

Brussel, 9 maart 2026
(OR. en)

7103/26
ADD 1

DELECT 46
VETER 29
AGRILEG 42

BEGELEIDENDE NOTA

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

ingekomen: 6 maart 2026

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

nr. Comdoc.: C(2026) 1412 annex

Betreft: BIJLAGE
bij
GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE tot wijziging en rectificatie van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor het gebruik van bepaalde diergeneesmiddelen voor de preventie en bestrijding van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten

De delegaties vinden hierbij document C(2026) 1412 annex.

Bijlage: C(2026) 1412 annex



Brussel, 6.3.2026
C(2026) 1412 final

ANNEX

BIJLAGE

bij

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

tot wijziging en rectificatie van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor het gebruik van bepaalde diergeneesmiddelen voor de preventie en bestrijding van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten

BIJLAGE

DEEL 1

De bijlagen VIII, X, XI en XIV worden als volgt gewijzigd:

1. in bijlage VIII, deel 1, wordt punt 1 vervangen door:
 - “1. Omvang van de vaccinatiezone: een straal van ten minste 50 km rond de getroffen inrichtingen of ringvaccinatie tussen 20 en 50 km.”;
2. in bijlage VIII, deel 3, punt 3, worden de eerste twee zinnen vervangen door:
 - “3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4. Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan.”;
3. in bijlage VIII, deel 4, wordt het woord “herstelperioden” vervangen door het woord “wachterperioden”;
4. in bijlage X, deel 1, wordt punt 4 vervangen door:
 - “4. Minimumdekking: een vaccinatiegraad van ten minste 95 % van de inrichtingen in de vaccinatiezone, die ten minste 80 % van de betrokken dieren in de vaccinatiezone moeten vertegenwoordigen.”;
5. in bijlage X wordt deel 3 vervangen door:

“DEEL 3

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR HET VERBOD OP VERPLAATSINGEN VAN DIEREN EN PRODUCTEN EN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN PPR WORDT UITGEVOERD

1. Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen
Dezelfde dieren en producten in de vaccinatiezones als die waarvoor beperkingen gelden in inrichtingen in beschermings- en bewakingszones die worden ingesteld in geval van een uitbraak van PPR als bedoeld in artikel 27 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687, en met dezelfde beperkingen.
2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning: sperma, oöcyten en embryo's van dieren van in de lijst opgenomen soorten.
3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4. Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan:
 - 3.1. Verplaatsingen van gevaccineerde dieren en producten daarvan vanuit inrichtingen in de vaccinatiezone, onder dezelfde algemene voorwaarden als die van artikel 43 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687, en alleen in de gevallen zoals beschreven in de artikelen 44, 45, 48, 49, 51 en 53 van die verordening en onder dezelfde specifieke voorwaarden die in die artikelen met betrekking tot de bewakingszone zijn vastgesteld.

3.2. Verplaatsingen van gevaccineerde dieren en producten daarvan vanuit inrichtingen in de vaccinatiezone, mits in die inrichtingen niet langer gevaccineerde dieren worden gehouden.

3.3. Verplaatsingen van gevaccineerde dieren en producten daarvan vanuit inrichtingen in de vaccinatiezone nadat er twee jaar zijn verstreken sinds het beëindigen van de vaccinatie.”;

6. in bijlage X wordt deel 4 vervangen door:

“DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR PPR NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen PPR voorkomt
Zes maanden na het slachten of doden van alle gevaccineerde dieren	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv)
24 maanden na de laatste vaccinatie	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv)”;

7. in bijlage XI wordt deel 3 vervangen door:

“DEEL 3

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR HET VERBOD OP VERPLAATSINGEN VAN DIEREN EN PRODUCTEN EN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AHS WORDT UITGEVOERD

1. Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen
Paardachtigen en levende producten daarvan.
2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning: geen.
3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4. Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan:

- 3.1. Verplaatsingen van gevaccineerde paardachtigen vanuit de inrichting waar zij werden gehouden op het moment dat de vaccinatie werd uitgevoerd, op voorwaarde dat:
- a) zij meer dan 40 dagen voor de verplaatsing werden gevaccineerd;
 - b) zij een voorafgaande overeenstemmingscontrole en een klinisch onderzoek als bedoeld in artikel 91, lid 1, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 hebben ondergaan;
 - c) zij op de dag van het klinisch onderzoek geen klinische symptomen van AHS vertoonden;
 - d) zij door middel van een transponder zijn geïdentificeerd en de vaccinatie tegen AHS is geregistreerd in het uniek, levenslang geldige identificatiedocument van de dieren en in het geautomatiseerde gegevensbestand als bedoeld in artikel 109, lid 1, punt d), van Verordening (EU) 2016/429;
 - e)
 - i) zij gedurende een periode van ten minste 14 dagen vóór de verplaatsing in een tegen vectoren beschermde inrichting zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 18, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 werden gehouden en aan het einde van die periode aan een test voor de opsporing van AHS-ziekteverwekkers zijn onderworpen, met gunstig resultaat,
 - of
 - ii) zij gedurende ten minste 40 dagen vóór de verplaatsing zijn gehouden in een tegen vectoren beschermde inrichting;
 - f) zij tegen een aanval van vectoren worden beschermd.”;

8. in bijlage XI wordt deel 4 vervangen door:

“DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR AHS NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen AHS voorkomt
Twaalf maanden nadat het laatste dier is gevaccineerd en twee jaar na de laatste uitbraak	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen indien DIVA-vaccins zijn gebruikt), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv)”;

9. in bijlage XIV, deel 3, wordt punt 3 vervangen door:

“3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4. Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan:

Verplaatsingen van gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels en producten daarvan binnen en buiten de vaccinatiezone, alleen in de gevallen zoals beschreven in de artikelen 28, 29, 30, 31, 33, 34 en 37 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 en onder dezelfde algemene en specifieke voorwaarden die in die artikelen zijn vastgesteld.”;

10. in bijlage XIV wordt deel 4 vervangen door:

“DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR NCD NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen NCD voorkomt
Drie maanden na voltooiing van de beschermende noodvaccinatie of het moment dat de overeenkomstig artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 ingestelde beperkingszones worden opgeheven overeenkomstig artikel 55 van die gedelegeerde verordening, indien dat later gebeurt	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv)”.

DEEL 2

1. Bijlage VII wordt vervangen door:

“BIJLAGE VII

Mond-en-klauwzeer (MKZ)

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN MKZ

- Type vaccin dat moet worden gebruikt:** geïnactiveerde vaccins; levend-verzwakte vaccins mogen niet worden gebruikt.
- Omvang van de vaccinatiezone en de perivaccinatiezone:**
 - Vaccinatiezone: geen specifieke regels.
 - Perivaccinatiezone: de perivaccinatiezone is ten minste 10 km breed vanaf de rand van de vaccinatiezone.
- Minimumdekking:** aan te passen aan de stam die circuleert in, de doeltreffendheid van de bioveiligheid in inrichtingen die zijn gelegen in en de dichtheid van dieren in de vaccinatiezone. Als uitgangspunt moet de vaccinatiegraad gericht zijn op ten minste 80 % van de inrichtingen in de vaccinatiezone en op 80 % van de betrokken dieren van elke soort die in elk van de inrichtingen die voor de vaccinatieaanvraag zijn geselecteerd, worden gehouden.
- Betrokken dieren/soorten:** overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN MKZ

In de vaccinatiezone wordt versterkte klinische en laboratoriumbewaking uitgevoerd, waarmee ten vroegste 30 dagen na de voltooiing van de beschermende noodvaccinatie wordt begonnen. Deze bewaking omvat:

1. een van de volgende soorten klinisch onderzoek:
 - a) een klinisch onderzoek van alle dieren van in de lijst opgenomen soorten, die in alle inrichtingen in de vaccinatiezone worden gehouden;
 - b) een klinisch onderzoek dat is gericht op een bepaalde soort die bij infectie waarschijnlijk duidelijke klinische symptomen vertoont, indien de bevoegde autoriteit daartoe besluit op basis van het positieve resultaat van een risicobeoordeling;
2. laboratoriumonderzoek, als volgt:
 - a) tests op antilichamen tegen niet-structurele eiwitten van het MKZ-virus, op monsters van gevaccineerde dieren van in de lijst opgenomen soorten en hun niet-gevaccineerde nakomelingen in alle inrichtingen in de vaccinatiezone waar is gevaccineerd; de steekproefgrootte wordt berekend om een prevalentie binnen een inrichting aan te tonen van 5 % of minder, met een betrouwbaarheid van 95 %, bij zowel gevaccineerde als niet-gevaccineerde dieren;
 - b) tests, hetzij door middel van een test op antilichamen tegen niet-structurele eiwitten van het MKZ-virus, hetzij door middel van een andere goedgekeurde methode, die worden uitgevoerd op monsters die overeenkomstig bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 zijn genomen van alle inrichtingen in de vaccinatiezone waar niet is gevaccineerd;
 - c) met inachtneming van de in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 vastgestelde voorwaarden voor herbevolking van getroffen inrichtingen, indien dieren die in het kader van herbevolking in getroffen inrichtingen worden binnengebracht als verklikkerdieren worden gebruikt.

DEEL 3

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR HET VERBOD OP VERPLAATSINGEN VAN DIEREN EN PRODUCTEN EN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN VACCINATIEZONES WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN MKZ WORDT UITGEVOERD

1. **Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen:**
 - a) dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de vaccinatiezone;
 - b) vers vlees, rauwe melk en colostrum die zijn verkregen van gevaccineerde dieren;

c) zuivelproducten en producten op basis van colostrum die met van gevaccineerde dieren verkregen melk en colostrum zijn geproduceerd.

2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning: sperma voor kunstmatige inseminatie van donordieren van in de lijst opgenomen soorten die in erkende inrichtingen voor levende producten in de vaccinatiezone worden gehouden.

3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4

3.1. Vanaf het begin van de beschermende noodvaccinatie tot ten minste 30 dagen na de voltooiing ervan kan het volgende worden toegestaan:

- a) verplaatsingen voor het slachten van gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten vanuit inrichtingen in de vaccinatiezone naar een slachthuis dat binnen of zo dicht mogelijk bij de vaccinatiezone in dezelfde lidstaat gelegen is, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, en artikel 29, leden 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- b) verplaatsingen van vers vlees en rauwe melk die zijn verkregen van gevaccineerde dieren, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 6, en 7, artikel 33, lid 1, punt a), en artikel 33, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- c) verplaatsingen van zuivelproducten die zijn geproduceerd met van gevaccineerde dieren verkregen melk, indien die producten een doeltreffende behandeling voor MKZ hebben ondergaan overeenkomstig bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 en alleen indien zij tijdens het productieproces, de opslag en het vervoer zijn gescheiden van producten die op grond van deze verordening niet in aanmerking komen voor verzending uit de vaccinatiezone;
- d) de winning van sperma voor kunstmatige inseminatie van donordieren van in de lijst opgenomen soorten die in erkende inrichtingen voor levende producten voor de productie van bevroren sperma in de vaccinatiezone worden gehouden, onder de volgende voorwaarden:
 - i) er wordt voor gezorgd dat het in deze periode gewonnen sperma gedurende ten minste 30 dagen gescheiden wordt opgeslagen;
 - ii) voorafgaand aan de verzending van het sperma:
 - is het donordier niet gevaccineerd en is aan dezelfde voorwaarden als die van artikel 32, punten b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 voldaan, of
 - is het donordier gevaccineerd na een negatief resultaat bij een vóór de vaccinatie uitgevoerd laboratoriumonderzoek voor het aantonen van antilichamen tegen het MKZ-virus, en
 - is een negatief resultaat verkregen bij een laboratoriumonderzoek voor het aantonen van het virus of het virale genoom, of bij een erkende test voor het aantonen van antilichamen tegen niet-structurele eiwitten van het MKZ-

virus, die aan het einde van de quarantaineperiode voor het sperma is uitgevoerd op monsters van alle dieren van in de lijst opgenomen soorten die op dat moment in de erkende inrichting voor levende producten aanwezig waren, en

- voldoet het sperma aan de voorwaarden van deel 5, hoofdstuk I, punt 3, van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

3.2. Gedurende de periode die ten vroegste 30 dagen na de voltooiing van de beschermende noodvaccinatie begint tot de voltooiing van de in deel 2 van deze bijlage bedoelde specifieke bewaking, kan het volgende worden toegestaan:

- a) verplaatsingen voor het slachten van in de vaccinatiezone gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten naar een slachthuis dat binnen de vaccinatiezone of daarbuiten maar in dezelfde lidstaat gelegen is, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24 en artikel 28, lid 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- b) verplaatsingen van vers vlees, met uitzondering van slachtafval, dat is verkregen van gevaccineerde hoefdieren van in de lijst opgenomen soorten, met uitzondering van varkens, indien het vers vlees:
 - voldoet aan dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 28, lid 6, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
 - is ontbeend en de belangrijkste toegankelijke lymfklieren zijn verwijderd;
 - wordt of is verkregen van karkassen die gedurende ten minste 24 uur zijn gerijpt bij een temperatuur van meer dan 2 °C en waarvan de pH-waarde, gemeten in het midden van de *Longissimus dorsi*-spier, minder dan 6,0 bedroeg;
- c) verplaatsingen van vers vlees van hoefdieren van in de lijst opgenomen soorten, met uitzondering van varkens, die buiten de vaccinatiezone worden gehouden en geslacht;
- d) verplaatsingen van vers vlees, met uitzondering van slachtafval, dat is verkregen van gevaccineerde varkens die in deze periode zijn geslacht, indien het vers vlees werd geproduceerd onder de voorwaarden die zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 6, en 7, artikel 33, lid 1, punt a), en artikel 33, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- e) verplaatsingen van rauwe melk die is verkregen van gevaccineerde dieren, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 6, en 7, artikel 33, lid 1, punt a), en artikel 33, lid 2, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- f) verplaatsingen van zuivelproducten die zijn verkregen van gevaccineerde dieren, indien die zuivelproducten een doeltreffende behandeling voor MKZ hebben ondergaan overeenkomstig bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 en alleen indien zij tijdens het productieproces, de opslag en het vervoer zijn gescheiden van producten

die op grond van deze verordening niet in aanmerking komen voor verzending uit de vaccinatiezone;

- g) de winning van sperma voor kunstmatige inseminatie van donordieren van in de lijst opgenomen soorten die onder de in punt 3.1, d), gestelde voorwaarden in erkende inrichtingen voor levende producten in de vaccinatiezone worden gehouden.

- 3.3. Na de voltooiing van de in deel 2 van deze bijlage bedoelde specifieke bewaking kan het volgende worden toegestaan:
- a) verplaatsingen voor het slachten van in de vaccinatiezone gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten naar een slachthuis dat binnen de vaccinatiezone of daarbuiten maar in dezelfde lidstaat gelegen is, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24 en artikel 28, lid 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
 - b) verplaatsingen van niet-gevaccineerde dieren van in de lijst opgenomen soorten binnen of buiten de vaccinatiezone, maar binnen dezelfde lidstaat, overeenkomstig de volgende bepalingen:
 - i) in de laatste 24 uur vóór het laden zijn alle dieren van in de lijst opgenomen soorten in de inrichting onderworpen aan een klinisch onderzoek en vertoonden zij geen klinische symptomen van MKZ;
 - ii) de dieren zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen gehouden op het bedrijf van oorsprong, en tijdens die periode zijn geen dieren van in de lijst opgenomen soorten op het bedrijf binnengebracht;
 - iii) de voor verplaatsing bestemde dieren werden aan het einde van de in punt ii) bedoelde periode van dertig dagen individueel onderworpen aan tests voor het aantonen van antilichamen tegen het MKZ-virus, met negatief resultaat, of er werd een serologisch onderzoek in die inrichting uitgevoerd ongeacht de betrokken soort;
 - iv) de dieren mogen tijdens het vervoer van de inrichting van oorsprong naar de plaats van bestemming niet aan een bron van besmetting worden blootgesteld;
 - c) verplaatsingen van niet-gevaccineerde kalveren, nakomelingen van gevaccineerde koeien naar:
 - i) een inrichting in de vaccinatiezone met dezelfde gezondheidsstatus als de inrichting van oorsprong;
 - ii) een slachthuis om daar onmiddellijk te worden geslacht;
 - iii) een door de bevoegde autoriteit aangewezen inrichting vanwaar nakomelingen rechtstreeks naar een slachthuis worden verzonden;
 - iv) om het even welke inrichting, nadat zij met negatief resultaat zijn onderworpen aan een test voor het aantonen van antilichamen tegen het MKZ-virus, die is uitgevoerd met een bloedmonster dat is afgenomen vóór verzending uit de inrichting van oorsprong;
 - d) verplaatsingen van vers vlees, vleesproducten, rauwe melk en zuivelproducten overeenkomstig punt 3.2, b) tot en met f);
 - e) winning van sperma overeenkomstig punt 3.1, d).

DEEL 4

WACHTPERIODE VOOR MKZ NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen MKZ voorkomt
Drie maanden nadat het laatste overblijvende gevaccineerde dier in de vaccinatiezone is gedood of geslacht, met uitzondering van de in artikel 13, lid 2, van Verordening (EU) 2020/687 bedoelde dieren	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage”;

2. bijlage IX wordt vervangen door:

“BIJLAGE IX

Infectie met het nodulaire-dermatosevirus (LSD)

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN LSD

1. **Soorten vaccinatiezones**
 - 1.1. Vaccinatiezone I: een vaccinatiezone waar geen beperkingen in verband met uitbraken van LSD gelden.
 - 1.2. Vaccinatiezone II: een vaccinatiezone waar beperkingen gelden naar aanleiding van uitbraken van LSD.
2. **Omvang van de vaccinatiezones en de perivaccinatiezone**
 - 2.1. Vaccinatiezone I: geen specifieke voorschriften.
 - 2.2. Vaccinatiezone II: ten minste de gebieden die zijn opgenomen in de beschermings-, bewakings- en extra beperkingszones die zijn ingesteld na de bevestiging van LSD overeenkomstig artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687.
 - 2.3. Perivaccinatiezone: geen specifieke voorschriften.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt of waaraan voorrang moet worden gegeven:** voorrang geven aan het gebruik van levend-verzwakte homologe vaccins.

4. **Minimumdekking:** een vaccinatiegraad van ten minste 90 % van de inrichtingen, die 75 % van de betrokken dierpopulatie in de vaccinatiezone moeten vertegenwoordigen.
5. **Betrokken dieren/soorten:** gehouden runderen.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN LSD

Geen aanvullende specifieke voorschriften.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN EN VOORWAARDEN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN LSD WORDT UITGEVOERD

1. **Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen uit vaccinatiezones:**

- a) niet voor onmiddellijke slacht bestemde runderen;
- b) levende producten van runderen;
- c) huiden van runderen.

2. **Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning:** geen.

3. **Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4, punt b)**

Onverminderd de verplaatsingsbeperkingen die overeenkomstig artikel 27, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 van toepassing zijn en niettegenstaande de voorwaarden voor het toestaan van afwijkingen zoals vastgesteld in artikel 28, leden 2 tot en met 5, en artikel 28, lid 7, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687, kunnen verplaatsingen van de volgende runderen en producten daarvan worden toegestaan:

- 3.1. verplaatsingen van runderen uit vaccinatiezone II naar:

- a) elke bestemming in dezelfde lidstaat indien:
 - i) de runderen sinds hun geboorte of gedurende een ononderbroken periode van ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending in de inrichting van oorsprong zijn gehouden;
 - ii) de runderen ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending tegen LSD zijn gevaccineerd en zich op die datum nog in de immuniteitsperiode volgens de instructies van de fabrikant van het vaccin of in de immuniteitsperiode die door maternale immuniteit is geïnduceerd, bevinden;
 - iii) alle andere runderen die in dezelfde inrichting van oorsprong worden gehouden als de te verplaatsen runderen, ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending tegen LSD zijn gevaccineerd

en zich op die datum nog in de immuniteitsperiode volgens de instructies van de fabrikant van het vaccin of in de immuniteitsperiode die door maternale immuniteit is geïnduceerd, bevinden;

- iv) er met gunstig resultaat een klinisch onderzoek is uitgevoerd van alle runderen die in de inrichting van oorsprong worden gehouden, met inbegrip van de te verplaatsen runderen;
 - b) elke bestemming in andere lidstaten, indien naast de voorwaarden van punt a) ook aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:
 - i) het vaccinatieprogramma tegen LSD in de vaccinatiezone van oorsprong van de runderen is ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending voltooid overeenkomstig het vaccinatieprogramma;
 - ii) de runderen voldoen aan diergezondheidsgaranties, gebaseerd op de positieve uitkomst van een risicobeoordeling van de maatregelen tegen de verspreiding van LSD, die door de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong zijn vereist en door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten van bestemming worden toegestaan;
- 3.2. verplaatsingen van runderen uit vaccinatiezone I naar elke bestemming in dezelfde lidstaat of in andere lidstaten, indien:
- a) er met gunstig resultaat een klinisch onderzoek is uitgevoerd van alle runderen die in de inrichting van oorsprong worden gehouden, met inbegrip van de te verplaatsen runderen;
 - b) de runderen:
 - i) ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending tegen LSD zijn gevaccineerd of zich op de datum van verzending nog in de immuniteitsperiode bevinden die door maternale immuniteit is geïnduceerd, of
 - ii) niet tegen LSD zijn gevaccineerd en zich niet in de immuniteitsperiode bevinden die door maternale immuniteit wordt geïnduceerd, de vaccinatie tegen LSD in de vaccinatiezone van oorsprong van de runderen is stopgezet overeenkomstig het vaccinatieprogramma, en de runderen met negatief resultaat zijn onderworpen aan een test voor de opsporing van het LSD-virus of aan een serologische test voor de opsporing van specifieke antilichamen tegen het LSD-virus;
- 3.3. verplaatsingen van levende producten van runderen uit vaccinatiezones naar elke bestemming, op voorwaarde dat de donordieren 28 dagen voorafgaand aan de datum van de winning en gedurende de gehele winningsperiode klinisch zijn onderzocht en geen enkel klinisch symptoom van LSD vertoonden, en hetzij:
- a) ten minste 28 dagen vóór de datum van verzending tegen LSD zijn gevaccineerd en zich op die datum volgens de instructies van de fabrikant van het vaccin nog in de immuniteitsperiode bevinden, hetzij
 - b) met negatief resultaat zijn onderworpen aan:

- i) een serologische test voor de opsporing van specifieke antilichamen tegen het LSD-virus die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn verzameld:
 - op de eerste dag van de winning en ten minste 28 dagen na de winningsperiode in het geval van sperma, of
 - op de dag van de winning in het geval van embryo's en oöcyten;
- ii) indien zij in vaccinatiezone II worden gehouden, een polymerasekettingreactietest (PCR-test) om LSD op te sporen die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn verzameld:
 - op de eerste dag van de winning en ten minste elke 14 dagen daarna tijdens de winningsperiode in het geval van sperma, of
 - op de dag van de winning in het geval van embryo's en oöcyten;

3.4. verplaatsingen van huiden uit vaccinatiezones naar elke bestemming, op voorwaarde dat zij zijn onderworpen aan een risicobeperkende behandeling zoals vastgesteld in bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687.

4. Voorwaarden met betrekking tot de vervoermiddelen die worden gebruikt voor de verplaatsing van runderen uit vaccinatiezones:

- a) in de vervoermiddelen bevinden zich alleen runderen met dezelfde gezondheidsstatus;
- b) zij voldoen aan de voorschriften van artikel 24, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- c) zij worden gereinigd en ontsmet overeenkomstig artikel 24, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 onder controle of toezicht van de bevoegde autoriteit van de lidstaat.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR LSD NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen LSD voorkomt
Acht maanden na de laatste vaccinatie of na de ontsmetting van de laatste getroffen inrichting, indien dat later gebeurt	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen, en opsporing van antilichamen bij niet-gevaccineerde dieren), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv)";

3. bijlage XII wordt vervangen door:

“BIJLAGE XII

Klassieke varkenspest (KVP) bij gehouden varkens

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN KVP

1. **Omvang van de vaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt of waaraan voorrang moet worden gegeven:** er wordt voorrang gegeven aan levend-verzwakte vaccins. Andere vaccins mogen alleen om naar behoren gemotiveerde redenen worden gebruikt.
4. **Minimumdekking:** een vaccinatiegraad van ten minste 95 % van de inrichtingen in de vaccinatiezone, die 80 % van de geschikte betrokken dieren in elk van die inrichtingen moeten vertegenwoordigen.
5. **Betrokken dieren/soorten:** dieren van overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten, die in de vaccinatiezone worden gehouden.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN KVP

In de perivaccinatie- en vaccinatiezones wordt versterkte klinische en laboratoriumbewaking uitgevoerd om inrichtingen te identificeren waar dieren van in de lijst opgenomen soorten worden gehouden die in contact zijn geweest met het KVP-virus zonder klinische symptomen van de ziekte te vertonen.

Wanneer ten minste dertig dagen zijn verstreken sinds de voltooiing van de beschermende noodvaccinatie, wordt de volgende bewaking gestart:

In de perivaccinatiezone: elke inrichting waar dieren van in de lijst opgenomen soorten worden gehouden, wordt ten minste eenmaal bezocht door een officiële dierenarts die monsters neemt voor laboratoriumbewaking aan de hand van tests voor de identificatie van pathogenen en zich daarbij richt op dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen. Indien er geen dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen aanwezig zijn, mogen monsters worden genomen van gehouden varkens die na het spenen zijn gestorven of geruimd.

In de vaccinatiezone: elke inrichting waar is gevaccineerd, wordt bezocht door een officiële dierenarts die monsters neemt:

- i) van gevaccineerde dieren van in de lijst opgenomen soorten om aan de hand van serologische tests de doeltreffendheid van de vaccinatie te beoordelen;
- ii) van ten minste de eerste twee gehouden varkens ouder dan zestig dagen die elke week zijn gestorven om de pathogenen te identificeren. Indien er geen dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen aanwezig zijn, mogen monsters worden genomen van gehouden varkens die na het spenen zijn gestorven of geruimd.

DEEL 3

**DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP
VERPLAATSINGEN EN VOORWAARDEN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN
AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE
WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN
BESTRIJDING VAN KVP WORDT UITGEVOERD**

1. Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen

De volgende dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong afkomstig van in de vaccinatiezone gelegen inrichtingen mogen niet naar buiten de vaccinatiezone worden verplaatst:

- a) gevaccineerde varkens;
- b) sperma, oöcyten en embryo's van gevaccineerde donorvarkens;
- c) vers vlees en vleesproducten, met inbegrip van casings, verkregen van gevaccineerde varkens.

2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning

Sperma, oöcyten en embryo's voor kunstmatige inseminatie van gevaccineerde donorvarkens die in erkende inrichtingen voor levende producten in de vaccinatiezone worden gehouden.

3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4

Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan:

3.1. verplaatsingen van gevaccineerde varkens, rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar:

- a) een slachthuis dat zo dicht mogelijk bij de vaccinatiezone gelegen is, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, en artikel 29, leden 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687, of
- b) een inrichting die zo dicht mogelijk bij de vaccinatiezone ligt, indien zich als gevolg van het in punt 1 vastgestelde verbod problemen met het dierenwelzijn voordoen in een inrichting waar varkens worden gehouden, op voorwaarde dat:
 - i) wordt voldaan aan de algemene voorwaarden van artikel 24 en artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
 - ii) de inrichting van bestemming tot dezelfde toeleveringsketen behoort, en
 - iii) de gevaccineerde varkens worden verplaatst om de productiecycclus te voltooien;
- c) een erkend bedrijf voor dierlijke bijproducten, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, en artikel 37 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;

- 3.2. verplaatsingen van vers vlees van gevaccineerde varkens overeenkomstig artikel 33, lid 1, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 en van vleesproducten, met inbegrip van casings, indien zij een van de in bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 vastgestelde risicobeperkende behandelingen hebben ondergaan.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR KVP NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen KVP voorkomt
Drie maanden nadat alle gevaccineerde varkens zijn geslacht of gedood, met uitzondering van gehouden varkens als bedoeld in artikel 13, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687, wanneer er overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de WOAH gevalideerde manieren zijn om onderscheid te maken tussen gevaccineerde en besmette gehouden varkens	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage”;

4. bijlage XIII wordt vervangen door:

“BIJLAGE XIII

Hoogpathogene aviaire influenza (HPAI)

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN HPAI

1. **Omvang van de vaccinatiezone:** een straal van ten minste 3 km rond de getroffen inrichtingen.
2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** een breedte van ten minste 7 km vanaf de randen van de vaccinatiezone.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt:** vaccins die geen levend aviaire-influenzavirus bevatten (vaccins die een levend aviaire-influenzavirus bevatten, of dit nu verzwakt is of niet, mogen niet worden gebruikt).
4. **Minimumdekking:** geen specifieke voorwaarden.
5. **Betrokken dieren/soorten:** pluimvee en/of in gevangenschap levende vogels die worden gehouden in de inrichtingen die zijn opgenomen in het officiële vaccinatieprogramma.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN HPAI

Met het oog op de versterkte bewaking zoals vastgesteld in dit deel wordt onder “koppel” verstaan alle pluimvee of in gevangenschap levende vogels met dezelfde gezondheidsstatus die in dezelfde leefruimte worden gehouden en dezelfde vliegruimte delen.

In de vaccinatie- en perivaccinatiezones wordt met het oog op de vroegtijdige opsporing van infectie met een HPAI-veldvirus als volgt laboratoriumbewaking aan de hand van methoden voor de identificatie van pathogenen uitgevoerd:

1. In inrichtingen waar is gevaccineerd:
 - a) ten minste om de drie weken, door bemonstering van ten minste alle dode vogels in elk koppel, tot maximaal 15 dode vogels per koppel, die binnen de periode van 48 uur voor de bemonstering zijn verzameld. Het aantal bemonsterde vogels per koppel, het type bemonsterde vogels en de frequentie van de bemonstering moeten het mogelijk maken infectie met het HPAI-virus in het gevaccineerde koppel op te sporen met een waarschijnlijkheid van ten minste 99 % en een betrouwbaarheidsniveau van ten minste 95 %;
 - b) door bemonstering van alle dode vogels in een koppel, tot maximaal 15 dode vogels per koppel, wanneer de verwachte dagelijkse mortaliteit voor dat koppel is overschreden.
2. In pluimvee-inrichtingen waar niet is gevaccineerd:
 - a) door passieve bewaking van Galliformes-soorten, en
 - b) door wekelijkse bemonstering van alle dode vogels in een koppel van Anseriformes-soorten, tot maximaal 15 dode vogels per koppel, die binnen een week zijn verzameld.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN EN VOORWAARDEN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN HPAI WORDT UITGEVOERD

1. **Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen:** gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels en producten daarvan binnen en buiten de vaccinatiezone.
2. **Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning:** niet van toepassing.
3. **Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4**

Verplaatsingen van gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels en producten daarvan binnen en buiten de vaccinatiezone kunnen alleen worden toegestaan in de gevallen zoals beschreven in de artikelen 28, 29 en 30, artikel 31, lid 1, en de artikelen 33, 34 en 37 van Gedelegeerde Verordening (EU)

2020/687 en onder dezelfde algemene en specifieke voorwaarden die in die artikelen zijn vastgesteld.

Na afloop van de wachtperiode blijven in de inrichtingen waar gevaccineerde dieren worden gehouden en zolang daar gevaccineerde dieren worden gehouden, de in deel 5, punten 2 tot en met 4, bedoelde maatregelen van kracht.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR HPAI NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen HPAI voorkomt
28 dagen na voltooiing van de beschermende noodvaccinatie of het moment dat de overeenkomstig artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 ingestelde beperkingszones worden opgeheven overeenkomstig artikel 55 van die gedelegeerde verordening, indien dat later gebeurt	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage

DEEL 5

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR PREVENTIEVE VACCINATIE TEGEN HPAI

1. **Type vaccin dat moet worden gebruikt:** vaccins die geen levend aviaire-influenzavirus bevatten (vaccins die een levend aviaire-influenzavirus bevatten, of dit nu verzwakt is of niet, mogen niet worden gebruikt).
2. **Versterkte bewaking die bij preventieve vaccinatie moet worden uitgevoerd:**
 - 2.1. Met het oog op de bewaking zoals vastgesteld in de punten 2.2 en 2.3 wordt onder “koppel” verstaan alle pluimvee of in gevangenschap levende vogels met dezelfde gezondheidsstatus die in dezelfde leefruimte worden gehouden en dezelfde vliegruimte delen.
 - 2.2. In alle inrichtingen waar pluimvee of in gevangenschap levende vogels worden gehouden in het gebied waar preventieve vaccinatie tegen HPAI is uitgevoerd, moet passieve bewaking worden uitgevoerd wanneer klinische symptomen of post-mortemlaesies die op HPAI wijzen, worden waargenomen of wanneer zich een verandering voordoet in de normale productie- en gezondheidsparameters, zoals het sterftecijfer en de voeder- en waterinname.
 - 2.3. Na het begin van de vaccinatie moet ten minste om de dertig dagen door of onder verantwoordelijkheid van een officiële dierenarts de volgende actieve bewaking worden uitgevoerd in alle inrichtingen waar gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels worden gehouden, om besmetting met een HPAI-veldvirus op te sporen:
 - a) een klinisch onderzoek dat bestaat uit een controle van de productie- en gezondheidsgegevens voor elk koppel in de inrichting, met inbegrip van

een evaluatie van de klinische voorgeschiedenis ervan en klinische onderzoeken van het pluimvee of de in gevangenschap levende vogels;

- b) bemonstering voor het testen aan de hand van methoden voor de identificatie van pathogenen van alle dode vogels in een koppel, tot maximaal 15 dode vogels per koppel, die binnen de periode van 48 uur voor de bemonstering zijn verzameld;
- c) buiten de periode met een hoog risico op infectie met het HPAI-virus mogen de overeenkomstig punt b) vereiste tests worden uitgevoerd op een voldoende representatieve steekproef van inrichtingen waar gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels worden gehouden;
- d) het aantal inrichtingen dat wordt bemonsterd in het kader van de in de punten b) en c) bedoelde bewaking en de frequentie van de bemonstering moeten voldoen aan:
 - i) de volgende minimumvoorschriften:

Soort	% te bemonsteren inrichtingen waar is gevaccineerd	Bemonsteringsfrequentie (dagen)
Leghennen	100	30
	25	7
Eenden	100	30
	50	7
Kalkoenen	100	30
	25	7

of

- ii) een wetenschappelijk valide steekproefplan dat met een betrouwbaarheid van ten minste 95 % garandeert dat de populatie gevaccineerd pluimvee en gevaccineerde in gevangenschap levende vogels vrij is van HPAI en dat een gevoeligheid van ten minste 90 % voor de vroegtijdige opsporing van infectie met het HPAI-virus biedt.
- 2.4. Gevaccineerde in gevangenschap levende vogels uit geconsigneerde inrichtingen en uit inrichtingen waar maximaal vijftig in gevangenschap levende vogels worden gehouden, zijn vrijgesteld van de in punt 2.3, b), c) en d), verzochte bewaking.
- 2.5. In inrichtingen waar gevaccineerde dieren worden gehouden, moet de in de punten 2.2 en 2.3 bedoelde bewaking worden uitgevoerd zolang daar gevaccineerde dieren worden gehouden. In het geval van langlevende

gevaccineerde in gevangenschap levende vogels of van in gevangenschap levende vogels uit geconsigneerde inrichtingen, moet de in de punten 2.2 en 2.3 bedoelde bewaking in afwijking van het bovenstaande worden uitgevoerd gedurende een periode van twaalf maanden vanaf de datum waarop de laatste vaccinatie is toegediend.

3. **Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen, overeenkomstig artikel 14, lid 1:** gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels en broedeieren en producten van dierlijke oorsprong daarvan.

4. **Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 14, lid 2, punt b)**

4.1. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking voor verplaatsingen van gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels, met inbegrip van eendagskuikens en broedeieren afkomstig van dergelijk pluimvee of dergelijke in gevangenschap levende vogels:

a) het betreft gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels waarvan de resultaten van de overeenkomstig punt 2 van dit deel uitgevoerde passieve en actieve bewaking negatief zijn voor het aantonen van infectie met een HPAI-veldvirus, of het betreft eendagskuikens en broedeieren afkomstig van dergelijk pluimvee of dergelijke in gevangenschap levende vogels, en:

i) in het geval van pluimvee, worden deze vogels naar een slachthuis vervoerd om daar onmiddellijk te worden geslacht, of

ii) worden zij vanuit hun inrichtingen verplaatst naar andere inrichtingen:

– waar wordt gevaccineerd, of

– waar alleen gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels worden gehouden, of

– waar kan worden gewaarborgd dat gevaccineerde en niet-gevaccineerde vogels (zowel pluimvee als in gevangenschap levende vogels) volledig van elkaar worden gescheiden,

en

iii) het pluimvee of de in gevangenschap levende vogels, met inbegrip van eendagskuikens en broedeieren afkomstig van dergelijk pluimvee of dergelijke in gevangenschap levende vogels, als bedoeld in de punten i) en ii), worden niet naar een andere lidstaat verplaatst,

of

b) het betreft gevaccineerde in gevangenschap levende vogels van geconsigneerde inrichtingen die naar een geconsigneerde inrichting in een andere lidstaat worden verplaatst, mits:

i) de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming toelating heeft verleend voor dergelijke verplaatsingen;

- ii) zij binnen 72 uur vóór de verplaatsing zijn onderworpen aan bemonstering voor tests aan de hand van methoden voor de identificatie van pathogenen, die een gunstig resultaat hebben opgeleverd,

of

- c) het betreft gevaccineerd pluimvee dat naar een andere lidstaat wordt verzonden om daar onmiddellijk te worden geslacht, mits:

- i) de overeenkomstig punt 2 van dit deel toegepaste bewaking in de inrichting van oorsprong gunstige resultaten heeft opgeleverd;
- ii) een officiële dierenarts het pluimvee van de te verzenden zending binnen 72 uur voor het tijdstip van lading met gunstig resultaat klinisch heeft geïnspecteerd, en gunstige resultaten zijn verkregen van tests aan de hand van methoden voor de identificatie van pathogenen die zijn uitgevoerd op monsters die binnen 72 uur voor het tijdstip van vertrek van die zending zijn genomen van alle dode vogels in het koppel van oorsprong, tot maximaal 15 dode vogels,

of

- d) het betreft broedeieren afkomstig van gevaccineerd pluimvee of gevaccineerde in gevangenschap levende vogels:

- i) die afkomstig zijn van een gevaccineerd vermeederingskoppel waarvoor de passieve en actieve bewaking overeenkomstig punt 2 van dit deel gunstige resultaten heeft opgeleverd;
- ii) die vóór verzending volgens een door de bevoegde autoriteit toegestane methode zijn ontsmet;
- iii) die rechtstreeks naar de broederij van bestemming worden vervoerd;
- iv) die traceerbaar zijn in de broederij;
- v) en waarvan de verplaatsing, indien zij naar een andere lidstaat worden verplaatst, door de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong is gemeld aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming,

of

- e) het betreft eendagskuikens afkomstig van gevaccineerd pluimvee:

- i) die afkomstig zijn van een gevaccineerd vermeederingskoppel waarvoor de versterkte passieve en actieve bewaking overeenkomstig punt 2 van dit deel gunstige resultaten heeft opgeleverd;
- ii) die in een pluimveehok of -stal worden ondergebracht waar geen pluimvee van het bedrijf zelf wordt gehouden;
- iii) en waarvan de verplaatsing, indien zij naar een andere lidstaat worden verplaatst, door de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong is gemeld aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming;

- f) in afwijking van punt 4.1, a), ii), derde streepje, mogen gevaccineerde in gevangenschap levende vogels van geconsigneerde inrichtingen die voor fokdoeleinden naar een andere geconsigneerde inrichting worden verplaatst, samen worden gehouden met niet-gevaccineerde in gevangenschap levende vogels die deel uitmaken van hetzelfde fokprogramma.
- 4.2. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking voor de verplaatsing van eieren voor menselijke consumptie en vlees afkomstig van gevaccineerd pluimvee:
- a) de eieren zijn afkomstig van een gevaccineerd koppel waarvoor de bewaking in punt 2 van dit deel gunstige resultaten heeft opgeleverd en worden rechtstreeks vervoerd naar:
 - i) een door de bevoegde autoriteit aangewezen pakstation, op voorwaarde dat zij worden verpakt in wegwerpverpakkingen of in een verpakking die zodanig kan worden gereinigd en ontsmet dat het HPAI-virus wordt geïnactiveerd, of
 - ii) een inrichting voor de bereiding van eiproducten zoals vastgesteld in sectie X, hoofdstuk II, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 om te worden verwerkt en behandeld overeenkomstig hoofdstuk XI van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 852/2004;
 - b) de verplaatsing van vlees dat overeenkomstig de voorwaarden van de punten 4.1, a), i), 4.1, a), iii), en 4.1, c), van pluimvee is verkregen, mag zonder verdere voorwaarden worden toegestaan.”.

DEEL 3

De volgende bijlagen XV, XVI, XVII en XVIII worden toegevoegd aan Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361:

“BIJLAGE XV

Klassieke varkenspest (KVP) bij in het wild levende varkens

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN KVP

1. **Omvang van de vaccinatiezone:**

De bevoegde autoriteit bepaalt de vaccinatiezone op basis van:

- a) de geschatte populatie in het wild levende varkens, de ruimtelijke spreiding ervan en de landschapsstructuur;
- b) de risicofactoren die tot de verspreiding van KVP bijdragen, met name het risico op insleep van KVP in inrichtingen waar gehouden varkens worden gehouden;
- c) de resultaten van de bemonstering.

2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.

3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt of waaraan voorrang moet worden gegeven:** er wordt voorrang gegeven aan levend-verzwakte vaccins. Andere vaccins mogen alleen om naar behoren gemotiveerde redenen worden gebruikt.

4. **Minimumdekking:** moet worden aangepast aan het gebruikte vaccin, aan de lokale omstandigheden en aan de kenmerken van de geschatte populatie in het wild levende varkens, de ruimtelijke spreiding ervan en de landschapsstructuur.

5. **Betrokken dieren/soorten:** in het wild levende varkens van overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten, in de vaccinatiezone.

6. **Jacht en andere activiteiten die de verplaatsing van populaties in het wild levende varkens tot gevolg kunnen hebben:** moeten ten minste tot het einde van de in deel 4 bedoelde wachtperiode worden gereguleerd in de vaccinatiezone. Tijdens de jacht gedode in het wild levende varkens moeten worden onderworpen aan tests voor de identificatie van pathogenen en de opsporing van antilichamen.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIEZONE TIJDENS NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN KVP BIJ IN HET WILD LEVENDE VARKENS

Welke leeftijdsklasse in het wild levende varkens in de vaccinatiezone serologisch moet worden onderzocht na de voltooiing van de orale immunisatie om een nieuwe of heropflakkerende besmetting op te sporen, hangt af van het seizoen waarin de vaccinatie is voltooid en de tijd die sindsdien is verstreken.

Om het succes van de vaccinatie te verifiëren, wordt specifieke bewaking uitgevoerd bij in het wild levende varkens in de vaccinatiezone. Die bewaking omvat versterkte laboratoriumbewaking om de immuniteitsniveaus te beoordelen en eventuele viruspersistentie in de populatie in het wild levende varkens op te sporen; dit omvat de identificatie van pathogenen en de opsporing van antilichamen bij alle tijdens de jacht gedode, geruimde en dood of ziek aangetroffen in het wild levende varkens.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN KVP BIJ IN HET WILD LEVENDE VARKENS WORDT UITGEVOERD

1. **Dieren die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen**

In het wild levende varkens.

2. **Producten die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen**

Vers vlees, vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong, dierlijke bijproducten en afgeleide producten verkregen van in het wild levende varkens en kadavers van in het wild levende varkens.

3. **Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 3**

3.1. In afwijking van de in punt 2 vastgestelde verplaatsingsbeperkingen mag de bevoegde autoriteit de verplaatsing van vers vlees, vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong, dierlijke bijproducten en afgeleide producten binnen en buiten de vaccinatiezone toestaan, mits aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) uit een door de bevoegde autoriteit uitgevoerde risicobeoordeling blijkt dat een dergelijke verplaatsing geen risico op verspreiding van KVP inhoudt;
- b) kadavers van in het wild levende varkens worden vóór verdere verplaatsing voor verwerking of behandeling getest op de aanwezigheid van het KVP-virus, met negatief resultaat;
- c) de verplaatsing van kadavers van in het wild levende varkens naar de verwerkings- en opslaginrichting vindt plaats onder strikte biobeveiligingsmaatregelen;
- d) de verwerking en opslag van kadavers van in het wild levende varkens en daarvan afgeleide producten vinden plaats in door de bevoegde autoriteit aangewezen inrichtingen, waarbij de naleving van de biobeveiligingsmaatregelen en de maatregelen voor de bestrijding van KVP wordt gewaarborgd;
- e) hetzij
 - i) de producten worden aan de in bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 vastgestelde risicobeperkende behandelingen onderworpen, hetzij
 - ii) het verse vlees, de vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong van in het wild levende varkens en de kadavers van in het wild levende varkens worden binnen de beperkingszone verplaatst:
 - voor particulier huishoudelijk gebruik, of
 - door jagers die kleine hoeveelheden in het wild levende varkens of vlees van in het wild levende varkens rechtstreeks

leveren aan de eindverbruiker of de plaatselijke detailhandel die rechtstreeks aan de eindverbruiker levert, overeenkomstig artikel 1, lid 3, punt e), van Verordening (EG) nr. 853/2004.

- 3.2. De bevoegde autoriteit documenteert en monitort alle in het kader van deze afwijking toegestane verplaatsingen en waarborgt de naleving van de voorwaarden van punt 3.1.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR KVP NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen KVP voorkomt
Twaalf maanden na de einddatum van de laatste vaccinatiecampagne bij in het wild levende varkens, en ondersteund door de gunstige conclusies van de uitvoering van een exitstrategie waaruit bleek dat het KVP-virus niet circuleert.	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen bij dood gevonden of gedode in het wild levende varkens), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage”

“BIJLAGE XVI

Afrikaanse varkenspest (AVP) bij gehouden varkens

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP BIJ GEHOUDEN VARKENS

1. **Omvang van de vaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt:** vaccins tegen AVP waarvoor de Commissie overeenkomstig artikel 44, lid 9, van Verordening (EU) 2019/6 een gecentraliseerde vergunning voor het in de handel brengen heeft verleend.
4. **Minimumdekking:** een vaccinatiegraad van ten minste 95 % van de inrichtingen in de vaccinatiezone, die 80 % van de betrokken dieren in elk van die inrichtingen moeten vertegenwoordigen.
5. **Betrokken dieren/soorten:** dieren van overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten, die in de vaccinatiezone worden gehouden.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP

In de perivaccinatie- en vaccinatiezones wordt versterkte klinische en laboratoriumbewaking uitgevoerd om inrichtingen te identificeren waar dieren van in de lijst opgenomen soorten worden gehouden die in contact zijn geweest met het AVP-virus zonder klinische symptomen van de ziekte te vertonen.

Wanneer ten minste dertig dagen zijn verstreken sinds de voltooiing van de beschermende noodvaccinatie, wordt de volgende bewaking gestart:

In de perivaccinatiezone wordt elke inrichting ten minste eenmaal bezocht door een officiële dierenarts die monsters neemt voor laboratoriumbewaking aan de hand van tests voor de identificatie van pathogenen en zich daarbij richt op dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen. Indien er geen dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen aanwezig zijn, mogen monsters worden genomen van gehouden varkens die na het spenen zijn gestorven of geruimd.

In de vaccinatiezone wordt elke inrichting waar is gevaccineerd bezocht door een officiële dierenarts die monsters neemt:

- i) van gevaccineerde dieren van in de lijst opgenomen soorten om aan de hand van serologische tests de doeltreffendheid van de vaccinatie te beoordelen;
- ii) van ten minste de eerste twee gehouden varkens ouder dan zestig dagen die elke week zijn gestorven om de pathogenen te identificeren. Indien er geen dode gehouden varkens ouder dan zestig dagen aanwezig zijn, mogen monsters worden genomen van gehouden varkens die na het spenen zijn gestorven of geruimd.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN EN VOORWAARDEN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP WORDT UITGEVOERD

1. Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen

De volgende dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong van in de vaccinatiezone gelegen inrichtingen, binnen en buiten de vaccinatiezone:

- a) gehouden varkens;
- b) sperma, oöcyten en embryo's van gehouden donorvarkens;
- c) vers vlees en vleesproducten, met inbegrip van casings, verkregen van gehouden varkens.

2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning

Sperma, oöcyten en embryo's voor kunstmatige inseminatie van gevaccineerde donorvarkens die in erkende inrichtingen voor levende producten in de vaccinatiezone worden gehouden.

3. **Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4**

Verplaatsingen van dieren en producten daarvan die kunnen worden toegestaan:

- 3.1. verplaatsingen van gehouden varkens, rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong in de vaccinatiezone:
- a) naar een slachthuis in de vaccinatiezone om daar onmiddellijk te worden geslacht, of
 - b) naar een slachthuis dat zo dicht mogelijk bij de vaccinatiezone en in dezelfde lidstaat gelegen is om daar onmiddellijk te worden geslacht, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, en artikel 29, leden 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
 - c) naar een erkend bedrijf voor dierlijke bijproducten om daar te worden gedood en verwijderd, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 24, artikel 28, leden 2, 3, 4, 5 en 7, en artikel 37 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687;
- 3.2. verplaatsingen van vers vlees van gehouden varkens overeenkomstig artikel 33, lid 1, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 en van vleesproducten van gehouden varkens, met inbegrip van casings, indien zij een van de in bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 vastgestelde risicobeperkende behandelingen hebben ondergaan.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR AVP NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen AVP voorkomt
Drie maanden nadat alle gevaccineerde varkens zijn geslacht of gedood, met uitzondering van gehouden varkens als bedoeld in artikel 13, lid 2, van Verordening (EU) 2020/687, wanneer er overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de WOAH gevalideerde manieren zijn om onderscheid te maken tussen gevaccineerde en besmette gehouden varkens	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage”

“BIJLAGE XVII

Afrikaanse varkenspest (AVP) bij in het wild levende varkens

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP BIJ IN HET WILD LEVENDE VARKENS

1. **Omvang van de vaccinatiezone:** de bevoegde autoriteit bepaalt de vaccinatiezone op basis van:
 - a) de geschatte populatie in het wild levende varkens, de ruimtelijke spreiding ervan en de landschapsstructuur;
 - b) de risicofactoren die tot de verspreiding van AVP bijdragen, met name het risico op insleep van AVP in inrichtingen waar gehouden varkens worden gehouden;
 - c) de resultaten van de bemonstering.
2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt of waaraan voorrang moet worden gegeven:** vaccins tegen AVP waarvoor de Commissie overeenkomstig artikel 44, lid 9, van Verordening (EU) 2019/6 een gecentraliseerde vergunning voor het in de handel brengen heeft verleend.
4. **Minimumdekking:** moet worden aangepast aan het gebruikte vaccin, aan de lokale omstandigheden en aan de kenmerken van de geschatte populatie in het wild levende varkens, de ruimtelijke spreiding ervan en de landschapsstructuur.
5. **Betrokken dieren/soorten:** in het wild levende varkens van overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten, in de vaccinatiezone.
6. **Jacht en andere activiteiten die de verplaatsing van populaties in het wild levende varkens tot gevolg kunnen hebben:** moeten ten minste tot het einde van de in deel 4 bedoelde wachtperiode worden gereguleerd in de vaccinatiezone. Tijdens de jacht gedode in het wild levende varkens moeten worden onderworpen aan tests voor de opsporing van antilichamen en de identificatie van pathogenen.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIEZONE TIJDENS NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP BIJ IN HET WILD LEVENDE VARKENS

Welke leeftijdsklasse in het wild levende varkens in de vaccinatiezone serologisch moet worden onderzocht na de voltooiing van de orale immunisatie om een nieuwe of heropflakkerende besmetting op te sporen, hangt af van het seizoen waarin de vaccinatie is voltooid en de tijd die sindsdien is verstreken.

Om het succes van de vaccinatie te verifiëren, wordt specifieke bewaking uitgevoerd bij in het wild levende varkens in de vaccinatiezone.

Die bewaking omvat versterkte laboratoriumbewaking om de immuniteitsniveaus te beoordelen en eventuele viruspersistentie in de populatie in het wild levende varkens op te sporen; dit omvat de identificatie van pathogenen en de opsporing van antilichamen bij alle tijdens de jacht gedode, geruimde en dood of ziek aangetroffen in het wild levende varkens.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN AVP BIJ IN HET WILD LEVENDE VARKENS WORDT UITGEVOERD

1. Dieren die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen

In het wild levende varkens.

2. Producten die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen

Vers vlees, vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong, dierlijke bijproducten en afgeleide producten verkregen van in het wild levende varkens en kadavers van in het wild levende varkens.

3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 3

3.1. In afwijking van de in punt 2 vastgestelde verplaatsingsbeperkingen mag de bevoegde autoriteit de verplaatsing van vers vlees, vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong, dierlijke bijproducten en afgeleide producten binnen en buiten de vaccinatiezone toestaan, mits aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) uit een door de bevoegde autoriteit uitgevoerde risicobeoordeling blijkt dat een dergelijke verplaatsing geen risico op verspreiding van AVP inhoudt;
- b) kadavers van in het wild levende varkens worden vóór verdere verplaatsing voor verwerking of behandeling getest op de aanwezigheid van het AVP-virus, met negatief resultaat;
- c) de verplaatsing van kadavers van in het wild levende varkens naar de verwerkings- en opslaginrichting vindt plaats onder strikte biobeveiligingsmaatregelen;
- d) de verwerking en opslag van kadavers van in het wild levende varkens en daarvan afgeleide producten vinden plaats in door de bevoegde autoriteit aangewezen inrichtingen, waarbij de naleving van de biobeveiligingsmaatregelen en de maatregelen voor de bestrijding van AVP wordt gewaarborgd;
- e) hetzij
 - i) de producten worden aan de in bijlage VII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687 vastgestelde risicobeperkende behandelingen onderworpen, hetzij
 - ii) het verse vlees, de vleesproducten en alle andere producten van dierlijke oorsprong van in het wild levende varkens en de kadavers van in het wild levende varkens worden binnen de beperkingszone verplaatst:
 - voor particulier huishoudelijk gebruik, of
 - door jagers die kleine hoeveelheden in het wild levende varkens of vlees van in het wild levende varkens rechtstreeks

leveren aan de eindverbruiker of de plaatselijke detailhandel die rechtstreeks aan de eindverbruiker levert, overeenkomstig artikel 1, lid 3, punt e), van Verordening (EG) nr. 853/2004.

- 3.2. De bevoegde autoriteit documenteert en monitort alle in het kader van deze afwijking toegestane verplaatsingen en waarborgt de naleving van de voorwaarden van punt 3.1.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR AVP NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen AVP voorkomt
Twaalf maanden na de einddatum van de laatste vaccinatiecampagne bij in het wild levende varkens, en ondersteund door de gunstige conclusies van de uitvoering van een exitstrategie waaruit bleek dat het AVP-virus niet circuleert.	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen bij dood gevonden of gedode in het wild levende varkens), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage”

“BIJLAGE XVIII

Schapenpokken en geitenpokken (SPGP)

DEEL 1

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE UITVOERING VAN BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN SCHAPENPOKKEN EN GEITENPOKKEN

1. **Omvang van de vaccinatiezone:** geen specifieke regels.
2. **Omvang van de perivaccinatiezone:** geen specifieke voorwaarden.
3. **Type vaccin dat moet worden gebruikt:** geen specifieke regels.
4. **Minimumdekking:** een vaccinatiegraad van ten minste 95 % van de inrichtingen in de vaccinatiezone, die ten minste 80 % van de betrokken dieren in de vaccinatiezone moeten vertegenwoordigen.
5. **Betrokken dieren/soorten:** dieren van overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst opgenomen soorten, die in de vaccinatiezone worden gehouden, met inbegrip van ten minste schapen en geiten.

DEEL 2

SPECIFIEKE VOORWAARDEN VOOR DE VERSTERKTE KLINISCHE EN LABORATORIUMBEWAKING DIE MOET WORDEN UITGEVOERD IN DE VACCINATIE- EN PERIVACCINATIEZONES TIJDENS BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN SCHAPENPOKKEN EN GEITENPOKKEN

Versterkte klinische bewaking: bewaking met betrekking tot klinische symptomen van schapenpokken en geitenpokken en met betrekking tot toegenomen sterfte bij kleine herkauwers.

DEEL 3

DIEREN EN PRODUCTEN DIE ZIJN ONDERWORPEN AAN EEN VERBOD OP VERPLAATSINGEN EN VOORWAARDEN VOOR HET TOESTAAN VAN EEN AFWIJKING OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 13 IN EEN VACCINATIEZONE WAAR BESCHERMENDE NOODVACCINATIE VOOR DE PREVENTIE EN BESTRIJDING VAN SCHAPENPOKKEN EN GEITENPOKKEN WORDT UITGEVOERD

1. Dieren en producten daarvan die zijn onderworpen aan een verbod op verplaatsingen:
Dezelfde dieren en producten in de vaccinatiezones als die waarvoor beperkingen gelden in inrichtingen in beschermings- en bewakingszones die worden ingesteld in geval van een uitbraak van schapenpokken en geitenpokken als bedoeld in artikel 27 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687.
2. Levende producten die zijn onderworpen aan een verbod op winning: sperma, oöcyten en embryo's van dieren van in de lijst opgenomen soorten.
3. Voorwaarden voor het toestaan van een afwijking overeenkomstig artikel 13, lid 2, punt b), artikel 13, lid 3, en artikel 13, lid 4
Verplaatsingen die kunnen worden toegestaan:
 - 3.1. Verplaatsingen van gevaccineerde dieren en producten daarvan, onder dezelfde voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 43 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/687.
 - 3.2. Verplaatsingen van niet-gevaccineerde dieren en producten daarvan, mits in de inrichtingen van oorsprong niet langer gevaccineerde dieren worden gehouden.

DEEL 4

WACHTPERIODEN VOOR SCHAPENPOKKEN EN GEITENPOKKEN NA BESCHERMENDE NOODVACCINATIE

De bevoegde autoriteit handhaaft de in deel 3 van deze bijlage vastgestelde voorwaarden in de vaccinatiezone tot:

Wachtperiode	Soort bewaking die tijdens de wachtperiode moet worden uitgevoerd om aan te tonen dat er geen schapenpokken en geitenpokken voorkomen
Dertig dagen na de ontsmetting van de laatste getroffen inrichting en het slachten of doden van alle gevaccineerde dieren	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage
Acht maanden na de laatste vaccinatie of na de ontsmetting van de laatste getroffen inrichting, indien dat later gebeurt	Klinische en laboratoriumbewaking (identificatie van pathogenen en opsporing van antilichamen), overeenkomstig artikel 9, lid 1, punt c), ii) tot en met iv), en deel 2 van deze bijlage".

DEEL 4

De lijst van bijlagen wordt vervangen door:

“LIJST VAN BIJLAGEN

1. Bijlage I betreffende ziekten van de categorieën A en B waarvoor het gebruik van vaccins door de lidstaten wordt verboden, en betreffende het gebruik van bepaalde andere diergeneesmiddelen dan vaccins voor de preventie en bestrijding van ziekten van de categorieën A en B.
2. Bijlage II betreffende de criteria voor het gebruik van een vaccin voor de preventie en bestrijding van een ziekte van categorie A bij dieren.
3. Bijlage III betreffende de in het officiële vaccinatieprogramma op te nemen informatie.
4. Bijlage IV betreffende de voorlopige informatie die voorafgaand aan de vaccinatie aan de andere lidstaten en de Commissie moet worden verstrekt.
5. Bijlage V betreffende de minimumgegevens over vaccinatie.
6. Bijlage VI betreffende de minimuminformatie over de uitvoering van de vaccinatie die de bevoegde autoriteit aan de andere lidstaten en aan de Commissie moet verstrekken.
7. Bijlage VII betreffende vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer (MKZ).
8. Bijlage VIII betreffende vaccinatie tegen infectie met het riftdalkoortsvirus (RVF).
9. Bijlage IX betreffende vaccinatie tegen infectie met het nodulaire-dermatosevirus (LSD).
10. Bijlage X betreffende vaccinatie tegen infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”) (PPR).
11. Bijlage XI betreffende vaccinatie tegen Afrikaanse paardenpest (AHS).
12. Bijlage XII betreffende vaccinatie tegen klassieke varkenspest (KVP) bij gehouden varkens.
13. Bijlage XIII betreffende vaccinatie tegen hoogpathogene aviaire influenza (HPAI).
14. Bijlage XIV betreffende vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle (NCD).
15. Bijlage XV betreffende vaccinatie tegen klassieke varkenspest (KVP) bij in in het wild levende varkens.
16. Bijlage XVI betreffende vaccinatie tegen Afrikaanse varkenspest (AVP) bij gehouden varkens.
17. Bijlage XVII betreffende vaccinatie tegen Afrikaanse varkenspest (AVP) bij in het wild levende varkens.
18. Bijlage XVIII betreffende vaccinatie tegen schapenpokken en geitenpokken (SPGP).”.