

Brussel, 13 februari 2026
(OR. en)

6330/26
ADD 1

DELECT 30
AGRILEG 31
VETER 20

BEGELEIDENDE NOTA

van: de secretaris-generaal van de Europese Commissie, ondertekend door mevrouw Martine DEPREZ, directeur

ingekomen: 12 februari 2026

aan: mevrouw Thérèse BLANCHET, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie

nr. Comdoc.: C(2026) 766 annex

Betreft: BIJLAGE
bij
GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE tot wijziging en rectificatie van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat regels voor de preventie en bestrijding van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten betreft

De delegaties vinden hierbij document C(2026) 766 annex.

Bijlage: C(2026) 766 annex



Brussel, 12.2.2026
C(2026) 766 final

ANNEX

BIJLAGE

bij

GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE

tot wijziging en rectificatie van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat regels voor de preventie en bestrijding van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten betreft

BIJLAGE

De bijlagen I, II, IV tot en met XII en XV worden als volgt gewijzigd:

1. Bijlage I wordt vervangen door:

“BIJLAGE I

KLINISCHE ONDERZOEKEN, BEMONSTERINGSPROCEDURES, DIAGNOSTISCHE METHODEN VOOR ZIEKTEN VAN CATEGORIE A EN VERVOER VAN MONSTERS

(bedoeld in artikel 3)

A. Bemonsteringsprocedures

A.1 BEMONSTERING VAN DIEREN VOOR KLINISCHE ONDERZOEKEN

1. Klinische onderzoeken moeten indien mogelijk de volgende dieren omvatten:
 - a) dieren die klinische tekenen van ziekten van categorie A vertonen;
 - b) dieren die waarschijnlijk recent aan de vermoede of bevestigde ziekte van categorie A zijn gestorven;
 - c) dieren die epidemiologisch verbonden zijn met een vermoedelijk of bevestigd geval van een ziekte van categorie A;
 - d) dieren waarvoor het resultaat van eerdere laboratoriumonderzoeken positief of niet-eenduidig was.
2. De te onderzoeken dieren moeten willekeurig worden gekozen in voldoende grote aantallen om de ziekte van categorie A, indien die aanwezig is, te kunnen opsporen wanneer er geen duidelijke tekenen of post-mortemlaesies zijn die op de aanwezigheid van ziekten van categorie A wijzen.
3. De te onderzoeken dieren en de bemonsteringsmethode moeten worden gekozen overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit, het relevante wetenschappelijke bewijs voor de desbetreffende ziekte van categorie A, en de desbetreffende noodplannen zoals bedoeld in artikel 43 van Verordening (EU) 2016/429. Bij de keuze van de te onderzoeken dieren en de bemonsteringsmethode moet rekening worden gehouden met het ziekteprofiel en met:
 - a) het doel van de bemonstering;
 - b) de in de lijst opgenomen soorten die in de inrichting worden gehouden;
 - c) het aantal dieren van in de lijst opgenomen soorten die in de inrichting worden gehouden;
 - d) de categorie van de gehouden dieren;
 - e) de beschikbare documentatie inzake productie, gezondheid en traceerbaarheid met betrekking tot de gehouden dieren die relevant is voor het onderzoek;
 - f) het type inrichting en de dierhouderijpraktijken;

- g) de omvang van het risico op blootstelling, rekening houdend met:
 - i) de waarschijnlijkheid van blootstelling aan de verwekker van de ziekte van categorie A of aan de vector;
 - ii) het gebrek aan immunisatie van de dieren door vaccinatie of maternale immuniteit;
 - iii) de verblijfsgeschiedenis in de inrichting;
 - h) andere relevante epidemiologische factoren.
4. Het minimumaantal te onderzoeken dieren moet in overeenstemming zijn met de instructies van de bevoegde autoriteit en de desbetreffende noodplannen zoals bedoeld in artikel 43 van Verordening (EU) 2016/429. Bij het bepalen van het minimumaantal te onderzoeken dieren moet rekening worden gehouden met het ziekteprofiel van de desbetreffende ziekte van categorie A, en met name met:
- a) de verwachte prevalentie van de desbetreffende ziekte van categorie A in de inrichting;
 - b) het gewenste betrouwbaarheidsniveau van de onderzoeksresultaten, dat in geen geval lager dan 95 % mag zijn;
 - c) internationale normen en het relevante wetenschappelijke bewijs voor de desbetreffende ziekte van categorie A.

A.2 BEMONSTERING VAN DIEREN VOOR LABORATORIUMONDERZOEKEN

1. Bij de bemonstering voor laboratoriumonderzoeken moet rekening worden gehouden met de resultaten van de in punt A.1 bedoelde klinische onderzoeken en in de steekproef moeten, indien mogelijk, in punt A.1, 1, bedoelde dieren worden opgenomen.
2. Als er geen duidelijke tekenen of post-mortemlaesies zijn die op de aanwezigheid van ziekten van categorie A wijzen, moeten de monsters willekeurig worden verzameld in elke epidemiologische eenheid van de inrichting en moeten zij de opsporing van de desbetreffende ziekte van categorie A, indien die aanwezig is, mogelijk maken.
3. De te bemonsteren dieren, de aard van de te verzamelen monsters en de bemonsteringsmethode moeten in overeenstemming zijn met de instructies van de bevoegde autoriteit, het relevante wetenschappelijke bewijs voor de desbetreffende ziekte van categorie A, de relevante nadere bijzonderheden en richtsnoeren van de referentielaboratoria van de Europese Unie (EURL's) en van de Commissie, en de desbetreffende noodplannen zoals bedoeld in artikel 43 van Verordening (EU) 2016/429. Bij de keuze van de te bemonsteren dieren, de aard van de te verzamelen monsters en de bemonsteringsmethode moet rekening worden gehouden met het ziekteprofiel van de desbetreffende ziekte van categorie A en de criteria die zijn vastgesteld in punt A.1, 3.
4. Het minimumaantal te bemonsteren dieren moet in overeenstemming zijn met de instructies van de bevoegde autoriteit, het relevante wetenschappelijke bewijs voor de desbetreffende ziekte van categorie A, de relevante nadere bijzonderheden en richtsnoeren van de EURL's en

van de Commissie, en de desbetreffende noodplannen zoals bedoeld in artikel 43 van Verordening (EU) 2016/429. Bij het bepalen van het minimumaantal te bemonsteren dieren moet rekening worden gehouden met de criteria die zijn vastgesteld in punt A.1, 4, en met de gebruikte testmethoden.

5. In het geval van wilde dieren moeten de monsters worden verzameld van dieren die zijn doodgeschoten, dood zijn gevonden of doelbewust zijn gevangen of moeten de monsters worden verkregen door middel van niet-invasieve methoden zoals likstenen, touwen om op te kauwen of lokaas. Bij het bepalen van het minimumaantal en de aard van de monsters moet rekening worden gehouden met de geraamde omvang van de wilde populatie en met de relevante criteria van punt A.1, 3 en 4.

A.3 STEEKPROEF VAN INRICHTINGEN VOOR INSPECTIEBEZOEKEN

De inrichtingen waar de monsters moeten worden genomen, het minimumaantal te bezoeken inrichtingen en de bemonsteringsmethode moeten worden gekozen overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit, het relevante wetenschappelijke bewijs voor de desbetreffende ziekte van categorie A, en de desbetreffende noodplannen zoals bedoeld in artikel 43 van Verordening (EU) 2016/429. Bij de keuze van de inrichtingen waar de monsters moeten worden genomen en van de bemonsteringsmethode moet rekening worden gehouden met het ziekteprofiel van de ziekte van categorie A en met de criteria die zijn vastgesteld in punt A.1, 3.

B. Diagnostische methoden

De technieken, het referentiemateriaal, de standaardisering daarvan en de interpretatie van de resultaten van tests die zijn uitgevoerd volgens de desbetreffende diagnostische methoden voor ziekten van categorie A, moeten voldoen aan artikel 6 van en bijlage VI, deel III, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.

De diagnostische methoden moeten de maximale precisie van de bewaking beogen. In bepaalde omstandigheden kan deze bewaking het gebruik van laboratoriumonderzoeken omvatten om eerdere blootstelling aan ziekten te beoordelen.

C. Vervoer van de monsters

1. Alle monsters die zijn genomen om de aanwezigheid van een ziekte van categorie A te bevestigen of uit te sluiten, moeten, naar behoren geëtiketteerd en geïdentificeerd, worden verzonden naar een officieel laboratorium dat van hun aankomst in kennis is gesteld. De monsters moeten vergezeld gaan van de juiste formulieren zoals vereist door de bevoegde autoriteit en het laboratorium dat de monsters ontvangt. In deze formulieren moet ten minste het volgende worden vermeld:
 - a) de inrichting van oorsprong van de bemonsterde dieren;
 - b) informatie over de soort, de leeftijd en de categorie van de bemonsterde dieren;
 - c) de klinische voorgeschiedenis van de dieren, indien die beschikbaar en relevant is;
 - d) de klinische tekenen en post-mortemvaststellingen;

- e) alle andere relevante informatie.
 - 2. Alle monsters moeten:
 - a) worden opgeslagen in waterdichte en onbreekbare houders en verpakkingen en met inachtneming van de toepasselijke internationale normen;
 - b) tijdens het vervoer worden bewaard bij de meest geschikte temperatuur en in de meest geschikte omstandigheden, waarbij rekening moet worden gehouden met de factoren die de kwaliteit van de monsters kunnen beïnvloeden.
 - 3. Op de buitenzijde van de verpakking moet het adres van het ontvangende laboratorium zijn vermeld en op een in het oog vallende plaats moet op duidelijke wijze de volgende vermelding zijn aangebracht:

“Dierlijk pathologisch materiaal; beperkt houdbaar; fragiel; niet openen buiten het laboratorium van bestemming.”
 - 4. De bevoegde persoon in het officiële laboratorium dat de monsters ontvangt, moet tijdig in kennis worden gesteld van de aankomst van de monsters.”.
2. In bijlage II wordt de tabel als volgt gewijzigd:
- a) in de rij voor infectie met *Mycoplasma mycoides* subsp. *mycoides* SC (besmettelijke runderperipneumonie) (CBPP) wordt in de tweede kolom de monitoringperiode van “45 dagen” vervangen door “90 dagen”;
 - b) in de rij voor klassieke varkenspest (KVP) wordt in de tweede kolom de monitoringperiode van “15 dagen” vervangen door “25 dagen”.
3. Bijlage IV wordt als volgt gewijzigd:
- a) de titel wordt vervangen door:

“BIJLAGE IV

**PROCEDURES VOOR REINIGING, ONTSMETTING EN, INDIEN NODIG,
BESTRIJDING VAN INSECTEN EN KNAAGDIEREN**

(bedoeld in de artikelen 12, 15, 16, 39, 45, 55 en 57)”;

- b) punt B, e), wordt vervangen door:

“e) moet het ontsmettingsmiddel ten minste 24 uur op het behandelde oppervlak aanwezig blijven, tenzij anderszins toegestaan door de bevoegde autoriteit, rekening houdend met de minimaal vereiste contactduur zoals aangegeven door de producent;”;
- c) punt C, 1, a), i), wordt vervangen door:

“i) met stoom worden behandeld bij een temperatuur van minimaal 70 °C gedurende ten minste 60 minuten;”;
- d) punt C, 3, wordt vervangen door:

“3. moeten de inrichtingen na zeven dagen, of eerder indien de gebouwen, oppervlakken en uitrusting na voltooiing van de overeenkomstig punt 2 vereiste activiteiten volledig zijn opgedroogd, opnieuw worden gereinigd en ontsmet.”;

4. De bijlagen V, VI en VII worden vervangen door:

“BIJLAGE V

MINIMALE STRAAL VAN DE BESCHERMINGSZONE EN DE BEWAKINGSZONE

(bedoeld in artikel 21)

Uitgedrukt als de straal van een cirkel met de inrichting als middelpunt.

Ziekten van categorie A	Beschermingszone	Bewakingszone
Mond-en-klauwzeer	3 km	10 km
Infectie met het runderpestvirus	4 km	10 km
Infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus)	20 km	50 km
Infectie met het nodulaire-dermatosevirus	20 km	50 km
Infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderpleuropneumonie)	1 km	3 km
Schapepokken en geitenpokken	5 km	20 km
Infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”)	5 km	20 km
Besmettelijke pleuropneumonie bij geiten	1 km	3 km
Afrikaanse paardenpest	100 km	150 km
Infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)	Inrichting	Inrichting
Klassieke varkenspest	3 km	10 km
Afrikaanse varkenspest	3 km	10 km
Hoogpathogene aviaire influenza	3 km	10 km
Infectie met het virus van de ziekte van Newcastle	3 km	10 km

BIJLAGE VI

VERBODEN IN DE BEPERKINGSZONE

(bedoeld in artikel 27)

Tabel: Verboden op activiteiten met betrekking tot dieren van in de lijst opgenomen soorten en producten daarvan

VERBODEN OP ACTIVITEITEN MET BETREKKING TOT DIEREN EN PRODUCTEN IN VERBAND MET ZIEKTEN VAN CATEGORIE A¹	MKZ	RP	RVFV	LSD	CBPP	SPGP	PPR	CCPP	KVP	AVP	AHS	KWADE DROES	HPAI	NCD
Verplaatsingen van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de beperkingszone	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten naar inrichtingen in de beperkingszone	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	X	X
Heruitzetting van wild van in de lijst opgenomen soorten	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	X	X
Tentoonstellingen, (jaar)markten, shows en andere gelegenheden waarbij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten worden samengebracht, met inbegrip van de verzameling en de verspreiding van die soorten	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van sperma, oöcyten en embryo's verkregen van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de beperkingszone	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.
Winning van sperma, oöcyten en embryo's van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NV	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.
Ambulante kunstmatige inseminatie van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.
Ambulante natuurlijke dekking van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.

¹ Afkortingen van ziekten van categorie A overeenkomstig bijlage II.

opgenomen soorten															
Verplaatsingen van broedeieren naar en vanuit inrichtingen in de beperkingszone		n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van vers vlees, met uitzondering van slachtafval, van gehouden en wilde dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit slachthuizen of wildbewerkingsinrichtingen in de beperkingszone		X	X	X	NV	NV	NV	X	NV	X	X	NV	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van slachtafval van gehouden en wilde dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit slachthuizen of wildbewerkingsinrichtingen in de beperkingszone		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NV	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van vleesproducten verkregen van vers vlees van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de beperkingszone		X	X	X	NV	NV	NV	X	NV	X	X	NV	n.v.t.	X	X
Verplaatsing van rauwe melk en colostrum verkregen van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de beperkingszone		X	X	X	X	NV	X	X	NV	n.v.t.	n.v.t.	NV	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.
Verplaatsing van zuivelproducten en producten op basis van colostrum vanuit inrichtingen in de beperkingszone		X	X	X	NV	NV	NV	X	NV	n.v.t.	n.v.t.	NV	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.
Verplaatsing van voor menselijke consumptie bestemde eieren vanuit inrichtingen in de beperkingszone		n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	n.v.t.	X	X
Verplaatsingen van dierlijke bijproducten van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de beperkingszone, met uitzondering van hele kadavers of delen van dode dieren	Mest, met inbegrip van gebruikt strooisel	X	X	X	X	NV	X	X	NV	X	X	NV	n.v.t.	X	X
	Huiden, vellen, wol, haren en veren	X	X	NV	X	NV	X	X	NV	X	X	NV	n.v.t.	X	X
	Andere dierlijke bijproducten dan mest, met inbegrip van gebruikt strooisel, en dan huiden, vellen, wol, haren en veren	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NV	n.v.t.	X	X
Verplaatsing van in de beperkingszone verkregen voedermiddelen van plantaardige oorsprong en stro		X	X	NV	NV	NV	NV	NV	NV	NV	NV	NV	n.v.t.	NV	NV

n.v.t. = niet van toepassing

X = verboden

NV = niet verboden

Deel I

**RISICOBEPERKENDE BEHANDELINGEN VOOR UIT DE BEPERKINGSZONE
AFKOMSTIGE PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG**

(bedoeld in de artikelen 27, 33 en 49)

1. Behandelingen tegen mond-en-klauwzeer

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde * van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 80 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 70 °C te bereiken gedurende ten minste 30 minuten.

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder, waarbij minimaal 60 °C wordt aangehouden gedurende ten minste 4 uur.

Natuurlijke fermentatie en rijping gedurende ten minste negen maanden, om in het gehele product een maximale aw-waarde van 0,93 en een maximale pH-waarde van 6 te bereiken.

Drogen na zouten gedurende ten minste 182 dagen, uitsluitend voor varkensvlees.

Casings

Zouten met natriumchloride (NaCl) in droge vorm of als verzadigde pekkel (aw < 0,80), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Zouten met zout waaraan fosfaat is toegevoegd (86,5 % NaCl, 10,7 % Na₂HPO₄ en 2,8 % Na₃PO₄) in droge vorm of als verzadigde pekkel (aw < 0,80), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Melk

Warmtebehandeling (sterilisatieproces) om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

UHT-warmtebehandeling (ultrahoge temperatuur) bij minimaal 132 °C gedurende ten minste één seconde.

Als de pH van de melk lager is dan 7, HTST-warmtebehandeling (high temperature short time pasteurisation) bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden.

Als de pH van de melk 7 of hoger is, HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, tweemaal.

HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C in combinatie met een fysische behandeling om een pH-waarde van minder dan 6 te bereiken gedurende ten minste één uur.

HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C in combinatie met drogen.

2. Behandelingen tegen runderpest

Er is geen risicobeperkende behandeling voor runderpest.

3. **Behandelingen tegen riftdalkoorts**

Vlees zonder slachtafval

Rijping van karkassen bij een minimumtemperatuur van 2 °C gedurende ten minste 24 uur na het slachten.

Slachtafval en vlees van niet-gerijpte karkassen

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

Melk

Warmtebehandeling (sterilisatieproces) om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

HTST-warmtebehandeling (high temperature short time pasteurisation) bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden.

4. **Behandelingen tegen nodulaire dermatose**

Slachtafval

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

Casings

Veilig product.

Melk

Warmtebehandeling (sterilisatieproces) om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

UHT-warmtebehandeling (ultrahoge temperatuur) bij minimaal 132 °C gedurende ten minste één seconde.

HTST-warmtebehandeling (high temperature short time pasteurisation) bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden.

Behandeling om een pH-waarde van minder dan 6 te bereiken gedurende ten minste één uur.

5. **Behandelingen tegen besmettelijke runderpleuropneumonie**

Slachtafval

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

6. **Behandelingen tegen schapenpokken en geitenpokken**

Slachtafval

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

Melk

Warmtebehandeling (sterilisatieproces) om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

UHT-warmtebehandeling (ultrahoge temperatuur) bij minimaal 132 °C gedurende ten minste één seconde.

HTST-warmtebehandeling (high temperature short time pasteurisation) bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden.

Behandeling om een pH-waarde van minder dan 6 te bereiken gedurende ten minste één uur.

7. **Behandelingen van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”)**

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 80 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 70 °C te bereiken gedurende ten minste 30 minuten.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 65 °C te bereiken gedurende een voldoende lange periode om een minimale pasteurisatiewaarde van 40 te bereiken.

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder, waarbij minimaal 60 °C wordt aangehouden gedurende ten minste 4 uur.

Casings

Zouten met natriumchloride (NaCl) in droge vorm of als verzadigde pekkel ($a_w < 0,80$), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Zouten met zout waaraan fosfaat is toegevoegd (86,5 % NaCl, 10,7 % Na_2HPO_4 en 2,8 % Na_3PO_4) in droge vorm of als verzadigde pekkel ($a_w < 0,80$), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Melk

Warmtebehandeling (sterilisatieproces) om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

UHT-warmtebehandeling (ultrahoge temperatuur) bij minimaal 132 °C gedurende ten minste één seconde.

Als de pH van de melk lager is dan 7, HTST-warmtebehandeling (high temperature short time pasteurisation) bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden.

Als de pH van de melk 7 of hoger is, HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, tweemaal.

HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C in combinatie met een fysische behandeling om een pH-waarde van minder dan 6 te bereiken gedurende ten minste één uur.

HTST-warmtebehandeling bij minimaal 72 °C in combinatie met drogen.

8. **Behandelingen tegen besmettelijke pleuropneumonie bij geiten**

Slachtafval

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

9. Behandelingen tegen klassieke varkenspest

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 80 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 70 °C te bereiken gedurende ten minste 30 minuten.

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder, waarbij minimaal 60 °C wordt aangehouden gedurende ten minste 4 uur.

Natuurlijke fermentatie en rijping gedurende ten minste negen maanden (behalve voor lendestukken: ten minste 140 dagen en hammen: ten minste 190 dagen), om een maximale aw-waarde van 0,93 en een maximale pH-waarde van 6 te bereiken.

Drogen na zouten gedurende ten minste 182 dagen.

Casings

Zouten met natriumchloride (NaCl) in droge vorm of als verzadigde pekkel (aw < 0,80), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Zouten met zout waaraan fosfaat is toegevoegd (86,5 % NaCl, 10,7 % Na₂HPO₄ en 2,8 % Na₃PO₄) in droge vorm of als verzadigde pekkel (aw < 0,80), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Zouten met zout waaraan citraat is toegevoegd (89,2 % NaCl, 8,9 % trinatriumcitraat-dihydraat en 1,9 % citroenzuur-monohydraat) (gewichtspcenten) met een pH-waarde van 4,5 gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

10. Behandelingen tegen Afrikaanse varkenspest

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 80 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 70 °C te bereiken gedurende ten minste 30 minuten.

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder, waarbij minimaal 60 °C wordt aangehouden gedurende ten minste 4 uur.

Voor vlees zonder been, natuurlijke fermentatie en rijping gedurende ten minste negen maanden (behalve voor lendestukken: ten minste 140 dagen en hammen: ten minste 190 dagen), om een maximale aw-waarde van 0,93 en een maximale pH-waarde van 6 te bereiken.

Drogen na zouten gedurende ten minste 182 dagen.

Casings

Zouten met natriumchloride (NaCl) in droge vorm of als verzadigde pekkel ($a_w < 0,80$), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

Zouten met zout waaraan fosfaat is toegevoegd (86,5 % NaCl, 10,7 % Na₂HPO₄ en 2,8 % Na₃PO₄) in droge vorm of als verzadigde pekkel ($a_w < 0,80$), gedurende een onafgebroken periode van 30 dagen of langer bij een omgevingstemperatuur van 20 °C of meer.

11. Behandelingen tegen Afrikaanse paardenpest

Vlees, casings en melk zijn veilige producten.

12. Behandelingen tegen hoogpathogene aviaire influenza

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F₀-waarde van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 70 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 65,0 °C te bereiken gedurende ten minste 42 seconden.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 60 °C te bereiken gedurende ten minste 507 seconden.

Eieren

Warmtebehandeling, waarbij de temperaturen in de kern van het product gedurende ten minste de aangegeven tijd minimaal de aangegeven waarde bereiken:

heel ei:

- volledig gekookt;
- 60 °C — 188 seconden;

heeleimengsel:

- volledig gekookt;
- 61,1 °C — 94 seconden;
- 60 °C — 188 seconden;

vloeibaar eiwit:

- 56,7 °C — 232 seconden;
- 55,6 °C — 870 seconden;

gewone of zuivere dooier:

- 60 °C — 288 seconden;

dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 %:

- 62,2 °C — 138 seconden;

gedroogd eiwit:

- 67 °C — 20 uur;

- 54,4 °C — 513 uur.

13. Behandelingen tegen de ziekte van Newcastle

Vlees

Warmtebehandeling in een hermetisch gesloten houder om een minimale F_0 -waarde van 3 te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van minimaal 70 °C te bereiken.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 60 °C te bereiken gedurende ten minste 30 seconden.

Warmtebehandeling om een kerntemperatuur van 57,8 °C te bereiken gedurende ten minste 63 minuten en 18 seconden.

Eieren

Warmtebehandeling, waarbij de temperaturen in de kern van het product gedurende ten minste de aangegeven tijd minimaal de aangegeven waarde bereiken:

heel ei:

- volledig gekookt;
- 59 °C — 674 seconden;
- 57 °C — 1 596 seconden;
- 55 °C — 2 521 seconden;

verrijkt ei:

- 62,2 °C — 3 minuten en 30 seconden;
- 61,1 °C — 6 minuten en 12 seconden;

gesuikerd/gezouten ei:

- 63,3 °C — 3 minuten en 30 seconden;
- 62,2 °C — 6 minuten en 12 seconden;

vloeibaar eiwit:

- 59 °C — 301 seconden.
- 57 °C — 986 seconden.
- 55 °C — 2 278 seconden;

gewone of zuivere dooier:

- 61,1 °C — 3 minuten en 30 seconden;
- 60 °C — 6 minuten en 12 seconden;

dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 %:

- 55 °C — 176 seconden;

gedroogd eiwit:

- 57 °C — 50 uur en 24 minuten.

* F_0 is de berekende dodende werking op sporen van bacteriën. Een F_0 -waarde van 3 betekent dat het koudste punt in het product voldoende is verhit om dezelfde dodende werking te verkrijgen als 121 °C (250 °F) in drie minuten met verwaarloosbare verhittings- en afkoeltijd.

Deel II

METHODEN OM HET RISICO OP VERSPREIDING VAN ZIEKTEN VAN CATEGORIE A VOOR DIERLIJKE BIJPRODUCTEN EN AFGELEIDE PRODUCTEN VANUIT DE BEPERKINGSZONE TE BEPERKEN

(bedoeld in de artikelen 27, 35, 37, 51 en 53)

De volgende methoden voor de behandeling, omzetting of verwerking, zoals beschreven in de volgende hoofdstukken van en bijlagen bij Verordening (EU) nr. 142/2011:

1. Verwerking van afgeleide producten volgens de standaardverwerkingsmethoden 1 tot en met 5, zoals bedoeld in hoofdstuk III van bijlage IV.
 2. Omzetting of compostering volgens standaardomzettingsparameters voor omzetting in biogas of compost, zoals bedoeld in hoofdstuk III, afdeling 1, van bijlage V.
 3. Dubbele warmtebehandeling voor de verwerking van melkderivaten of melkproducten, zoals bedoeld in hoofdstuk II, afdeling 4, deel 1, punt B, van bijlage X.
 4. Warmtebehandeling voor de verwerking van mest, zoals bedoeld in hoofdstuk I, afdeling 2, punt b), van bijlage XI.
 5. Warmtebehandeling voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren (namelijk verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, hondenkluiwen en smaakgevend ingewanden), zoals bedoeld in hoofdstuk II, punt 3, onder a), en punt 3, b), i), ii) en iii), van bijlage XIII.
 6. Behandeling van bloedproducten van paardachtigen met een van de behandelingen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, zoals beschreven in hoofdstuk IV, punt 2, b), ii), van bijlage XIII.
 7. Behandeling van huiden, zoals bedoeld in punt 28 van bijlage I, en de verwerking van huiden, zoals bedoeld in hoofdstuk V, punt C, 2, van bijlage XIII.
 8. Behandeling of verwerking van jachttrofeeën, zoals bedoeld in hoofdstuk VI, punt C, van bijlage XIII.
 9. Behandeling van varkenshaar (varkensborstels), zoals bedoeld in hoofdstuk VII, punt A, 2, a), van bijlage XIII.
 10. Behandeling van wol en haar, zoals bedoeld in hoofdstuk VII, punt B, derde alinea, van bijlage XIII.
 11. Behandeling van veren en dons, zoals bedoeld in hoofdstuk VII, punt C, van bijlage XIII.
 12. Verwerking van vetderivaten, zoals bedoeld in hoofdstuk XI, punten 1 en 2, van bijlage XIII.”.
5. In bijlage VIII wordt in de tabel, in de eerste kolom, de tekst in de derde rij vervangen door:

“Opslag in pakken of balen onder een afdak in een ruimte die ten minste 2 km van de dichtstbijzijnde uitbraak verwijderd is en vrijgave van voedermiddelen van

plantaardige oorsprong en stro uit het bedrijf ten vroegste vier maanden na de voltooiing van de reiniging en ontsmetting overeenkomstig artikel 15”.

6. De bijlagen IX, X en XI worden vervangen door:

“BIJLAGE IX

MARKERING VAN UIT DE BEPERKINGSZONE AFKOMSTIG VERS VLEES

(Speciale gezondheids- of identificatiemerken)

(bedoeld in de artikelen 33 en 49)

1. Het speciale identificatiemerken dat moet worden aangebracht op vers vlees van pluimvee dat van oorsprong is uit de beschermingszone en niet voor een andere lidstaat bestemd is, zoals bedoeld in artikel 33, lid 1, punt b), van deze verordening, is het in artikel 5, lid 1, punt b), van Verordening (EG) nr. 853/2004 bedoelde identificatiemerken, met twee extra diagonale parallelle lijnen, waarbij de erop aangebrachte informatie probleemloos leesbaar blijft.
2. Het speciale gezondheidsmerken of, in voorkomend geval, het speciale identificatiemerken dat moet worden aangebracht op vers vlees dat bestemd is voor behandeling in een verwerkingsbedrijf overeenkomstig artikel 33, lid 2, punt a), en artikel 49, lid 2, punt a), van deze verordening, bestaat uit het in artikel 48 van en bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) 2019/627 bedoelde gezondheidsmerken of, in voorkomend geval, het in sectie I van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 853/2004 bedoelde identificatiemerken, met een extra diagonaal kruis bestaande uit twee rechte lijnen die elkaar in het midden van het stempel kruisen, waarbij de erop aangebrachte informatie probleemloos leesbaar blijft.

BIJLAGE X

DUUR VAN DE MAATREGELEN IN DE BESCHERMINGSZONE

(bedoeld in artikel 39)

Ziekten van categorie A	Minimale duur van de maatregelen in de beschermingszone (artikel 39, lid 1)	Duur van de aanvullende periode met bewakingsmaatregelen in de beschermingszone (artikel 39, lid 3)
Mond-en-klauwzeer	15 dagen	15 dagen
Infectie met het runderpestvirus	21 dagen	9 dagen
Infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus)	30 dagen	15 dagen
Infectie met het nodulaire-dermatosevirus	28 dagen	17 dagen
Infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderpleuropneumonie)	90 dagen	Niet van toepassing
Schapepokken en geitenpokken	21 dagen	9 dagen
Infectie met het virus van de pest bij kleine	21 dagen	12 dagen

herkauwers (“peste des petits ruminants”)		
Besmettelijke pleuropneumonie bij geiten	45 dagen	Niet van toepassing
Afrikaanse paardenpest	12 maanden	Niet van toepassing
Infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)	6 maanden	Niet van toepassing
Klassieke varkenspest	25 dagen	15 dagen
Afrikaanse varkenspest	15 dagen	15 dagen
Hoogpathogene aviaire influenza	21 dagen	9 dagen
Infectie met het virus van de ziekte van Newcastle	21 dagen	9 dagen

BIJLAGE XI

DUUR VAN DE MAATREGELEN IN DE BEWAKINGSZONE

(bedoeld in de artikelen 55 en 56)

Ziekten van categorie A	Minimale duur van de maatregelen in de bewakingszone
Mond-en-klauwzeer	30 dagen
Infectie met het runderpestvirus	30 dagen
Infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus)	45 dagen
Infectie met het nodulaire-dermatosevirus	45 dagen
Infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderpleuropneumonie)	90 dagen
Schapepokken en geitenpokken	30 dagen
Infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”)	33 dagen
Besmettelijke pleuropneumonie bij geiten	45 dagen
Afrikaanse paardenpest	12 maanden
Infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)	Niet van toepassing
Klassieke varkenspest	40 dagen
Afrikaanse varkenspest	30 dagen
Hoogpathogene aviaire influenza	30 dagen
Infectie met het virus van de ziekte van Newcastle	30 dagen

”.

7. In bijlage XII, worden in punt 1 de punten a) en b) vervangen door:

“a) het klinisch onderzoek en de bemonstering voor laboratoriumonderzoeken moeten in voorkomend geval de volgende dieren omvatten:

- i) aquacultuurdieren van in de lijst opgenomen soorten die klinische tekenen van de desbetreffende ziekte van categorie A vertonen;
 - ii) aquacultuurdieren die waarschijnlijk recent zijn gestorven aan de ziekte van categorie A waarvan de aanwezigheid wordt vermoed of is bevestigd;
 - iii) aquacultuurdieren waarvan wordt vermoed dat zij met een ziekte van categorie A besmet zijn;
- b) het minimumaantal te verzamelen monsters is vermeld in de volgende tabel:

Scenario			
Type dier	Kennisgeving van toegenomen sterfte	Post-mortem-klinische tekenen of waargenomen	Vermoeden op basis van epidemiologisch verband of andere omstandigheden
Weekdieren (het hele dier)	30	—	150
Schaaldieren	30	10	150
Vissen	30	10	150

”.

8. In bijlage XV wordt tabel 2 vervangen door:

“Tabel 2

1. Specifiek programma voor bewaking bestaande uit gezondheidsinspecties en bemonstering in inrichtingen voor epizoötische hematopoëtische necrose (EHN) bij aquacultuurdieren ⁽¹⁾

Type inrichting	Aantal gezondheidsinspecties per jaar	Aantal bemonsteringen per jaar	Aantal vissen in de steekproef	
			Aantal opgroeiende vissen	Aantal paaivissen ⁽²⁾
a) Inrichtingen met paaivissen	2	2	150 (eerste en tweede inspectie)	150 (eerste of tweede inspectie)
b) Inrichtingen met uitsluitend paaivissen	2	1	0	150 (eerste of tweede inspectie)
c) Inrichtingen zonder paaivissen	2	2	150 (eerste en tweede inspectie)	0
Maximumaantal vissen per verzamelmonster: 10				

⁽¹⁾ De bemonstering van vissen voor laboratoriumonderzoek moet worden uitgevoerd wanneer de watertemperatuur tussen 11 en 20 °C bedraagt. Het voorschrift inzake watertemperatuur is ook

van toepassing op gezondheidsinspecties. In inrichtingen waar de watertemperatuur op geen enkel moment van het jaar 11 °C bereikt, moeten de bemonstering en de gezondheidsinspecties worden uitgevoerd wanneer de watertemperatuur het hoogst is.

- (2) Monsters van paaivissen mogen geen gonadale vloeistoffen, hom of eicellen omvatten, aangezien er geen bewijs is dat EHN infectie van het voortplantingssysteem veroorzaakt.

2. Duur van de bestrijdingsmaatregelen in de bewakingszone

Ziekte van categorie A	Minimale duur van de bewaking
Infectie met <i>Mikrocytos mackini</i>	3 jaar
Infectie met <i>Perkinsus marinus</i>	3 jaar
Infectie met het taurasyndroomvirus	2 jaar
Infectie met het yellowheadvirus	2 jaar
Epizoötische hematopoëtische necrose	2 jaar

”.