

Bruxelles, 13 februarie 2026
(OR. en)

6330/26
ADD 1

DELECT 30
AGRILEG 31
VETER 20

NOTĂ DE ÎNȘOȚIRE

Sursă:	Secretara Generală a Comisiei Europene, sub semnătura dnei Martine DEPREZ, Directoare
Data primirii:	12 februarie 2026
Destinatar:	Dna Thérèse BLANCHET, Secretară Generală a Consiliului Uniunii Europene
Nr. doc. Csie:	C(2026) 766 annex
Subiect:	ANEXĂ la REGULAMENTUL DELEGAT (UE) .../... AL COMISIEI de modificare și de rectificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/687 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate

În anexă, se pune la dispoziția delegațiilor documentul C(2026) 766 annex.

Anexă: C(2026) 766 annex



Bruxelles, 12.2.2026
C(2026) 766 final

ANNEX

ANEXĂ

la

REGULAMENTUL DELEGAT (UE) .../... AL COMISIEI

**de modificare și de rectificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/687 de completare a
Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce
privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate**

ANEXĂ

Anexele I, II, IV – XII și XV se modifică după cum urmează:

1. Anexa I se înlocuiește cu următorul text:

„ANEXA I

EXAMINĂRI CLINICE, PROCEDURI DE EȘANTIONARE, METODE DE DIAGNOSTICARE A BOLILOR DE CATEGORIA A ȘI TRANSPORTUL EȘANTIOANELOR

(astfel cum se menționează la articolul 3)

A. Proceduri de eșantionare

A.1 PRELEVAREA DE EȘANTIOANE DE LA ANIMALE ÎN VEDEREA EXAMINĂRILOR CLINICE

1. Pe cât posibil, examinările clinice trebuie să includă:
 - (a) animale care manifestă semne clinice ale unor boli de categoria A;
 - (b) animale care probabil au murit recent din cauza unei boli de categoria A suspectate sau confirmate;
 - (c) animale care au o legătură epidemiologică cu un caz suspectat sau confirmat de boală de categoria A;
 - (d) animale în cazul cărora s-au obținut rezultate pozitive sau neconcludente la examene de laborator anterioare.
2. Animalele care urmează să fie examinate trebuie să fie selectate în mod aleatoriu, în număr suficient de mare pentru a permite depistarea bolii de categoria A, dacă este prezentă, în cazul în care nu există semne evidente de boală sau leziuni *post mortem* care să sugereze prezența bolilor de categoria A.
3. Animalele care urmează să fie examinate și metoda de eșantionare trebuie să fie alese în conformitate cu instrucțiunile autorității competente, cu dovezile științifice relevante pentru boala de categoria A în cauză și cu planul de urgență relevant menționat la articolul 43 din Regulamentul (UE) 2016/429. Animalele care urmează să fie examinate și metoda de eșantionare trebuie să țină seama de profilul bolii și de următoarele:
 - (a) scopul eșantionării;
 - (b) animalele din speciile listate deținute în unitate;
 - (c) numărul de animale din speciile listate care sunt deținute în unitate;
 - (d) categoria animalelor deținute;
 - (e) evidențele disponibile privind producția, sănătatea și trasabilitatea animalelor deținute, care sunt relevante pentru anchetă;
 - (f) tipul de unitate și practicile de creștere a animalelor;
 - (g) nivelul riscului de expunere, luând în considerare:
 - (i) posibilitatea expunerii la agentul patogen al bolii de categoria A sau la vector;

- (ii) absența imunizării animalelor din cauza lipsei vaccinării sau a imunității materne;
 - (iii) istoricul șederii în unitate;
 - (h) alți factori epidemiologici relevanți.
4. Numărul minim de animale care urmează să fie examinate trebuie să fie conform cu instrucțiunile autorității competente și cu planul de urgență relevant menționat la articolul 43 din Regulamentul (UE) 2016/429. Numărul minim de animale care urmează să fie examinate trebuie să țină seama de profilul bolii de categoria A în cauză și, în special, de următoarele:
- (a) prevalența estimată a bolii de categoria A în cauză în unitate;
 - (b) nivelul de încredere dorit al rezultatelor anchetei, care în orice caz nu trebuie să fie mai mic de 95 %;
 - (c) standardele internaționale și dovezile științifice relevante pentru boala de categoria A în cauză.

A.2 PRELEVAREA DE EȘANTIOANE DE LA ANIMALE ÎN VEDEREA EXAMENELOR DE LABORATOR

1. Eșantionarea în vederea examenelor de laborator trebuie să țină seama de rezultatul examinărilor clinice menționate la punctul A.1 și, dacă este posibil, trebuie să includă animalele menționate la punctul A.1 subpunctul 1.
2. În cazul în care nu există semne evidente de boală sau de leziuni *post mortem* care sugerează boli din categoria A, eșantioanele trebuie prelevate în mod aleatoriu în fiecare unitate epidemiologică din unitate și trebuie să permită depistarea bolii de categoria A în cauză, dacă aceasta este prezentă.
3. Animalele care urmează să fie eșantionate, natura eșantioanelor care urmează să fie prelevate și metoda de eșantionare trebuie să fie conforme cu instrucțiunile autorității competente, cu dovezile științifice relevante pentru boala de categoria A în cauză, cu detaliile și orientările relevante ale laboratoarelor de referință ale Uniunii Europene (LRUE) și ale Comisiei, precum și cu planul de urgență relevant menționat la articolul 43 din Regulamentul (UE) 2016/429. Animalele care urmează să fie eșantionate, natura eșantioanelor care urmează să fie prelevate și metoda de eșantionare trebuie să țină seama de profilul bolii de categoria A în cauză și de criteriile prevăzute la punctul A.1 subpunctul 3.
4. Numărul minim de animale de la care urmează să se preleveze eșantioane trebuie să fie conform cu instrucțiunile autorității competente, cu dovezile științifice relevante pentru boala de categoria A în cauză, cu detaliile și orientările relevante ale LRUE și ale Comisiei, precum și cu planul de urgență relevant menționat la articolul 43 din Regulamentul (UE) 2016/429. Numărul minim de animale de la care urmează să se preleveze eșantioane trebuie să țină seama de criteriile stabilite la punctul A.1 subpunctul 4 și de performanța testelor utilizate.

5. În cazul animalelor sălbatice, eşantioanele trebuie colectate de la animale împuşcate, găsite moarte sau capturate în mod intenţionat sau trebuie obţinute prin metode neinvazive, cum ar fi cu ajutorul brichetelor de sare şi al sforilor de mestecat sau al momelilor. Numărul minim şi natura eşantioanelor trebuie să țină cont de mărimea estimată a populaţiei sălbatice şi de criteriile relevante stabilite la punctul A.1 subpunctele 3 şi 4.

A.3 EŞANTIONAREA UNITĂŢILOR ÎN VEDEREA VIZITELOR

Alegerea unităţilor în care urmează să fie prelevate eşantioanele, numărul minim de unităţi care urmează să fie vizitate şi metoda de eşantionare trebuie să fie în conformitate cu instrucţiunile autorităţii competente, cu dovezile ştiinţifice relevante pentru boala de categoria A în cauză şi cu planul de urgenţă relevant menţionat la articolul 43 din Regulamentul (UE) 2016/429. Alegerea unităţilor în care urmează să fie prelevate eşantioane şi metoda de eşantionare trebuie să țină seama de profilul bolii de categoria A în cauză şi de criteriile stabilite la punctul A1 subpunctul 3.

B. Metode de diagnosticare

Tehnicile, materialele de referinţă, standardizarea lor şi interpretarea rezultatelor testelor efectuate utilizând metodele de diagnosticare relevante pentru bolile de categoria A trebuie să respecte articolul 6 şi partea III din anexa VI la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Metodologia de diagnosticare trebuie să vizeze maximizarea sensibilităţii supravegherii. În anumite circumstanţe, această supraveghere poate include utilizarea de examene de laborator pentru a evalua expunerea anterioară la boală.

C. Transportul eşantioanelor

1. Toate eşantioanele prelevate pentru a confirma sau a infirma prezenţa unei boli de categoria A trebuie trimise, în condiţiile unei etichetări şi identificări corespunzătoare, unui laborator oficial care a fost informat cu privire la sosirea lor. Aceste eşantioane trebuie să fie însoţite de formularele corespunzătoare, în conformitate cu cerinţele stabilite de autoritatea competentă şi de laboratorul care primeşte eşantioanele. Aceste formulare trebuie să includă cel puţin:
 - (a) unitatea de origine a animalelor de la care se prelevează eşantioane;
 - (b) informaţii privind specia, vârsta şi categoria animalelor de la care se prelevează eşantioane;
 - (c) antecedentele clinice ale animalelor, dacă sunt disponibile şi relevante;
 - (d) semnele clinice şi constatările *post mortem*;
 - (e) orice alte informaţii relevante.
2. Toate eşantioanele trebuie să fie:
 - (a) depozitate în containere şi pachete etanşe şi incasabile şi în conformitate cu standardele internaţionale aplicabile;
 - (b) menţinute la cea mai potrivită temperatură şi în cele mai adecvate condiţii în timpul transportului, ținând seama de factorii care pot afecta calitatea eşantionului.

3. Pe partea exterioară a ambalajului se etichetează adresa laboratorului de destinație și se afișează foarte vizibil următoarele indicații:
«Material patologic de origine animală; perisabil; fragil; nu deschideți în afara laboratorului de destinație.»
4. Persoana responsabilă din laboratorul oficial de destinație a eșantioanelor trebuie să fie informată în timp util cu privire la sosirea eșantioanelor.”

2. Tabelul din anexa II se modifică după cum urmează:

- (a) în rândul intitulat Infecția cu *Mycoplasma mycoides subspecies mycoides* SC (pleuropneumonia contagioasă bovină) (PPCB), în a doua coloană, perioada de monitorizare de „45 de zile” se înlocuiește cu „90 de zile”;
- (b) în rândul intitulat Pesta porcină clasică (PPC), în a doua coloană, perioada de monitorizare de „15 zile” se înlocuiește cu „25 de zile”.

3. Anexa IV se modifică după cum urmează:

- (a) titlul se înlocuiește cu următorul text:

„ANEXA IV

PROCEDURI DE CURĂȚARE, DEZINFECTARE ȘI, ATUNCI CÂND ESTE NECESAR, DE MENȚINERE SUB CONTROL A INSECTELOR ȘI A ROZĂTOARELOR

(astfel cum se face referire la articolele 12, 15, 16, 39, 45, 55 și 57)”;

- (b) în partea B, litera (e) se înlocuiește cu următorul text:

„(e) dezinfectantul trebuie să rămână pe suprafața tratată cel puțin 24 de ore, cu excepția cazului în care autoritatea competentă autorizează altfel, luând în considerare timpul minim de contact necesar, astfel cum este indicat de producător;”;

- (c) în partea C, la punctul 1 litera (a), subpunctul (i) se înlocuiește cu următorul text:

„(i) se tratează cu abur la o temperatură de minimum 70 °C, timp de minimum 60 de minute;”;

- (d) în partea C, punctul 3 se înlocuiește cu următorul text:

„3. După 7 zile sau mai devreme dacă clădirile, suprafețele și echipamentele s-au uscat complet după finalizarea activităților necesare în conformitate cu punctul 2, unitățile trebuie curățate și dezinfectate din nou.”

4. Anexele V, VI și VII se înlocuiesc cu următorul text:

„ANEXA V

RAZA MINIMĂ A ZONELOR DE PROTECȚIE ȘI SUPRAVEGHERE

(astfel cum se menționează la articolul 21)

Indicată ca raza unui cerc cu centrul în unitate

Boli de categoria A	Zona de protecție	Zona de supraveghere
Febra aftoasă	3 km	10 km
Infecția cu virusul pestei bovine	4 km	10 km

Infecția cu virusul febrei Văii de Rift	20 km	50 km
Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase	20 km	50 km
Infecția cu <i>Mycoplasma mycoides subspecia mycoides</i> SC (pleuropneumonia contagioasă bovină)	1 km	3 km
Variola ovină și caprină	5 km	20 km
Infecția cu virusul pestei micilor rumegetoare	5 km	20 km
Pleuropneumonia contagioasă caprină	1 km	3 km
Pesta ecvină africană	100 km	150 km
Infecția cu <i>Burkholderia mallei</i> (morva)	Unitate	Unitate
Pesta porcină clasică	3 km	10 km
Pesta porcină africană	3 km	10 km
Gripa aviară înalt patogenă	3 km	10 km
Infecția cu virusul bolii Newcastle	3 km	10 km

ANEXA VI
INTERDICȚII ÎN ZONA DE RESTRICȚII
 (astfel cum se menționează la articolul 27)

Tabel: Interzicerea activităților care privesc animalele din speciile listate și produsele obținute de la acestea

INTERZICEREA ACTIVITĂȚILOR CARE PRIVESC ANIMALELE ȘI PRODUSELE ÎN LEGĂTURĂ CU BOLILE DE CATEGORIA A¹	FMD	RP	RVFV	LSD	CBPP	SPGP	PPR	CCPP	CSF	ASF	AHS	MORVĂ	HPAI	NCD
Circulația animalelor deținute din speciile listate dinspre unități din zona de restricții	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Circulația animalelor deținute din speciile listate înspre unități din zona de restricții	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Repopularea cu vânat din speciile listate	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Târguri, piețe, expoziții și alte situații în care sunt adunate la un loc animale deținute din speciile listate, inclusiv colectarea și dispersarea animalelor din speciile respective	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	X	X
Circulația materialului seminal, a oocitelor și a embrionilor obținuți de la animale deținute din speciile listate dinspre unități din zona de restricții	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA
Colectarea de material seminal, oocite și embrioni de la animalele deținute din speciile listate	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NI	NA	NA	NA
Inseminarea artificială itinerantă a animalelor deținute din speciile listate	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA
Serviciu itinerant natural pentru ameliorarea animalelor deținute din speciile listate	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NA	NA	NA

¹ Abrevieri pentru boli de categoria A, în conformitate cu anexa II.

Circulația ouălor destinate incubăției, înspre și dinspre unitățile situate în zona de restricții		NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	X	X
Circulația cărnii proaspete, cu excepția organelor, obținută de la animale deținute și sălbatice din speciile listate dinspre abatoare sau unități de manipulare a vânatului din zona de restricții		X	X	X	NI	NI	NI	X	NI	X	X	NI	NA	X	X
Circulația organelor obținute de la animale deținute și sălbatice din speciile listate dinspre abatoare sau unități de manipulare a vânatului din zona de restricții		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NI	NA	X	X
Circulația produselor din carne obținute din carne proaspătă provenită de la animale din speciile listate dinspre unități din zona de restricții		X	X	X	NI	NI	NI	X	NI	X	X	NI	NA	X	X
Circulația laptelui crud și a colostrului obținute de la animale deținute din speciile listate dinspre unități din zona de restricții		X	X	X	X	NI	X	X	NI	NA	NA	NI	NA	NA	NA
Circulația produselor lactate și a produselor pe bază de colostru dinspre unități din zona de restricții		X	X	X	NI	NI	NI	X	NI	NA	NA	NI	NA	NA	NA
Circulația ouălor destinate consumului uman dinspre unități din zona de restricții		NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	X	X
Circulația subproduselor de origine animală provenite de la animale deținute din speciile listate dinspre unități situate în zona de restricții, cu excepția cadavrelor întregi sau a părților de animale moarte	Dejecții animaliere, inclusiv așternut și așternut folosit	X	X	X	X	NI	X	X	NI	X	X	NI	NA	X	X
	Piei brute și prelucrate, lână, păr și pene	X	X	NI	X	NI	X	X	NI	X	X	NI	NA	X	X
	Subproduse de origine animală, altele decât dejecțiile animaliere, inclusiv așternutul și așternutul folosit și altele decât pieile brute și prelucrate, lâna, părul și penele	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	NI	NA	X
Circulația materiilor prime de origine vegetală destinate hranei animalelor și a paielor obținute în zona de restricții		X	X	NI	NI	NI	NI	NI	NI	NI	NI	NI	NA	NI	NI

NA = neaplicabil

X = interzis

NI = neinterzis

Partea I

TRATAMENTE DE ATENUARE A RISCURILOR APLICATE PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ DIN ZONA DE RESTRICȚII

(astfel cum se menționează la articolele 27, 33 și 49)

1. Tratamente pentru febra aftoasă

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0^* minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 80 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de 70 °C timp de cel puțin 30 de minute;

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, aplicând cel puțin 60 °C timp de cel puțin 4 ore;

Fermentare și maturare naturală pe o perioadă minimă de 9 luni, pentru a obține valori maxime pentru A_w de 0,93 și pentru pH de 6 în întregul produs;

Uscare după sărare pe o perioadă minimă de 182 de zile, numai pentru carnea de porc.

Membrane

Sărare cu clorură de sodiu (NaCl), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C;

Sărare cu sare suplimentată cu fosfat (86,5 % NaCl, 10,7 % Na_2HPO_4 și 2,8 % Na_3PO_4), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C.

Lapte

Tratament termic, și anume un proces de sterilizare, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic la temperatură foarte înaltă (UHT), la minimum 132 °C timp de cel puțin o secundă;

Dacă pH-ul laptelui este mai mic de 7, tratament termic de pasteurizare la temperatură înaltă în timp scurt (HTST), la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Dacă pH-ul laptelui este de cel puțin 7, se aplică de două ori un tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C, combinat cu un tratament fizic pentru a atinge o valoare a pH-ului sub 6 timp de minimum o oră;

Tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C, combinat cu desicare.

2. Tratamente pentru infecția cu virusul peștei bovine

Nu există niciun tratament de atenuare a riscurilor pentru infecția cu virusul pestei bovine.

3. Tratamente pentru infecția cu virusul febrei Văii de Rift

Carne fără organe comestibile

Maturarea carcaselor la o temperatură minimă de 2 °C timp de cel puțin 24 de ore după sacrificare.

Organe comestibile și carne din carcase nematurate

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3.

Lapte

Tratament termic, și anume un proces de sterilizare, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic de pasteurizare la temperatură înaltă în timp scurt (HTST), la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde.

4. Tratamente pentru infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase

Organe comestibile

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3.

Membrane

Marfă sigură.

Lapte

Tratament termic, și anume un proces de sterilizare, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic la temperatură foarte înaltă (UHT), la minimum 132 °C timp de cel puțin o secundă;

Tratament termic de pasteurizare la temperatură înaltă în timp scurt (HTST), la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Tratament pentru a atinge o valoare a pH-ului sub 6 timp de minimum o oră.

5. Tratamente pentru pleuropneumonia contagioasă bovină

Organe comestibile

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3.

6. Tratamente pentru variola ovină și caprină

Organe comestibile

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3.

Lapte

Tratament termic, și anume un proces de sterilizare, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic la temperatură foarte înaltă (UHT), la minimum 132 °C timp de cel puțin o secundă;

Tratament termic de pasteurizare la temperatură înaltă în timp scurt (HTST), la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Tratament pentru a atinge o valoare a pH-ului sub 6 timp de minimum o oră.

7. **Tratamente pentru infecția cu virusul peștei micilor rumegătoare**

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 80 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de 70 °C timp de cel puțin 30 de minute;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de 65 °C pentru o perioadă de timp necesară obținerii unei valori minime de pasteurizare de 40;

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, aplicând cel puțin 60 °C timp de cel puțin 4 ore.

Membrane

Sărare cu clorură de sodiu (NaCl), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C;

Sărare cu sare suplimentată cu fosfat (86,5 % NaCl, 10,7 % Na_2HPO_4 și 2,8 % Na_3PO_4), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C.

Lapte

Tratament termic, și anume un proces de sterilizare, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic la temperatură foarte înaltă (UHT), la minimum 132 °C timp de cel puțin o secundă;

Dacă pH-ul laptelui este mai mic de 7, tratament termic de pasteurizare la temperatură înaltă în timp scurt (HTST), la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Dacă pH-ul laptelui este de cel puțin 7, se aplică de două ori un tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C timp de cel puțin 15 secunde;

Tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C, combinat cu un tratament fizic pentru a atinge o valoare a pH-ului sub 6 timp de minimum o oră;

Tratament termic de pasteurizare HTST, la minimum 72 °C, combinat cu desicare.

8. **Tratamente pentru pleuropneumonia contagioasă caprină**

Organe comestibile

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3.

9. Tratamente pentru pesta porcină clasică

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 80 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de 70 °C timp de cel puțin 30 de minute;

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, aplicând cel puțin 60 °C timp de cel puțin 4 ore;

Fermentare și maturare naturală pe o perioadă minimă de 9 luni (cu excepția mușchiului file: minimum 140 de zile, iar pentru jambon: minimum 190 de zile) pentru a atinge valori maxime pentru A_w de 0,93 și pH de 6;

Uscare după sărare timp de minimum 182 de zile.

Membrane

Sărare cu clorură de sodiu (NaCl), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C;

Sărare cu sare suplimentată cu fosfat (86,5 % NaCl, 10,7 % Na_2HPO_4 și 2,8 % Na_3PO_4), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), neîntreruptă timp de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C;

Sărare cu sare suplimentată cu citrat 89,2 % NaCl, 8,9 % citrat trisodic dihidrat și 1,9 % acid citric monohidrat (gr/gr/gr) cu pH 4,5, neîntreruptă timp de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C.

10. Tratamente pentru pesta porcină africană

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 80 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de cel puțin 70 °C timp de cel puțin 30 de minute;

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, aplicând cel puțin 60 °C timp de cel puțin 4 ore;

Pentru carnea dezosată, fermentare și maturare naturală timp de minimum 9 luni (cu excepția mușchiului file: minimum 140 de zile, iar pentru jambon: minimum 190 de zile) pentru a atinge valori maxime pentru A_w de 0,93 și pH de 6;

Uscare după sărare timp de minimum 182 de zile.

Membrane

Sărare cu clorură de sodiu (NaCl), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C;

Sărare cu sare suplimentată cu fosfat (86,5 % NaCl, 10,7 % Na₂HPO₄ și 2,8 % Na₃PO₄), fie uscată, fie sub formă de saramură saturată ($A_w < 0,80$), pentru o perioadă neîntreruptă de cel puțin 30 de zile, la o temperatură ambientală de cel puțin 20 °C.

11. **Tratamente pentru pesta ecvină africană**

Carnea, membranele și laptele sunt produse sigure.

12. **Tratamente pentru gripa aviară înalt patogenă**

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 70 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de cel puțin 65,0 °C timp de cel puțin 42 de secunde;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de cel puțin 60 °C timp de cel puțin 507 secunde.

Ouă

Tratament termic, la temperaturi care ating în partea centrală a produsului cel puțin valoarea indicată, timp de cel puțin cât perioada indicată:

Ou întreg:

- Preparate termic complet;
- 60 °C – 188 de secunde.

Amestecuri din ouă întregi:

- Preparate termic complet;
- 61,1 °C – 94 de secunde;
- 60 °C – 188 de secunde.

Albuș de ou lichid:

- 56,7 °C – 232 de secunde;
- 55,6 °C – 870 de secunde.

Gălbenuș de ou brut sau pur:

- 60 °C – 288 de secunde.

Gălbenuș de ou sărat 10 %:

- 62,2 °C – 138 de secunde.

Albuș de ou deshidratat:

- 67 °C – 20 de ore;
- 54,4 °C – 513 ore.

13. **Tratamente pentru infecția cu virusul bolii Newcastle**

Carne

Tratament termic într-un recipient închis ermetic, pentru a atinge o valoare F_0 minimă de 3;

Tratament termic pentru atingerea unei temperaturi interne de cel puțin 70 °C;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de 60 °C timp de cel puțin 507 secunde;

Tratament termic pentru a obține o temperatură internă de 57,8 °C timp de cel puțin 63 de minute și 18 secunde.

Ouă

Tratament termic, la temperaturi care ating în partea centrală a produsului cel puțin valoarea indicată, timp de cel puțin cât perioada indicată:

Ou întreg:

- Preparate termic complet;
- 59 °C – 674 de secunde;
- 57 °C – 1 596 de secunde;
- 55 °C – 2 521 de secunde.

Ouă îmbogățite:

- 62,2 °C – 3 minute și 30 de secunde;
- 61,1 °C – 6 minute și 12 secunde.

Ou îndulcit/sărat:

- 63,3 °C – 3 minute și 30 de secunde;
- 62,2 °C – 6 minute și 12 secunde.

Albuș de ou lichid:

- 59 °C – 301 de secunde;
- 57 °C – 986 de secunde;
- 55 °C – 2 278 de secunde.

Gălbenuș de ou brut sau pur:

- 61,1 °C – 3 minute și 30 de secunde;
- 60 °C – 6 minute și 12 secunde.

Gălbenuș de ou sărat 10 %:

- 55 °C – 176 de secunde.

Albuș de ou deshidratat:

- 57 °C – 50 de ore și 24 de minute.

* F_0 este efectul bactericid calculat asupra sporilor de bacterii. O valoare F_0 de 3 înseamnă că punctul cel mai rece din produs a fost încălzit suficient pentru a atinge același efect bactericid cu cel determinat de expunerea la 121 °C (250 °F) timp de trei minute cu încălzire și răcire instantanee.

Partea II

METODE DE ATENUARE A RISCULUI DE RĂSPÂNDIRE A BOLILOR DE CATEGORIA A PENTRU SUBPRODUSELE DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI PRODUSELE DERIVATE DIN ZONA DE RESTRICȚII

(astfel cum se face referire la articolele 27, 35, 37, 51 și 53)

Următoarele metode de tratare, transformare sau prelucrare, astfel cum sunt descrise în următoarele capitole și anexe la Regulamentul (UE) nr. 142/2011:

1. Prelucrarea produselor derivate prin metodele de prelucrare standard 1 – 5, astfel cum se menționează în anexa IV capitolul III.
 2. Transformarea sau compostarea prin parametri de transformare standard pentru transformarea în biogaz sau compostare, astfel cum se menționează în anexa V capitolul III secțiunea 1.
 3. Tratament termic dublu pentru prelucrarea produselor derivate din lapte sau a produselor pe bază de lapte, astfel cum se menționează în anexa X capitolul II secțiunea 4 partea 1 litera B.
 4. Tratament termic pentru prelucrarea dejecțiilor animaliere, astfel cum se menționează în anexa XI capitolul I secțiunea 2 litera (b).
 5. Tratament termic pentru fabricarea hranei pentru animale de companie (și anume hrană prelucrată pentru animale de companie, produse de ros pentru câini și subproduse aromatizante de origine animală) menționate în anexa XIII capitolul II punctul 3 litera (a) și punctul 3 litera (b) subpunctele (i), (ii) și (iii).
 6. Tratamentul produselor din sânge provenite de la ecvidee prin intermediul unuia dintre tratamentele urmate de o verificare a eficacității, astfel cum se prevede în anexa XIII capitolul IV punctul 2 litera (b) subpunctul (ii).
 7. Tratamentul pieilor brute și prelucrate, astfel cum se menționează în anexa I punctul 28 și prelucrarea pieilor brute și prelucrate, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul V punctul C2.
 8. Tratamentul sau prelucrarea trofeelor de vânătoare, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul VI punctul C.
 9. Tratamentul părului de porc, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul VII punctul A2 litera (a).
 10. Tratamentul lânii și a părului, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul VII punctul B al treilea paragraf.
 11. Tratamentul penelor și al pufului, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul VII partea C.
 12. Prelucrarea derivaților de grăsime, astfel cum se menționează în anexa XIII capitolul XI punctele 1 și 2.”
5. În tabelul din ANEXA VIII, în prima coloană, textul din al treilea rând se înlocuiește cu următorul text:

„Depozitarea în ambalaje sau baloturi protejate, situate în sedii aflate la cel puțin 2 km de cel mai apropiat focar și eliberarea materiilor prime de origine vegetală destinate hranei animalelor și a paielor din sedii nu au loc înainte de trecerea a cel puțin patru luni de la finalizarea operațiunilor de curățare și dezinfectare în conformitate cu articolul 15.”

6. Anexele IX, X și XI se înlocuiesc cu următorul text:

„ANEXA IX

MARCAREA CĂRNII PROASPETE DIN ZONA DE RESTRICȚII

(Mărci de sănătate sau de identificare speciale)

(astfel cum se menționează la articolele 33 și 49)

1. Marca de identificare specială care trebuie aplicată pe carnea proaspătă de pasăre provenită din zona de protecție și care nu este destinată altui stat membru, astfel cum se menționează la articolul 33 alineatul (1) litera (b) din prezentul regulament, este marca de identificare prevăzută la articolul 5 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu două linii paralele diagonale suplimentare care permit ca informațiile de pe ea să rămână perfect lizibile.
2. Marca de sănătate specială sau, după caz, marca de identificare specială care trebuie aplicată pe carnea proaspătă destinată tratamentului într-o unitate de prelucrare în conformitate cu articolul 33 alineatul (2) litera (a) și cu articolul 49 alineatul (2) litera (a) din prezentul regulament constă în marca de sănătate prevăzută la articolul 48 și în anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 sau, după caz, în marca de identificare prevăzută în secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu o cruce diagonală suplimentară formată din două linii drepte care se intersectează în centrul ștampilei, permițând ca informațiile prezente pe ea să rămână perfect lizibile.

ANEXA X

DURATA MĂSURILOR ÎN ZONA DE PROTECȚIE

(astfel cum se menționează la articolul 39)

Boli de categoria A	Perioada minimă a duratei măsurilor în zona de protecție [articolul 39 alineatul (1)]	Perioada suplimentară a duratei măsurilor de supraveghere în zona de protecție [articolul 39 alineatul (3)]
Febra aftoasă	15 zile	15 zile
Infecția cu virusul pestei bovine	21 zile	9 zile
Infecția cu virusul febrei Văii de Rift	30 zile	15 zile
Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase	28 zile	17 zile
Infecția cu <i>Mycoplasma mycoides subspecies mycoides SC</i> (pleuropneumonia contagioasă bovină)	90 zile	Nu se aplică
Variola ovină și caprină	21 zile	9 zile
Infecția cu virusul pestei micilor rumegătoare	21 zile	12 zile
Pleuropneumonia contagioasă caprină	45 zile	Nu se aplică

Pesta ecvină africană	12 luni	Nu se aplică
Infecția cu <i>Burkholderia mallei</i> (morvă)	6 luni	Nu se aplică
Pesta porcină clasică	25 zile	15 zile
Pesta porcină africană	15 zile	15 zile
Gripa aviară înalt patogenă	21 zile	9 zile
Infecția cu virusul bolii Newcastle	21 zile	9 zile

ANEXA XI

DURATA MĂSURILOR ÎN ZONA DE SUPRAVEGHERE

(astfel cum se menționează la articolele 55 și 56)

Boli de categoria A	Perioada minimă a duratei măsurilor în zona de supraveghere
Febra aftoasă	30 zile
Infecția cu virusul pestei bovine	30 zile
Infecția cu virusul febrei Văii de Rift	45 zile
Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase	45 zile
Infecția cu <i>Mycoplasma mycoides subspecies mycoides SC</i> (pleuropneumonia contagioasă bovină)	90 zile
Variola ovină și caprină	30 zile
Infecția cu virusul pestei micilor rumegătoare	33 zile
Pleuropneumonia contagioasă caprină	45 zile
Pesta ecvină africană	12 luni
Infecția cu <i>Burkholderia mallei</i> (morvă)	Nu se aplică
Pesta porcină clasică	40 zile
Pesta porcină africană	30 zile
Gripa aviară înalt patogenă	30 zile
Infecția cu virusul bolii Newcastle	30 zile

”;

7. În ANEXA XII, la alineatul (1), literele (a) și (b) se înlocuiesc cu următorul text:

„(a) examinarea clinică și eșantionarea pentru examenele de laborator trebuie să includă, după caz:

- (i) animale de acvacultură din speciile listate care manifestă semne clinice ale bolii de categoria A în cauză;
- (ii) animale de acvacultură care au murit recent probabil din cauza bolii de categoria A suspectate sau confirmate;
- (iii) animale de acvacultură suspecte de a fi infectate cu agentul etiologic al unei boli de categoria A;

- (b) numărul minim de eșantioane care trebuie colectate este stabilit în tabelul următor:

Scenariu			
Tipul de animale	Raport privind mortalitatea crescută	Au fost observate semne <i>post mortem</i> sau clinice	Suspiciune bazată pe legătura epidemiologică sau pe alte circumstanțe
Moluște (animalul întreg)	30	—	150
Crustacee	30	10	150
Pești	30	10	150

”;

8. În ANEXA XV, tabelul 2 se înlocuiește cu următorul text:

„Tabelul 2

1. Schemă specifică de supraveghere care cuprinde vizite de verificare a stării de sănătate și eșantionări efectuate în unități de animale acvacultură în ceea ce privește necroza hematopoietică epizootică (NHE)⁽¹⁾

Tipul de unitate	Numărul de vizite de verificare a stării de sănătate per	Numărul de eșantionări per an	Numărul de pești per eșantion	
			Numărul de pești în dezvoltare	Numărul de reproducători ⁽²⁾
(a) Unități care dețin reproducători	2	2	150 (prima și a doua vizită)	150 (prima sau a doua vizită)
(b) Unități doar cu reproducători	2	1	0	150 (prima sau a doua vizită)
(c) Unități fără reproducători	2	2	150 (prima și a doua vizită)	0
Numărul maxim de pești per bazin: 10				

- (1) Eșantionarea peștilor în vederea examenului de laborator trebuie efectuată ori de câte ori temperatura apei este cuprinsă între 11 și 20 °C. Cerința privind temperatura apei trebuie să se aplice și vizitelor de verificare a stării de sănătate. În unitățile în care temperatura apei nu atinge 11 °C în cursul anului, eșantionarea și vizitele de verificare a stării de sănătate trebuie să fie efectuate atunci când temperatura apei este la cel mai înalt nivel.
- (2) Eșantioanele de la reproducători trebuie să nu includă fluide gonadale, lapți sau ovule, deoarece nu există nicio dovadă că agentul etiologic al NHE cauzează infecții ale tractului reproducător.

2. Durata măsurilor de menținere sub control a bolilor în zona de supraveghere

Boală de categoria A	Perioada minimă de supraveghere
Infecția cu <i>Mikrocytos mackini</i>	3 ani
Infecția cu <i>Perkinsus marinus</i>	3 ani
Infecția cu virusul sindromului Taura	2 ani
Infecția cu virusul bolii «cap galben»	2 ani
Necroza hematopoietică epizootică	2 ani

”.