF DYR TIL LABORATORIEUNDERSØGELSER

1. Der skal ved udtagning af prøver til laboratorieundersøgelser tages hensyn til resultatet af de i afsnit A.1 omhandlede kliniske undersøgelser, og prøveudtagningen skal så vidt muligt omfatte de i afsnit A.1, punkt 1, nævnte dyr.
2. Hvis der ikke er tydelige tegn på sygdom eller post mortem-læsioner, der giver formodning om kategori A-sygdomme, skal prøverne indsamles tilfældigt i hver af virksomhedens epidemiologiske enheder, og prøverne skal gøre det muligt at påvise den pågældende kategori A-sygdom, hvis den forekommer.
3. De dyr, der skal udtages prøver fra, arten af de prøver, der skal indsamles, og prøveudtagningsmetoden skal være i overensstemmelse med den kompetente myndigheds instrukser, den relevante videnskabelige evidens for den pågældende kategori A-sygdom, de relevante nærmere angivelser og vejledninger fra EU-referencelaboratorierne (EURL) og Kommissionen og med den relevante beredskabsplan, jf. artikel 43 i forordning (EU) 2016/429. Der skal med de dyr, der skal udtages prøver fra, arten af de prøver, der skal indsamles, og prøveudtagningsmetoden tages hensyn til den relevante kategori A-sygdomsprofil samt kriterierne i afsnit A.1, punkt 3.
4. Minimumsantallet af dyr, der skal udtages prøver fra, skal være i overensstemmelse med den kompetente myndigheds instrukser, den relevante videnskabelige evidens for den pågældende kategori A-sygdom, de relevante nærmere angivelser og vejledninger fra EURL'en og Kommissionen og den relevante beredskabsplan, jf. artikel 43 i forordning (EU) 2016/429. Der skal med minimumsantallet af dyr, der skal udtages prøver fra, tages hensyn til kriterierne i afsnit A.1, punkt 4, og til de anvendte testmetoders ydeevne.
5. For så vidt angår vildtlevende dyr skal prøverne indsamles fra dyr, der er nedskudt, fundet døde eller bevidst fanget i fælde, eller tilvejebringes på grundlag af ikke-invasive metoder såsom saltsliksten og tyggetov eller lokkemad. Der skal med minimumsantallet og arten af prøver tages

hensyn til den vildtlevende bestands anslåede størrelse samt de relevante kriterier i afsnit A.1, punkt 3 og 4.

A.3 PRØVEUDTAGNING PÅ VIRKSOMHEDER, DER SKAL BESØGES

Valget af virksomheder, hvor der skal udtages prøver, minimumsantallet af virksomheder, der skal besøges, og prøveudtagningsmetoden skal være i overensstemmelse med den kompetente myndigheds instrukser, den relevante videnskabelige evidens for den pågældende kategori A-sygdom og med den relevante beredskabsplan, jf. artikel 43 i forordning (EU) 2016/429. Der skal med valget af virksomheder, hvor der skal udtages prøver, og prøveudtagningsmetoden tages hensyn til den relevante kategori A-sygdomsprofil samt kriterierne i afsnit A.1, punkt 3.

B. Diagnosticeringsmetoder

Teknikker, referencematerialer, standardisering heraf og fortolkningen af resultaterne af test udført under anvendelse af de relevante diagnosticeringsmetoder for kategori A-sygdomme skal være i overensstemmelse med artikel 6 i og med del III i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/689.

Diagnosticeringsmetoderne skal have til formål at sikre optimal følsomhed i overvågningen. Under visse omstændigheder kan denne overvågning omfatte anvendelse af laboratorieundersøgelser til vurdering af tidligere sygdomseksposering.

C. Transport af prøver

1. Alle prøver, der udtages med henblik på at bekræfte eller udelukke forekomst af en kategori A-sygdom, skal — behørigt mærket og identificeret — sendes til et officielt laboratorium, der er blevet informeret om deres ankomst. Prøverne skal være ledsaget af de relevante formularer i overensstemmelse med de krav, der er fastsat af den kompetente myndighed og det laboratorium, der modtager prøverne. Disse formularer skal indeholde oplysninger om som minimum:
 - a) oprindelsesvirksomheden for de dyr, der er udtaget prøver fra
 - b) art, alder og kategori for de dyr, der er udtaget prøver fra
 - c) dyrenes kliniske historik, hvis tilgængelig og relevant
 - d) kliniske tegn og obduktionsfund
 - e) alle andre relevante oplysninger.
2. Alle prøver skal:
 - a) opbevares i beholdere og pakninger, der er vandtætte og brudsikre og overholder gældende internationale standarder
 - b) opbevares ved den mest hensigtsmæssige temperatur og under de mest hensigtsmæssige forhold generelt under transporten under hensyntagen til de faktorer, der kan indvirke på prøvens kvalitet.
3. Emballagens yderside skal være mærket med modtagerlaboratoriets adresse, og følgende meddelelse skal være tydeligt fremhævet og placeret på et iøjnefaldende sted:

"Animalsk materiale til patologisk undersøgelse; letfordærligt; skrøbeligt indhold; må ikke åbnes uden for bestemmelseslaboratoriet."

4. Den ansvarlige på det officielle laboratorium, som modtager prøverne, skal underrettes om prøvernes ankomst i god tid i forvejen."
2. I tabellen i bilag II foretages følgende ændringer:
 - a) I rækken vedrørende infektion med *Mycoplasma mycoides* subsp. *mycoides* SC (oksens ondartede lungesygge) (CBPP), anden kolonne, ændres monitoreringsperioden på "45 dage" til "90 dage".
 - b) I rækken vedrørende klassisk svinepest (CSF), anden kolonne, ændres monitoreringsperioden på "15 dage" til "25 dage".
3. I bilag IV foretages følgende ændringer:
 - a) Overskriften affattes således:

"BILAG IV

**PROCEDURER FOR RENGØRING, DESINFEKTION OG OM NØDVENDIGT
BEKÆMPELSE AF INSEKTER OG GNAVERE**

(jf. artikel 12, 15, 16, 39, 45, 55 og 57)"

- b) Punkt B, litra e), affattes således:
 - "e) Desinfektionsmidlet skal forblive på den behandlede overflade i mindst 24 timer, medmindre andet er tilladt af den kompetente myndighed under hensyntagen til den krævede minimumskontaktetid, som fabrikanten har angivet."
 - c) Punkt C, stk. 1, litra a), nr. i), affattes således:
 - "i) underkastes dampbehandling ved en temperatur på mindst 70 °C i mindst 60 minutter".
 - d) Punkt C, stk. 3, affattes således:

"3. Efter 7 dage eller tidligere, hvis bygningerne, overfladerne og udstyret er fuldstændig tørret efter afslutningen af de aktiviteter, der kræves i henhold til stk. 2, skal virksomhederne rengøres og desinficeres igen."
4. Bilag V, VI og VII affattes således:

"BILAG V

BESKYTTELSES- OG OVERVÅGNINGSZONERS MINIMUMSRADIUS

(jf. artikel 21)

Angivet som radius af en cirkel med virksomheden som centrum

Kategori A-sygdom	Beskyttelseszone	Overvågningszone
Mund- og klovesygge	3 km	10 km
Infektion med kvægpestvirus	4 km	10 km
Infektion med Rift Valley-feber-virus	20 km	50 km
Infektion med lumpy skin	20 km	50 km

disease-virus		
Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)	1 km	3 km
Fåre- og gedekopper	5 km	20 km
Infektion med fåre- og gedepestvirus	5 km	20 km
Ondartet lungesyge hos geder	1 km	3 km
Afrikansk hestepest	100 km	150 km
Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)	Virksomheden	Virksomheden
Klassisk svinepest	3 km	10 km
Afrikansk svinepest	3 km	10 km
Højpatogen aviær influenza	3 km	10 km
Infektion med Newcastle disease-virus	3 km	10 km

BILAG VI
FORBUD I RESTRIKTIONSZONEN
(jf. artikel 27)

Tablel: Forbud mod aktiviteter i relation til dyr af listeopførte arter og produkter deraf

FORBUD MOD AKTIVITETER VEDRØRENDE DYR OG PRODUKTER I RELATION TIL KATEGORI A- SYGDOMME¹	FMD	RP	RVFV	LSD	CBPP	SPGP	PPR	CCPP	CSF	ASF	AHS	GLANDERS	HPAI	NCD
Flytning af opdrættede dyr af listeopførte arter fra virksomheder i restriktionszonen	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Flytning af opdrættede dyr af listeopførte arter til virksomheder i restriktionszonen	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Genopbygning af vildtbestande af listeopførte arter	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Markeder, dyrskuer, udstillinger og andre samlinger af opdrættede dyr af listeopførte arter samt afhentning og spredning af de pågældende arter	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Flytning af sæd, oocytter og embryoner fra opdrættede dyr af listeopførte arter fra virksomheder i restriktionszonen	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA
Indsamling af sæd, oocytter og embryoner fra opdrættede dyr af listeopførte arter	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NP	NA	NA	NA
Erhvervsmæssig kunstig inseminering af opdrættede dyr af listeopførte arter	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA
Erhvervsmæssig bedækning af opdrættede dyr af listeopførte arter	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA

¹ Forkortelser for kategori A-sygdomme, jf. bilag II.

Flytning af rugeæg til og fra virksomheder i restriktionszonen		NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	X	X
Flytning af fersk kød, undtagen spiselige slagtebiprodukter, fra opdrættede og vildtlevende dyr af listeopførte arter fra slagterier eller vildthåndteringsvirksomheder i restriktionszonen		X	X	X	NP	NP	NP	X	NP	X	X	NP	NA	X	X
Flytning af spiselige slagtebiprodukter fra opdrættede og vildtlevende dyr af listeopførte arter fra slagterier eller vildthåndteringsvirksomheder i restriktionszonen		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NP	NA	X	X
Flytning af kødprodukter fremstillet af fersk kød af listeopførte arter fra virksomheder i restriktionszonen		X	X	X	NP	NP	NP	X	NP	X	X	NP	NA	X	X
Flytning af rå mælk og colostrum hidrørende fra opdrættede dyr af listeopførte arter fra virksomheder i restriktionszonen		X	X	X	X	NP	X	X	NP	NA	NA	NP	NA	NA	NA
Flytning af mejeriprodukter og colostrumbaserede produkter fra virksomheder i restriktionszonen		X	X	X	NP	NP	NP	X	NP	NA	NA	NP	NA	NA	NA
Flytning af konsumæg fra virksomheder i restriktionszonen		NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	X	X
Flytning af animalske biprodukter fra opdrættede dyr af listeopførte arter fra virksomheder i restriktionszonen, undtagen hele kroppe eller dele af døde dyr	Husdyrgødning, herunder brugt strøelse	X	X	X	X	NP	X	X	NP	X	X	NP	NA	X	X
	Huder, skind, uld, børster og fjer	X	X	NP	X	NP	X	X	NP	X	X	NP	NA	X	X
	Animalske biprodukter, bortset fra husdyrgødning, herunder brugt strøelse, og bortset fra huder, skind, uld, børster og fjer	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NP	NA	X	X
Flytning af vegetabiliske fodermidler og halm hidrørende fra restriktionszonen		X	X	NP	NP	NP	NP	NP	NP	NP	NP	NP	NA	NP	NP.

NA = Ikke relevant.

X = Forbudt.

NP = Ikke forbudt.

BILAG VII

Del I

RISIKOBEGRÆNSENDE BEHANDLINGER AF ANIMALSKE PRODUKTER FRA RESTRIKTIONSZONEN

(jf. artikel 27, 33 og 49)

1. Behandlinger af mund- og klovesyge

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 *-værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 80 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 70 °C i mindst 30 minutter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, med opvarmning til mindst 60 °C i mindst 4 timer

Naturlig gæring og modning i en periode på mindst 9 måneder, hvorved der opnås værdier på maksimalt 0,93 Aw og pH 6 i hele produktet

Tørring efter saltning i en periode på mindst 182 dage, kun for svinekød.

Naturtarme

Saltning med natriumchlorid (NaCl), enten i tørform eller som saltlage ($A_w < 0,80$), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Saltning med salt tilsat fosfat (86,5 % NaCl), 10,7 % Na_2HPO_4 og 2,8 % Na_3PO_4 , enten i tørform eller som saltlage ($A_w < 0,80$), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Mælk

Varmebehandling, dvs. en steriliseringsproces, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

UHT-varmebehandling (ultrahøj temperatur) ved mindst 132 °C i mindst 1 sekund

Hvis mælkens pH-værdi er lavere end 7, HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder

Hvis mælkens pH-værdi er 7 eller derover, HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder, i to omgange

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C kombineret med en fysisk behandling, hvorved der opnås en pH-værdi på under 6 i mindst 1 time

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C kombineret med tørring.

2. Behandlinger af kvægpest

Der er ingen risikobegrænsende behandling af kvægpest.

3. Behandlinger af Rift Valley-feber

Kød uden slagtebiprodukter

Modning af slagtekroppe ved en minimumstemperatur på 2 °C i mindst 24 timer efter slagtning

Slagtebiprodukter og kød fra slagtekroppe, der ikke er modnet

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

Mælk

Varmebehandling, dvs. en steriliseringsproces, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder.

4. Behandlinger af lumpy skin disease

Slagtebiprodukter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

Naturtarme

Sikker vare.

Mælk

Varmebehandling, dvs. en steriliseringsproces, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

UHT-varmebehandling (ultrahøj temperatur) ved mindst 132 °C i mindst 1 sekund

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder

Behandling, hvorved der opnås en pH-værdi på under 6 i mindst 1 time.

5. Behandlinger af oksens ondartede lungesyge

Slagtebiprodukter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

6. Behandlinger af fåre- og gedekopper

Slagtebiprodukter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

Mælk

Varmebehandling, dvs. en steriliseringsproces, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

UHT-varmebehandling (ultrahøj temperatur) ved mindst 132 °C i mindst 1 sekund

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder

Behandling, hvorved der opnås en pH-værdi på under 6 i mindst 1 time.

7. Behandlinger af fåre- og gedefest

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 80 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 70 °C i mindst 30 minutter

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 65 °C tilstrækkeligt længe til, at der opnås en pasteuriseringsværdi på 40

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, med opvarmning til mindst 60 °C i mindst 4 timer.

Naturtarme

Saltning med natriumchlorid (NaCl), enten i tørform eller som saltlage ($A_w < 0,80$), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Saltning med salt tilsat fosfat (86,5 % NaCl), 10,7 % Na_2HPO_4 og 2,8 % Na_3PO_4 , enten i tørform eller som saltlage ($A_w < 0,80$), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Mælk

Varmebehandling, dvs. en steriliseringsproces, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

UHT-varmebehandling (ultrahøj temperatur) ved mindst 132 °C i mindst 1 sekund

Hvis mælkens pH-værdi er lavere end 7, HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder

Hvis mælkens pH-værdi er 7 eller derover, HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C i mindst 15 sekunder, i to omgange

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C kombineret med en fysisk behandling, hvorved der opnås en pH-værdi på under 6 i mindst 1 time

HTST-varmebehandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur) ved mindst 72 °C kombineret med tørring.

8. Behandlinger af ondartet lungesyge hos geder

Slagtebiprodukter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3.

9. Behandlinger af klassisk svinepest

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 80 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 70 °C i mindst 30 minutter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, med opvarmning til mindst 60 °C i mindst 4 timer

Naturlig gæring og modning i en periode på mindst 9 måneder (undtagen for kam: en periode på mindst 140 dage og for skinke: en periode på mindst 190 dage), hvorved der opnås værdier på maksimalt 0,93 Aw og pH 6

Tørring efter saltning i en periode på mindst 182 dage.

Naturtarme

Saltning med natriumchlorid (NaCl), enten i tørform eller som saltlage (Aw < 0,80), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Saltning med salt tilsat fosfat (86,5 % NaCl), 10,7 % Na₂HPO₄ og 2,8 % Na₃PO₄, enten i tørform eller som saltlage (Aw < 0,80), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Saltning med salt tilsat citrat (89,2 % NaCl), 8,9 % tri-natriumcitrat-dihydrat og 1,9 % citronsyremonohydrat (vægt/vægt/vægt) med pH 4,5 i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C.

10. Behandlinger af afrikansk svinepest

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F₀-værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 80 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 70 °C i mindst 30 minutter

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, med opvarmning til mindst 60 °C i mindst 4 timer

For udbenet kød, naturlig gæring og modning i en periode på mindst 9 måneder (undtagen for kam: en periode på mindst 140 dage og for skinke: en periode på mindst 190 dage), hvorved der opnås værdier på maksimalt 0,93 Aw og pH 6

Tørring efter saltning i en periode på mindst 182 dage.

Naturtarme

Saltning med natriumchlorid (NaCl), enten i tørform eller som saltlage (Aw < 0,80), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

Saltning med salt tilsat fosfat (86,5 % NaCl), 10,7 % Na₂HPO₄ og 2,8 % Na₃PO₄, enten i tørform eller som saltlage (Aw < 0,80), i en sammenhængende periode på 30 dage eller derover ved en omgivelsestemperatur på mindst 20 °C

11. Behandlinger af afrikansk hestepest

Kød, naturtarme og mælk er sikre varer.

12. Behandlinger af højpatogen aviær influenza

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 70 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 65,0 °C i mindst 42 sekunder

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 60 °C i mindst 507 sekunder.

Æg

Varmebehandling, hvor produktets kernetemperaturer når op på mindst den angivne værdi i mindst den angivne tid:

Hele æg:

- gennemkogt
- 60 °C – 188 sekunder.

Helægsblandinger:

- gennemkogt
- 61,1 °C – 94 sekunder
- 60 °C – 188 sekunder.

Flydende æggehvite:

- 56,7 °C – 232 sekunder
- 55,6 °C – 870 sekunder.

Ren æggeblomme:

- 60 °C – 288 sekunder.

10 % saltet æggeblomme:

- 62,2 °C – 138 sekunder.

Tørret æggehvite:

- 67 °C – 20 timer
- 54,4 °C – 513 timer.

13. Behandlinger af Newcastle disease

Kød

Varmebehandling i en hermetisk lukket beholder, hvorved der opnås en F_0 -værdi på mindst 3

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på mindst 70 °C

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 60 °C i mindst 507 sekunder

Varmebehandling, hvorved der opnås en kernetemperatur på 57,8 °C i mindst 63 minutter og 18 sekunder.

Æg

Varmebehandling, hvor produktets kernetemperaturer når op på mindst den angivne værdi i mindst den angivne tid:

Hele æg:

- gennemkogt
- 59 °C – 674 sekunder
- 57 °C – 1 596 sekunder
- 55 °C – 2 521 sekunder.

Berigede æg:

- 62,2 °C – 3 minutter og 30 sekunder
- 61,1 °C – 6 minutter og 12 sekunder.

Sødede/saltede æg:

- 63,3 °C – 3 minutter og 30 sekunder
- 62,2 °C – 6 minutter og 12 sekunder.

Flydende æggehvite:

- 59 °C – 301 sekunder
- 57 °C – 986 sekunder
- 55 °C – 2 278 sekunder.

Ren æggeblomme:

- 61,1 °C – 3 minutter og 30 sekunder
- 60 °C – 6 minutter og 12 sekunder.

10 % saltet æggeblomme:

- 55 °C – 176 sekunder.

Tørret æggehvite:

- 57 °C – 50 timer og 24 minutter.

* F_0 er den beregnede dræbende virkning på bakteriesporer. En F_0 -værdi på 3 betyder, at det koldeste punkt i produktet er opvarmet tilstrækkeligt til at opnå samme dræbende virkning som 121 °C (250 F) på tre minutter med øjeblikkelig opvarmning og nedkøling.

Del II

METODER TIL AT MINDSKE RISIKOEN FOR SPREDNING AF KATEGORI A-SYGDOMME FOR ANIMALSKE BIPRODUKTER OG AFLEDTE PRODUKTER FRA RESTRIKTIONSZONEN

(jf. artikel 27, 35, 37, 51 og 53)

Følgende metoder til behandling, omdannelse eller forarbejdning som beskrevet i følgende kapitler og bilag til forordning (EU) nr. 142/2011:

1. Forarbejdning af afledte produkter ved standardforarbejdningsmetode 1-5, jf. bilag IV, kapitel III.

2. Omdannelse eller kompostering ved standardomdannelsesparametre for omdannelse til biogas eller kompostering, jf. bilag V, kapitel III, afsnit 1.
 3. Dobbelt varmebehandling til forarbejdning af produkter afledt af mælk eller mælkebaserede produkter, jf. bilag X, kapitel II, afsnit 4, del 1, punkt B.
 4. Varmebehandling til forarbejdning af husdyrgødning, jf. bilag XI, kapitel I, afsnit 2, litra b).
 5. Varmebehandling til fremstilling af foder til selskabsdyr (dvs. forarbejdet foder til selskabsdyr, tyggepinde og tyggeben og animalske smagsforstærkere), jf. bilag XIII, kapitel II, stk. 3, litra a), og stk. 3, litra b), nr. i), ii) og iii).
 6. Behandling af blodprodukter fra dyr af hestefamilien ved en af de behandlinger, der efterfølges af en effektivitetstest, jf. bilag XIII, kapitel IV, stk. 2, litra b), nr. ii).
 7. Behandling af huder og skind, jf. bilag I, nr. 28, og forarbejdning af huder og skind, jf. bilag XIII, kapitel V, punkt C, stk. 2.
 8. Behandling eller forarbejdning af jagttrofæer, jf. bilag XIII, kapitel VI, punkt C.
 9. Behandling af svineborster, jf. bilag XIII, kapitel VII, punkt A, stk. 2, litra a).
 10. Behandling af uld og hår, jf. bilag XIII, kapitel VII, punkt B, tredje afsnit.
 11. Behandling af fjer og dun, jf. bilag XIII, kapitel VII, punkt C.
 12. Forarbejdning af fedtderivater, jf. bilag XIII, kapitel XI, stk. 1 og 2."
5. I bilag VIII, tabellen, første kolonne, affattes teksten i tredje række således:
- "Opbevaring i pakninger eller baller under tag i lokaliteter, der ligger mindst 2 km fra det nærmeste udbrud, således at vegetabiliske fodermidler og halm først må forlade lokaliteterne, når der er gået mindst fire måneder, efter at rengøring og desinfektion i henhold til artikel 15 er fuldført."
6. Bilag IX, X og XI affattes således:

"BILAG IX

MÆRKNING AF FERSK KØD FRA RESTRIKTIONSZONEN

(Særlige sundheds- eller identifikationsmærker)

(jf. artikel 33 og 49)

1. Det særlige identifikationsmærke, der skal anbringes på fersk kød af fjerkræ, som har oprindelse i beskyttelseszonen, og som ikke er bestemt til en anden medlemsstat, jf. nærværende forordnings artikel 33, stk. 1, litra b), er det identifikationsmærke, der er omhandlet i artikel 5, stk. 1, litra b), i forordning (EF) nr. 853/2004, med to ekstra diagonale, parallelle linjer, således at oplysningerne på mærket forbliver fuldt læsbare.
2. Det særlige sundhedsmærke eller, hvis det er relevant, det særlige identifikationsmærke, der skal anbringes på fersk kød til behandling i en forarbejdningsvirksomhed i henhold til nærværende forordnings artikel 33, stk. 2, litra a), og artikel 49, stk. 2, litra a), skal bestå af det sundhedsmærke, der er omhandlet i artikel 48 og bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2019/627, eller, hvis det er relevant, det identifikationsmærke, der er omhandlet i afsnit I i

bilag II til forordning (EF) nr. 853/2004, med et ekstra diagonalt kryds bestående af to rette linjer, der krydser hinanden i midten af stemplet, således at oplysningerne på mærket forbliver fuldt læsbare.

BILAG X

**VARIGHEDEN AF SYGDOMSBEKÆMPELSESFORANSTALTNINGER I
BESKYTTELSESZONEN**

(jf. artikel 39)

Kategori A-sygdom	Minimumsvarigheden af foranstaltninger i beskyttelseszonen (artikel 39, stk. 1)	Yderligere periode med anvendelse af overvågningsforanstaltninger i beskyttelseszonen (artikel 39, stk. 3)
Mund- og klovesyge	15 dage	15 dage
Infektion med kvægpestvirus	21 dage	9 dage
Infektion med Rift Valley-feber-virus	30 dage	15 dage
Infektion med lumpy skin disease-virus	28 dage	17 dage
Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)	90 dage	Ikke relevant
Fåre- og gedekopper	21 dage	9 dage
Infektion med fåre- og gedepestvirus	21 dage	12 dage
Ondartet lungesyge hos geder	45 dage	Ikke relevant
Afrikansk hestepest	12 måneder	Ikke relevant
Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)	6 måneder	Ikke relevant
Klassisk svinepest	25 dage	15 dage
Afrikansk svinepest	15 dage	15 dage
Højpatogen aviær influenza	21 dage	9 dage
Infektion med Newcastle disease-virus	21 dage	9 dage

BILAG XI

**VARIGHEDEN AF SYGDOMSBEKÆMPELSESFORANSTALTNINGER I
OVERVÅGNINGSZONEN**

(jf. artikel 55 og 56)

Kategori A-sygdom	Minimumsvarigheden af foranstaltninger i overvågningszonen
Mund- og klovesyge	30 dage

Infektion med kvægpestvirus	30 dage
Infektion med Rift Valley-feber-virus	45 dage
Infektion med lumpy skin disease-virus	45 dage
Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)	90 dage
Fåre- og gedekopper	30 dage
Infektion med fåre- og gedepestvirus	33 dage
Ondartet lungesyge hos geder	45 dage
Afrikansk hestepest	12 måneder
Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)	Ikke relevant
Klassisk svinepest	40 dage
Afrikansk svinepest	30 dage
Højpatogen aviær influenza	30 dage
Infektion med Newcastle disease-virus	30 dage

"

7. I bilag XII affattes stk. 1, litra a) og b), således:

"a) Den kliniske undersøgelse og prøveudtagningen med henblik på laboratorieundersøgelser skal, alt efter hvad der er relevant, omfatte:

- i) akvakulturdyr af listeopførte arter, der udviser kliniske tegn på den pågældende kategori A-sygdom
- ii) akvakulturdyr, der kan formodes at være døde af den mistænkte eller bekræftede kategori A-sygdom i den senere tid
- iii) akvakulturdyr, der mistænkes for at være inficeret med en kategori A-sygdom.

b) Minimumsantallet af prøver, der skal indsamles, er fastsat i følgende tabel:

Scenarie			
Dyretype	Rapportering om øget dødelighed	Observerede obduktionsfund eller kliniske tegn	Mistanke på grund af epidemiologisk forbindelse eller andre omstændigheder
Bløddyr (hele dyret)	30	—	150
Krebsdyr	30	10	150
Fisk	30	10	150

"

8. I bilag XV affattes tabel 2 således:

"Tabel 2

1. Særlig ordning for overvågning omfattende sundhedsbesøg og prøveudtagning på virksomheder vedrørende epizootisk hæmatopoietisk nekrose (EHN) hos akvakulturdyr ⁽¹⁾

Virksomhedstype	Antal sundhedsbesøg pr. år	Antal prøveudtagninger pr. år	Antal fisk i prøven	
			Antal fisk i vækst	Antal moderfisk ⁽²⁾
a) Virksomheder med bestand(e) af moderfisk	2	2	150 (første og andet besøg)	150 (første eller andet besøg)
b) Virksomheder, der udelukkende har bestand(e) af moderfisk	2	1	0	150 (første eller andet besøg)
c) Virksomheder uden bestand(e) af moderfisk	2	2	150 (første og andet besøg)	0
Maksimalt antal fisk pr. samleprøve: 10				

- (1) Udtagningen af prøver af fisk til laboratorieundersøgelse skal ske, når vandtemperaturen er på mellem 11 °C og 20 °C. Kravet til vandtemperaturen gælder også for sundhedsbesøg. På virksomheder, hvor vandtemperaturen ikke når op på 11 °C i løbet af året, skal prøveudtagning og sundhedsbesøg gennemføres, når vandtemperaturen er på sit højeste niveau.
- (2) Prøver fra moderfisk må ikke indeholde væske fra kønskirtlerne, mælke eller æg, da der ikke er evidens for, at EHN forårsager infektion af forplantningsorganerne.

2. Varigheden af sygdomsbekæmpelsesforanstaltninger i overvågningszonen

Kategori A-sygdom	Minimumsvarighed af overvågning
Infektion med <i>Mikrocytos mackini</i>	3 år
Infektion med <i>Perkinsus marinus</i>	3 år
Infektion med Taura-syndrom-virus	2 år
Infektion med yellow head disease-virus	2 år
Epizootisk hæmatopoietisk nekrose	2 år

".