

V Bruseli 9. marca 2026
(OR. en)

7103/26
ADD 1

DELECT 46
VETER 29
AGRILEG 42

SPRIEVODNÁ POZNÁMKA

Od: Martine DEPREZOVÁ, riaditeľka, v zastúpení generálnej tajomníčky Európskej komisie

Dátum doručenia: 6. marca 2026

Komu: Thérèse BLANCHETOVÁ, generálna tajomníčka Rady Európskej únie

Č. dok. Kom.: C(2026) 1412 annex

Predmet: PRÍLOHA
k
DELEGOVANÉMU NARIADENIU KOMISIE (EÚ) .../...,
ktorým sa mení a opravuje delegované nariadenie (EÚ) 2023/361,
ktorým sa dopĺňa nariadenie (EÚ) 2016/429 Európskeho Parlamentu a
Rady (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o pravidlá používania určitých
veterinárnych liekov na prevenciu a kontrolu určitých chorôb zo
zoznamu

Delegáciám v prílohe zasielame dokument C(2026) 1412 annex.

Príloha: C(2026) 1412 annex



V Bruseli 6. 3. 2026
C(2026) 1412 final

ANNEX

PRÍLOHA

k

DELEGOVANÉMU NARIADENIU KOMISIE (EÚ) .../...,

ktorým sa mení a opravuje delegované nariadenie (EÚ) 2023/361, ktorým sa dopĺňa nariadenie (EÚ) 2016/429 Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o pravidlá používania určitých veterinárnych liekov na prevenciu a kontrolu určitých chorôb zo zoznamu

PRÍLOHA

ČASŤ 1

Prílohy VIII, X, XI a XIV sa menia takto:

1. V časti 1 prílohy VIII sa bod 1 nahrádza týmto znením:
 - „1. Veľkosť pásma vakcinácie: okruh najmenej 50 km okolo postihnutých zariadení alebo vakcinácia v okruhu od 20 do 50 km.“
2. V časti 3 bode 3 prílohy VIII sa prvé dve vety nahrádzajú takto:
 - „3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4. Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:“
3. V časti 4 prílohy VIII sa slová „obdobie na znovuzískanie zdravotného štatútu“ nahrádzajú slovami „čakacia lehota“.
4. V časti 1 prílohy X sa bod 4 nahrádza týmto znením:
 - „4. Minimálne pokrytie: vakcinačné pokrytie musí byť najmenej 95 % zariadení v pásme vakcinácie predstavujúcich aspoň 80 % cieľových zvierat v pásme vakcinácie.“
5. V prílohe X sa časť 3 nahrádza takto:

„ČASŤ 3

OSOBITNÉ PODMIENKY TÝKAJÚCE SA ZÁKAZU PREMIESTŇOVANIA ZVIERAT A PRODUKTOV A UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSMACH VAKCINÁCIE, V KTORÝCH SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU MMP

1. Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania
Rovnaké zvieratá a produkty, ktoré sa nachádzajú v pásmach vakcinácie, ako sú tie, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia v zariadeniach nachádzajúcich sa v ochranných pásmach a pásmach dohľadu zriadených v prípade vzniku ohniska MMP, ako sa uvádza v článku 27 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687 a s rovnakými obmedzeniami.
2. Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu: sperma, oocyty a embryá zo zvierat druhov zo zoznamu.
3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4. Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:
 - 3.1. Premiestňovanie vakcinovaných zvierat a produktov z nich zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie, a to za rovnakých všeobecných podmienok, ako sú všeobecné podmienky stanovené v článku 43 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, a len v prípadoch, na ktoré sa vzťahujú články 44, 45, 48, 49, 51 a 53 uvedeného nariadenia, a za rovnakých osobitných podmienok, ako sú tie, ktoré sú stanovené v uvedených článkoch, pokiaľ ide o pásmo dohľadu.

3.2. Premiestňovanie vakcinovaných zvierat a produktov z nich zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie za predpokladu, že tieto zariadenia už nedržia vakcinované zvieratá.

3.3. Premiestňovanie vakcinovaných zvierat a produktov z nich zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie po uplynutí dvoch rokov od skončenia vakcinácie.“

6. V prílohe X sa časť 4 nahrádza takto:

„ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S MMP PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky uvedené v časti 3 do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu MMP počas čakacej lehoty
6 mesiacov po zabití alebo usmrtení všetkých vakcinovaných zvierat	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv)
24 mesiacov po poslednej vakcinácii	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv)“.

7. V prílohe XI sa časť 3 nahrádza takto:

„ČASŤ 3

OSOBITNÉ PODMIENKY TÝKAJÚCE SA ZÁKAZU PREMIESTŇOVANIA ZVIERAT A PRODUKTOV A UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSMACH VAKCINÁCIE, V KTORÝCH SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU AMK

1. Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania Zvieratá čel'ade koňovité a ich zárodočné produkty.
2. Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu: žiadne.
3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4. Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:
 - 3.1. Premiestňovanie vakcinovaných zvierat čel'ade koňovité zo zariadenia, v ktorom boli držané v čase vykonania vakcinácie, za predpokladu, že:
 - a) boli vakcinované viac ako 40 dní pred premiestnením;

- b) sa podrobili predchádzajúcej identifikačnej kontrole a klinickému vyšetreniu, ako sa uvádza v článku 91 ods. 1 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;
- c) v deň klinického vyšetrenia nevykazovali žiadne klinické symptómy AMK;
- d) sú identifikované prostredníctvom transpondéra a záznam o vakcinácii proti AMK sa uchováva v ich jedinečnom doklade na celú dĺžku života a v počítačovej databáze uvedenej v článku 109 ods. 1 písm. d) nariadenia (EÚ) 2016/429;
- e)
 - i) sa držali v zariadení chránenom pred vektormi, ako sa vymedzuje v článku 2 bode 18 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689, počas obdobia v trvaní aspoň 14 dní pred premiestnením a na konci tohto obdobia sa podrobili testu na identifikáciu pôvodcu choroby AMK s priaznivým výsledkom;
 alebo
 - ii) sa držali v zariadení chránenom pred vektormi aspoň 40 dní pred premiestnením;
- f) sú chránené pred napadnutím vektormi.“

8. V prílohe XI sa časť 4 nahrádza takto:

„ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S AMK PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky uvedené v časti 3 do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu AMK počas čakacej lehoty
12 mesiacov od vakcinácie posledného zvierat'a a dva roky od posledného výskytu ohniska choroby	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky v prípade použitia vakcín DIVA) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv)“.

9. V prílohe XIV časti 3 sa bod 3 nahrádza takto:

- „3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4. Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:

Premiestňovanie vakcinovanej hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí a produktov z nich v rámci pásma vakcinácie aj mimo neho len v prípadoch, na ktoré sa vzťahujú články 28, 29, 30, 31, 33, 34 a 37 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, a za rovnakých všeobecných a osobitných podmienok, ako sú tie, ktoré sú stanovené v uvedených článkoch.“

10. V prílohe XIV sa časť 4 nahrádza takto:

„ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S PH PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCII

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky uvedené v časti 3 do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu PH počas čakacej lehoty
Tri mesiace po dokončení núdzovej ochrannnej vakcinácie alebo v čase, keď v súlade s článkom 55 delegovaného nariadenia 2020/687 dôjde k zrušeniu reštrikčných pásiem zriadených v súlade s článkom 21 uvedeného delegovaného nariadenia, podľa toho, k čomu dôjde neskôr.	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv)“.

ČASŤ 2

1. Príloha VII sa nahrádza takto:

„PRÍLOHA VII

Slintačka a krívačka (SLAK)

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU SLAK

- Typ vakcíny, ktorá sa má použiť:** inaktivované vakcíny; živé atenuované vakcíny sa nesmú používať.
- Veľkosť pásma vakcinácie a pásma okolo pásma vakcinácie:**
 - Pásmo vakcinácie: žiadne osobitné pravidlá.
 - Pásmo okolo pásma vakcinácie: pásmo okolo pásma vakcinácie musí mať šírku najmenej 10 kilometrov od obvodov pásma vakcinácie.
- Minimálne pokrytie:** prispôsobí sa podľa kmeňa, ktorý cirkuluje, účinnosti biologickej bezpečnosti v zariadeniach, ktoré sa nachádzajú v pásme vakcinácie, a hustoty zvierat v tomto pásme. Ako základný scenár by malo byť cieľom vakcinačného pokrytia aspoň 80 % zariadení v pásme vakcinácie a 80 % cieľových zvierat v prípade každého druhu držaného v každom z týchto zariadení vybraných na vykonanie vakcinácie.
- Cieľové zvieratá/druhy:** druhy zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHĽADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSMACH VAKCINÁCIE A PÁSMACH OKOLO PÁSIEM VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU SLAK

V pásme vakcinácie sa vykonáva posilnený klinický a laboratórny dohľad, ktorý sa začne najskôr 30 dní po dokončení núdzovej ochrannej vakcinácie. Tento dohľad zahŕňa:

1. klinické vyšetrenie jedného z týchto typov:
 - a) klinické vyšetrenie všetkých zvierat druhov zo zoznamu držaných vo všetkých zariadeniach v pásme vakcinácie;
 - b) klinické vyšetrenie zamerané na konkrétne druhy, u ktorých možno očakávať, že budú vykazovať jasné klinické príznaky, ak o tom rozhodne príslušný orgán na základe kladného výsledku posúdenia rizika;
2. tieto laboratórne vyšetrenia:
 - a) testy na protilátky proti neštrukturálnym proteínom vírusu SLAK vykonané na vzorkách odobraných z vakcinovaných zvierat druhov zo zoznamu a z ich nevakcinovaného potomstva vo všetkých zariadeniach v pásme vakcinácie, v ktorých bola vakcinácia vykonaná; veľkosť vzorky sa vypočíta s cieľom zistiť prevalenciu v prípade zvierat v rámci zariadenia na úrovni 5 % alebo menej s 95 % spoľahlivosťou, a to v prípade vakcinovaných aj nevakcinovaných zvierat;
 - b) testy skúškou na protilátky proti neštrukturálnym proteínom vírusu SLAK, alebo inou schválenou metódou vykonané na vzorkách odobraných v súlade s prílohou I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687 zo všetkých zariadení v pásme vakcinácie, v ktorých sa vakcinácia nevykonala;
 - c) ak sa zvieratá umiestnené do postihnutých zariadení v rámci obnovy ich populácie používajú ako sentinelové zvieratá, musia sa zohľadniť podmienky obnovy populácie postihnutých zariadení uvedené v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/687.

ČASŤ 3

OSOBITNÉ PODMIENKY TÝKAJÚCE SA ZÁKAZU PREMIESTŇOVANIA ZVIERAT A PRODUKTOV A UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSMACH VAKCINÁCIE, V KTORÝCH SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU SLAK

1. **Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania**
 - a) zvieratá druhov zo zoznamu zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie;
 - b) čerstvé mäso, surové mlieko a mledzivo získané z vakcinovaných zvierat;
 - c) mliečne výrobky a výrobky na báze mledziva vyrobené z mlieka a mledziva získaného z vakcinovaných zvierat.
2. **Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu:** sperma na umelú insemináciu z darcovských zvierat druhov zo zoznamu držaných v schválených zariadeniach pre zárodočné produkty nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie.
3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4**

- 3.1. Od začiatku núdzovej ochrannnej vakcinácie až do uplynutia najmenej 30 dní po jej dokončení možno povoliť:
- a) premiestňovanie držaných zvierat druhov zo zoznamu na účely zabitia zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie na bitúnok, ktorý sa nachádza sa v rámci pásma vakcinácie alebo čo najbližšie k nemu, v rámci toho istého členského štátu, a to za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 a článku 29 ods. 1 a 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - b) premiestňovanie čerstvého mäsa a surového mlieka získaného z vakcinovaných zvierat za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 6 a 7 a článku 33 ods. 1 písm. a) a článku 33 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - c) premiestňovanie mliečnych výrobkov vyrobených z mlieka vakcinovaných zvierat, ak boli podrobené účinnému ošetreniu proti SLAK v súlade s prílohou VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687 a len ak počas výrobného procesu, skladovania a prepravy boli oddelené od produktov, ktoré nie sú oprávnené na odoslanie mimo pásma vakcinácie v zmysle tohto nariadenia;
 - d) odber spermy na umelú insemináciu z darcovských zvierat druhov zo zoznamu držaných v schválených zariadeniach pre zárodočné produkty nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie na produkciu zmrazenej spermy, a to za týchto podmienok:
 - i) zabezpečí sa, že sperma odobraná počas tohto obdobia sa skladuje oddelene počas obdobia najmenej 30 dní;
 - ii) pred odoslaním spermy buď:
 - darcovské zviera nebolo vakcinované a sú splnené rovnaké podmienky, ako sú podmienky stanovené v článku 32 písm. b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, alebo
 - darcovské zviera bolo vakcinované po negatívnom výsledku laboratórneho vyšetrenia na zistenie protilátok proti vírusu SLAK, ktoré sa vykonalo pred vakcináciou, a
 - negatívny výsledok sa dosiahol pri laboratórnom vyšetrení na zistenie vírusu alebo genómu vírusu alebo schváleným testom na zistenie protilátok proti neštrukturálnym proteínom vírusu SLAK vykonaným na konci karanténneho obdobia v prípade spermy na vzorkách odobraných zo všetkých zvierat druhov zo zoznamu, ktoré sa v danom čase nachádzali v schválenom zariadení pre zárodočné produkty, a
 - sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.
- 3.2. Počas obdobia začínajúceho najskôr 30 dní po dokončení núdzovej ochrannnej vakcinácie do dokončenia osobitného dohľadu uvedeného v časti 2 tejto prílohy možno povoliť:
- a) premiestňovanie držaných zvierat druhov zo zoznamu držaných v pásme vakcinácie na účely zabitia na bitúnok, ktorý sa nachádza v rámci pásma

vakcinácie alebo mimo neho, ale v rámci toho istého členského štátu, za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24 a článku 28 ods. 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;

- b) premiestňovanie čerstvého mäsa s výnimkou vedľajších jatočných produktov, ktoré sa získalo z vakcinovaných kopytníkov druhov zo zoznamu, s výnimkou ošípaných, ak toto čerstvé mäso:
 - spĺňa rovnaké podmienky, ako sú podmienky stanovené v článku 28 ods. 6 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687,
 - bolo vykostené a odstránili sa z neho hlavné dostupné lymfatické uzliny,
 - predstavuje telá zvierat alebo sa získalo z tiel zvierat, ktoré boli vystavené procesu zrenia pri teplote viac ako 2 °C počas najmenej 24 hodín a hodnota pH zaznamenaná v strede svalu *Longissimus dorsi* bola nižšia ako 6,0;
- c) premiestňovanie čerstvého mäsa, ktoré sa získalo z kopytníkov druhov zo zoznamu okrem ošípaných, ktoré boli držané a zabitú mimo pásma vakcinácie;
- d) premiestňovanie čerstvého mäsa s výnimkou vedľajších jatočných produktov, ktoré sa získalo z vakcinovaných ošípaných zabitých v tomto období, ak sa toto čerstvé mäso vyrobilo za podmienok uvedených v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 6 a 7 a článku 33 ods. 1 písm. a) a článku 33 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
- e) premiestňovanie surového mlieka získaného z vakcinovaných zvierat za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 6 a 7 a článku 33 ods. 1 písm. a) a článku 33 ods. 2 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
- f) premiestňovanie mliečnych výrobkov získaných z vakcinovaných zvierat, ak tieto mliečne výrobky boli podrobené účinnému ošetreniu proti SLAK v súlade s prílohou VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687 a len ak počas výrobného procesu, skladovania a prepravy boli oddelené od produktov, ktoré nie sú oprávnené na odoslanie mimo pásma vakcinácie v zmysle tohto nariadenia;
- g) odber spermy na umelú insemináciu z darcovských zvierat druhov zo zoznamu držaných v schválených zariadeniach pre zárodočné produkty nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie za podmienok stanovených v bode 3.1 písm. d).

- 3.3. Po dokončení osobitného dohľadu uvedeného v časti 2 tejto prílohy možno povoliť:
- a) premiestňovanie zvierat druhov zo zoznamu držaných v pásme vakcinácie na usmrtenie na bitúnok, ktorý sa nachádza v rámci pásma vakcinácie alebo mimo neho, ale v rámci toho istého členského štátu, za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24 a článku 28 ods. 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - b) premiestňovanie nevakcinovaných zvierat druhov zo zoznamu v rámci pásma vakcinácie alebo mimo neho, ale v rámci toho istého členského štátu, v súlade s týmito ustanoveniami:
 - i) v rámci 24 hodín pred naložením sa všetky zvieratá druhov zo zoznamu v zariadení podrobili klinickému vyšetreniu a nevykazovali klinické príznaky SLAK;
 - ii) zvieratá ukončili minimálne 30-dňový stav kľudu v zariadení pôvodu, počas ktorého sa do zariadenia nezaradilo žiadne zviera druhov zo zoznamu;
 - iii) zvieratá určené na premiestnenie sa na konci 30dňovej lehoty uvedenej v bode ii) buď individuálne podrobili testom na zisťovanie protilátok proti vírusu SLAK s negatívnymi výsledkami, alebo sa v danom zariadení uskutočnila séroepidemiologická štúdia bez ohľadu na dotknuté druhy;
 - iv) zvieratá nesmú byť vystavené žiadnemu zdroju infekcie počas ich prepravy zo zariadenia pôvodu na miesto určenia;
 - c) premiestňovanie nevakcinovaných teliat, potomstva vakcinovaných kráv:
 - i) do zariadenia v pásme vakcinácie s rovnakým štatútom zdravia zvierat, aký má zariadenie pôvodu;
 - ii) do bitúnku na okamžité zabitie;
 - iii) do zariadenia určeného príslušným orgánom, z ktorého sa má potomstvo poslať priamo na bitúnok;
 - iv) do akéhokoľvek zariadenia po tom, ako sa podrobili testu na zisťovanie protilátok proti vírusu SLAK, vykonanom na vzorke krvi odobranej pred odoslaním zo zariadenia pôvodu, s negatívnym výsledkom;
 - d) premiestňovanie čerstvého mäsa, mäsových výrobkov, surového mlieka, mliečnych výrobkov v súlade s bodom 3.2 písm. b) až f);
 - e) odber spermy v súlade s bodom 3.1 písm. d).

ČASŤ 4

ČAKACIA LEHOTA V SÚVISLOSTI SO SLAK PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky uvedené v časti 3 do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu SLAK počas čakacej lehoty
Tri mesiace po usmrtení alebo zabití posledného zostávajúceho vakcinovaného zvierat'a v pásme vakcinácie s výnimkou zvierat uvedených v článku 13 ods. 2 nariadenia 2020/687	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy“.

2. Príloha IX sa nahrádza takto:

„PRÍLOHA IX

Infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy (ND)

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU ND

- Typy pásiem vakcinácie:**
 - 1.1. Pásma vakcinácie I: pásma vakcinácie, v ktorom nie sú žiadne obmedzenia spojené s výskytom ohnisk ND.
 - 1.2. Pásma vakcinácie II: pásma vakcinácie, v ktorom sa uplatňujú obmedzenia v reakcii na výskyt ohnisk ND.
- Veľkosť pásma vakcinácie a pásma okolo pásma vakcinácie:**
 - 2.1. Pásma vakcinácie I: bez špecifických požiadaviek.
 - 2.2. Pásma vakcinácie II: aspoň oblasti zahrnuté do ochranného pásma, pásma dohľadu a ďalších reštrikčných pásiem zriadených po potvrdení ND v súlade s článkom 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687.
 - 2.3. Pásma okolo pásma vakcinácie: bez špecifických požiadaviek.
- Typ vakcíny, ktorá sa má použiť alebo uprednostniť:** uprednostniť použitie živých atenuovaných homológnych vakcín.
- Minimálne pokrytie:** vakcinačné pokrytie musí byť najmenej 90 % zariadení predstavujúcich 75 % cieľovej populácie zvierat v pásme vakcinácie.

5. **Cieľové zvieratá/druhy:** držaný hovädzí dobytok.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHLADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSMACH VAKCINÁCIE A PÁSMACH OKOLO PÁSIEM VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU ND

Na danú chorobu sa nevzťahujú žiadne dodatočné špecifické požiadavky.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA, A PODMIENKY TÝKAJÚCE SA UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU ND

1. **Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania z pásom vakcinácie**
 - a) hovädzí dobytok, ktorý nie je určený na priame zabitie;
 - b) zárodočné produkty z hovädzieho dobytká;
 - c) kože a usne z hovädzieho dobytká.
2. **Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu:** žiadne.
3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4 písm. b)**

Bez toho, aby boli dotknuté obmedzenia premiestňovania, ktoré sa uplatňujú v súlade s článkom 27 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, a bez ohľadu na podmienky týkajúce sa udeľovania výnimiek stanovené v článku 28 ods. 2 až 5 a článku 28 ods. 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, sa môže povoliť premiestňovanie tohto hovädzieho dobytká a produktov z neho:

- 3.1. Premiestňovanie hovädzieho dobytká z pásma vakcinácie II do:

- a) akéhokoľvek miesta určenia v tom istom členskom štáte, ak:
 - i) bol hovädzí dobytok držaný vo svojom zariadení pôvodu od narodenia alebo počas nepretržitého obdobia najmenej 28 dní pred dátumom odoslania;
 - ii) bol hovädzí dobytok vakcinovaný proti ND najmenej 28 dní pred dátumom odoslania a k tomuto dátumu sa stále nachádza v období imunity v súlade s pokynmi výrobcu vakcíny alebo v období imunity vyvolanej imunitou matky;
 - iii) všetok ostatný hovädzí dobytok držaný v tom istom zariadení pôvodu ako hovädzí dobytok, ktorý sa ma premiestniť, bol vakcinovaný proti ND najmenej 28 dní pred dátumom odoslania a k tomuto dátumu sa stále nachádza v období imunity v súlade s pokynmi výrobcu vakcíny alebo sa k tomuto dátumu stále nachádza v období imunity vyvolanej imunitou matky;

- iv) sa vykonalo klinické vyšetrenie, s priaznivými výsledkami, všetkého hovädzieho dobytká držaného v zariadení pôvodu vrátane hovädzieho dobytká, ktorý sa má premiestniť;
- b) akéhokoľvek miesta určenia v iných členských štátoch, ak sú okrem podmienok stanovených v písmene a) splnené aj tieto podmienky:
 - i) v pásme vakcinácie, z ktorého hovädzí dobytok pochádza, bol v súlade s plánom vakcinácie minimálne 28 dní pred dátumom odoslania dokončený program vakcinácie proti ND;
 - ii) hovädzí dobytok spĺňa záruky týkajúce sa zdravia zvierat založené na priaznivom výsledku posúdenia rizika opatrení proti šíreniu ND, požadované príslušným orgánom členského štátu pôvodu a schválené príslušným orgánom členských štátov určenia.
- 3.2. Premiestňovanie hovädzieho dobytká z pásma vakcinácie I do akéhokoľvek miesta určenia v tom istom členskom štáte alebo v iných členských štátoch, ak:
- a) sa vykonalo klinické vyšetrenie, s priaznivými výsledkami, všetkého hovädzieho dobytká držaného v zariadení pôvodu vrátane hovädzieho dobytká, ktorý sa má premiestniť;
 - b) hovädzí dobytok:
 - i) bol vakcinovaný proti ND najmenej 28 dní pred dátumom odoslania alebo sa k tomuto dátumu stále nachádza v období imunity vyvolanej imunitou matky, alebo
 - ii) nebol vakcinovaný proti ND a nenachádza sa v období imunity vyvolanej imunitou matky, vakcinácia proti ND sa v súlade s plánom vakcinácie v pásme vakcinácie pôvodu hovädzieho dobytká skončila a hovädzí dobytok sa podrobil, s negatívnymi výsledkami, testu na zistenie vírusu ND alebo sérologickému testu na zistenie špecifických protilátok proti vírusu ND.
- 3.3. Premiestňovanie zárodočných produktov z hovädzieho dobytká z vakcinačných pásiem do akéhokoľvek miesta určenia, za predpokladu, že darcovské zvieratá boli klinicky vyšetrené 28 dní pred dátumom odberu, ako aj počas celého obdobia odberu a nevykazovali žiadne klinické príznaky ND a buď:
- a) boli vakcinované proti ND najmenej 28 dní pred dátumom odoslania a k tomuto dátumu sa stále nachádzajú v období imunity v súlade s pokynmi výrobcu vakcíny, alebo
 - b) sa podrobili s negatívnymi výsledkami:
 - i) sérologickému testu na zistenie špecifických protilátok proti vírusu ND vykonanému na vzorkách krvi odobratých:
 - v prvý deň odberu a najmenej 28 dní po období odberu, pokiaľ ide o spermu, alebo
 - v deň odberu, pokiaľ ide o embryá a oocyty;
 - ii) v prípade zvierat držaných v pásme vakcinácie II, testu pomocou polymerázovej reťazovej reakcie (PCR) na zistenie ND, ktorý sa vykonal na vzorkách krvi odobraných:

- v prvý deň odberu a následne aspoň každých 14 dní počas obdobia odberu, pokiaľ ide o spermu, alebo
 - v deň odberu, pokiaľ ide o embryá a oocyty.
- 3.4. Premiestňovanie koží a usní z pásiem vakcinácie do akéhokoľvek miesta určenia za predpokladu, že boli podrobené ošetreniu na zmiernenie rizika, ako sa stanovuje v prílohe VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687.
4. **Podmienky týkajúce sa dopravných prostriedkov používaných na premiestňovanie hovädzieho dobytku z pásiem vakcinácie**
- a) dopravné prostriedky prepravujú len hovädzí dobytok s rovnakým zdravotným štatútom;
 - b) spĺňajú požiadavky stanovené v článku 24 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - c) čistia sa a dezinfikujú v súlade s článkom 24 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687 pod kontrolou alebo dohľadom príslušného orgánu členského štátu.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S ND PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu ND počas čakacej lehoty
8 mesiacov po poslednej vakcinácii alebo dezinfekcii posledného postihnutého zariadenia, podľa toho, k čomu dôjde neskôr	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky v nevakcinovaných zvieratách) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv)“.

3. Príloha XII sa nahrádza takto:

„PRÍLOHA XII

Klasický mor ošípaných (KMO) v prípade držaných ošípaných

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KMO

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.
2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.

3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť alebo uprednostniť:** uprednostňujú sa živé atenuované vakcíny. Iné vakcíny sa môžu použiť len z riadne opodstatnených dôvodov.
4. **Minimálne pokrytie:** vakcinačné pokrytie musí byť najmenej 95 % zariadení v pásme vakcinácie predstavujúcich 80 % vhodných cieľových zvierat v každom z týchto zariadení.
5. **Cieľové zvieratá/druhy:** zvieratá druhov zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882 držané v pásme vakcinácie.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHĽADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSMACH VAKCINÁCIE A PÁSMACH OKOLO PÁSIEM VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KMO

V pásmach okolo pásma vakcinácie a pásmach vakcinácie sa vykonáva klinický a laboratórny posilnený dohľad s cieľom identifikovať zariadenia, v ktorých sa držia zvieratá druhov zo zoznamu, ktoré prišli do kontaktu s vírusom KMO bez toho, aby vykazovali klinické príznaky choroby.

Po uplynutí aspoň 30 dní od ukončenia núdzovej ochrannej vakcinácie sa začne tento dohľad:

V pásme okolo pásma vakcinácie: každé zariadenie, v ktorom sa držia zvieratá druhov zo zoznamu, musí aspoň raz navštíviť úradný veterinárny lekár, ktorý vykoná odber vzoriek z uhynutých držaných ošípaných starších ako 60 dní na účely laboratórneho dohľadu pomocou testov na identifikáciu patogénu. Ak takéto uhynuté zvieratá staršie ako 60 dní nie sú k dispozícii, odber vzoriek sa môže vykonať u všetkých držaných ošípaných, ktoré uhynuli alebo boli utratené po odstavení.

V pásme vakcinácie: každé zariadenie, v ktorom sa vykonala vakcinácia, navštívi úradný veterinárny lekár, ktorý vykoná odber vzoriek:

- i) z vakcinovaných zvierat druhov zo zoznamu na sérologické vyšetrenie na posúdenie účinnosti vakcinácie;
- ii) aspoň z prvých dvoch uhynutých držaných ošípaných starších ako 60 dní za každý týždeň na účely identifikácie patogénu. Ak takéto uhynuté zvieratá staršie ako 60 dní nie sú k dispozícii, odber vzoriek sa môže vykonať u všetkých držaných ošípaných, ktoré uhynuli alebo boli utratené po odstavení.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA, A PODMIENKY TÝKAJÚCE SA UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU KMO

1. **Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania**

Zákaz premiestňovania mimo pásma vakcinácie sa vzťahuje na tieto zvieratá, zárodočné produkty a produkty živočíšneho pôvodu zo zariadení nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie:

- a) vakcinované ošípané;
- b) sperma, oocyty a embryá darcovských vakcinovaných ošípaných;

- c) čerstvé mäso a mäsové výrobky vrátane čriev získavané z vakcinovaných ošípaných.

2. **Zárodokné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu**

Sperma, oocyty a embryá na umelú insemináciu z vakcinovaných darcovských ošípaných držaných v schválených zariadeniach pre zárodokné produkty nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie.

3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4**

Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:

3.1. **premiestňovanie vakcinovaných ošípaných priamo zo zariadenia pôvodu:**

- a) na bitúnok, ktorý sa nachádza čo najbližšie k pásme vakcinácie, a to za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 a článku 29 ods. 1 a 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, alebo
- b) ak v dôsledku zákazu uvedeného v bode 1 vzniknú problémy s dobrými životnými podmienkami zvierat v zariadení, v ktorom sa držia ošípané, do zariadenia čo najbližšieho k pásme vakcinácie za predpokladu, že:
 - i) sú splnené všeobecné podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - ii) zariadenie určenia patrí do toho istého dodávateľského reťazca a
 - iii) vakcinované ošípané sa majú premiestniť na účel dokončenia produkčného cyklu;
- c) do schváleného závodu na spracovanie vedľajších živočíšnych produktov za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 a článku 37 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687.

3.2. **premiestňovanie čerstvého mäsa z vakcinovaných ošípaných v súlade s článkom 33 ods. 1 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687 a mäsových výrobkov vrátane čriev, ak podstúpili jedno z ošetrení na zmiernenie rizika stanovených v prílohe VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687.**

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S KMO PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCII

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu KMO počas čakacej lehoty
Tri mesiace po tom, ako boli zabitú alebo usmrtené všetky vakcinované ošípané s výnimkou držaných ošípaných uvedených v článku 13 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, ak existujú prostriedky overené v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá WOAHA na rozlišovanie medzi vakcinovanými a infikovanými držanými ošípanými	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy“.

4. Príloha XIII sa nahrádza takto:

„PRÍLOHA XIII

Vysokopatogénna aviárna influenza (HPAI)

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU HPAI

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:** okruh aspoň 3 km okolo postihnutých zariadení.
2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** šírka najmenej 7 kilometrov od obvodov pásma vakcinácie.
3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť:** Vakcíny, ktoré neobsahujú živý vírus aviárnej influenzy (vakcíny obsahujúce živý vírus aviárnej influenzy, bez ohľadu na to, či sú alebo nie sú atenuované, sa nesmú používať).
4. **Minimálne pokrytie:** žiadne osobitné podmienky.
5. **Cieľové zvieratá/druhy:** hydina a/alebo vtáky chované v zajatí, ktoré sú držané v zariadeniach zahrnutých v úradnom pláne vakcinácie.

ČASŤ 2

Osobitné podmienky posilneného laboratórneho dohľadu, ktorý sa má vykonávať v pásmach vakcinácie a pásmach okolo pásiem vakcinácie počas núdzovej ochrannej vakcinácie NA PREVENCIU A KONTROLU HPAI

Na účely sprísneného dohľadu stanoveného v tejto časti je „krdel“ všetka hydina alebo vtáky chované v zajatí s rovnakým zdravotným štatútom držané v tom istom ohradenom priestore a zdieľajúce ten istý vzdušný priestor.

Laboratórny dohľad na včasné zistenie výskytu infekcie terénnym vírusom HPAI sa v pásmach vakcinácie a pásmach okolo pásiem vakcinácie vykonáva prostredníctvom metód identifikácie patogénu takto:

1. V zariadeniach, v ktorých sa vykonala vakcinácia:
 - a) najmenej každé tri týždne, a to aspoň odberom vzoriek zo všetkých uhynutých vtákov, najviac však 15 uhynutých vtákov zhromaždených z každého krdľa do 48 hodín pred odberom vzoriek. Počet vtákov v krdli, z ktorých sa odobrali vzorky, typ vtákov, z ktorých sa odobrali vzorky, a frekvencia odberu vzoriek musia umožniť zistenie infekcie vírusom HPAI vo vakcinovanom krdli s pravdepodobnosťou aspoň 99 % a úroveň spoľahlivosti aspoň 95 %.
 - b) odberom vzoriek zo všetkých uhynutých vtákov, najviac však 15 uhynutých vtákov na krdel, ak sa prekročí očakávaná denná úmrtnosť daného krdľa.
2. V zariadeniach na chov hydiny, v ktorých sa nevykonala vakcinácia:
 - a) pasívnym dohľadom nad vtákmi druhu radu *Galliformes* a
 - b) týždenným odberom vzoriek zo všetkých uhynutých vtákov, najviac však 15 uhynutých vtákov na krdel druhov radu *Anseriformes*, odobratých v priebehu týždňa.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA, A PODMIENKY TÝKAJÚCE SA UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 v pásme vakcinácie, v ktorom sa vykonáva núdzová ochranná vakcinácia na prevenciu a kontrolu HPAI

1. **Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania:** vakcinovaná hydina alebo vtáky chované v zajatí a produkty z nich v rámci pásma vakcinácie aj mimo neho.
2. **Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu:** neuplatňuje sa.
3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4**

Premiestňovanie vakcinovanej hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí a produktov z nich v rámci pásma vakcinácie aj mimo neho možno povoliť len v prípadoch, na ktoré sa vzťahujú články 28, 29 a 30, článok 31 ods. 1 a články 33, 34 a 37 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687, a za rovnakých všeobecných a osobitných podmienok, ako sú tie, ktoré sú stanovené v uvedených článkoch.

Na konci čakacej lehoty opatrenia stanovené v časti 5 bodoch 2 až 4 zostanú zavedené v zariadeniach, v ktorých sú vakcinované zvieratá držané, pokiaľ v nich budú držané vakcinované zvieratá.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S HPAI PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu HPAI počas čakacej lehoty
28 dní po dokončení núdzovej ochrannnej vakcinácie alebo v čase, keď v súlade s článkom 55 delegovaného nariadenia 2020/687 dôjde k zrušeniu reštrikčných pásiem zriadených v súlade s článkom 21 uvedeného delegovaného nariadenia, podľa toho, k čomu dôjde neskôr.	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy.

ČASŤ 5

OSOBITNÉ PODMIENKY TÝKAJÚCE SA PREVENTÍVNEJ VAKCINÁCIE PROTI HPAI

- Typ vakcíny, ktorá sa má použiť:** Vakcíny, ktoré neobsahujú živý vírus aviárnej influenzy (vakcíny obsahujúce živý vírus aviárnej influenzy, bez ohľadu na to, či sú alebo nie sú atenuované, sa nesmú používať).
- Posilnený dohľad, ktorý sa má vykonávať v prípade preventívnej vakcinácie:**
 - Na účely dohľadu stanoveného v bodoch 2.2 a 2.3 je „kfdel“ všetka hydina alebo vtáky chované v zajatí s rovnakým zdravotným štatútom držané v tom istom ohradenom priestore a zdieľajúce ten istý vzdušný priestor.
 - Pasívny dohľad sa musí vykonávať vo všetkých zariadeniach, v ktorých sa drží hydina alebo vtáky chované v zajatí, v oblasti, v ktorej sa vykonala preventívna vakcinácia proti HPAI, ak sú pozorované akékoľvek klinické príznaky alebo postmortálne lézie naznačujúce HPAI alebo ak dôjde k zmene normálnych výrobných a zdravotných parametrov, ako sú miera úmrtnosti a príjem krmiva a vody.
 - Po začatí vakcinácie musí vo všetkých zariadeniach, kde sa drží vakcinovaná hydina alebo vtáky chované v zajatí, oficiálny veterinár vykonávať alebo sa musí vykonávať na jeho zodpovednosť najmenej každých 30 dní tento aktívny dohľad s cieľom zistiť výskyt infekcie terénnym vírusom HPAI:
 - klinické vyšetrenie, ktoré zahŕňa kontrolu záznamov o výrobe a zdravotných záznamov zariadenia za každý krdeľ vrátane hodnotenia jeho klinickej anamnézy a klinických vyšetrení hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí;

- b) odber vzoriek na testovanie metódami identifikácie patogénu od všetkých uhynutých vtákov, najviac však 15 kusov na krdel' zhromaždených v priebehu 48 hodín pred odberom vzoriek;
- c) mimo obdobia vysokého rizika infekcie vírusom HPAI sa testovanie požadované v písmene b) môže vykonávať len na dostatočne reprezentatívnej vzorke zariadení, v ktorých sa drží vakcinovaná hydina alebo vtáky chované v zajatí;
- d) počet zariadení, z ktorých sa odobrali vzorky na účely dohľadu, ako sa vyžaduje v písmenách b) a c), a frekvencia odberu vzoriek musia byť v súlade s:
- i) týmito minimálnymi požiadavkami:

Druh	% zariadení, v ktorých sa vykonala vakcinácia, z ktorých sa majú odobrať vzorky	Frekvencia odberu vzoriek (dni)
Nosnice	100	30
	25	7
Kačice	100	30
	50	7
Morky	100	30
	25	7

alebo

- ii) akýmkoľvek vedecky platným plánom odberu vzoriek, ktorým sa aspoň s 95 % istotou zabezpečí, že populácia vakcinovanej hydiny a vtákov chovaných v zajatí je bez výskytu HPAI, aspoň s 90 % citlivosťou na včasné zistenie infekcie vírusom HPAI.
- 2.4. Vakcinované vtáky držané v zajatí zo zariadení so špeciálnym režimom a zo zariadení, v ktorých sa drží najviac 50 vtákov chovaných v zajatí, sú oslobodené od dohľadu požadovaného v bode 2.3 písm. b), c) a d).
- 2.5. Dohľad stanovený v bodoch 2.2 a 2.3 sa musí v zariadeniach, v ktorých sú držané vakcinované zvieratá, zachovať až dovtedy, kým sa v nich budú vakcinované zvieratá držať. Odchylnе od uvedeného sa v prípade dlhodobو žijúcich vakcinovaných vtákov chovaných v zajatí alebo vtákov chovaných v zajatí zo zariadení so špeciálnym režimom musí dohľad stanovený v bodoch 2.2 a 2.3 zachovať počas obdobia 12 mesiacov odo dňa vykonania poslednej vakcinácie.

3. **Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania v súlade s článkom 14 ods. 1:** vakcinovaná hydina alebo vtáky chované v zajatí a násadové vajcia a produkty živočíšneho pôvodu z nich.

4. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 14 ods. 2 písm. b)**

4.1. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky na premiestňovanie vakcinovanej hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí vrátane jednoduchých kurčiat a násadových vajec získaných z takejto hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí:

a) ide o vakcinovanú hydinu alebo vtáky chované v zajatí, v prípade ktorých sú výsledky pasívneho a aktívneho dohľadu vykonávaného v súlade s bodom 2 tejto časti negatívne, pokiaľ ide o zistenie infekcie terénnym vírusom HPAI, alebo o jednoduché kurčatá a násadové vajcia získané z takejto hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí a:

i) v prípade hydiny ide o premiestňovanie na bitúnok na okamžité zabitie alebo

ii) ide o premiestňovanie z pôvodných zariadení do iných zariadení:

– kde sa vykonáva vakcinácia alebo

– kde sa drží len vakcinovaná hydina alebo vtáky chované v zajatí alebo

– kde možno zabezpečiť úplné oddelenie vakcinovanej a nevakcinovanej hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí,

a

iii) hydina alebo vtáky chované v zajatí vrátane jednoduchých kurčiat a násadových vajec získaných z takejto hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí, ktoré sa uvádzajú v bodoch i) a ii), sa nepremiestňujú do iného členského štátu

alebo

b) ide o vakcinované vtáky chované v zajatí zo zariadení so špeciálnym režimom, ktoré sa premiestňujú do zariadenia so špeciálnym režimom v inom členskom štáte, za predpokladu, že:

i) príslušný orgán členského štátu určenia vydal povolenie na takýto typ premiestnenia;

ii) do 72 hodín pred premiestnením boli podrobené odberu vzoriek na testovanie metódami identifikácie patogénu s priaznivými výsledkami,

alebo

c) ide o vakcinovanú hydinu odoslanú na okamžité zabitie do iného členského štátu za predpokladu, že:

i) dohľad vykonávaný v zariadení pôvodu v súlade s bodom 2 tejto časti má priaznivé výsledky;

ii) hydina v zásielke, ktorá sa má odoslať, bola s priaznivými výsledkami klinicky vyšetrená úradným veterinárnym lekárom do 72 hodín pred nakládkou a získali sa priaznivé výsledky

ztestovania metódami identifikácie patogénu na vzorkách odobratých z krdľa pôvodu do 72 hodín pred časom odoslania uvedenej zásielky zo všetkých, najviac však 15 uhynutých vtákov,

alebo

- d) ide o násadové vajcia získané z vakcinovanej hydiny alebo vtákov chovaných v zajatí:
 - i) ktoré pochádzajú z vakcinovaného chovného krdľa, v prípade ktorého sú výsledky pasívneho a aktívneho dohľadu podľa bodu 2 tejto časti priaznivé;
 - ii) ktoré sa pred odoslaním dezinfikovali v súlade s postupom schváleným príslušným orgánom;
 - iii) ktoré sú priamo prepravované do cieľovej liahne;
 - iv) ktoré sú v cieľovej liahni vysledovateľné;
 - v) a ktorých premiestňovanie, ak sa premiestňujú do iného členského štátu, oznámil príslušný orgán členského štátu pôvodu príslušnému orgánu členského štátu určenia,

alebo

- e) ide o jednodňové kurčatá získané z vakcinovanej hydiny:
 - i) ktoré pochádzajú z vakcinovaného chovného krdľa, v prípade ktorého sú výsledky posilneného pasívneho a aktívneho dohľadu podľa bodu 2 tejto časti priaznivé;
 - ii) ktoré sú umiestnené v hydínarni alebo hale, kde sa nechová hydina;
 - iii) a ktorých premiestňovanie, ak sa premiestňujú do iného členského štátu, oznámil príslušný orgán členského štátu pôvodu príslušnému orgánu členského štátu určenia;
- f) odchylné od bodu 4.1 písm. a) bodu ii) tretej zarážky sa vakcinované vtáky chované v zajatí zo zariadení so špeciálnym režimom premiestňované do iného zariadenia so špeciálnym režimom na účely plemenitby môžu držať spolu s nevakcinovanými vtákmi chovanými v zajatí, ktoré sú súčasťou toho istého šľachtiteľského programu.

4.2. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky na premiestňovanie vajec na ľudskú spotrebu a mäsa získaných z vakcinovanej hydiny:

- a) vajcia pochádzajú z vakcinovaného krdľa, v prípade ktorého má dohľad uvedený v bode 2 tejto časti priaznivé výsledky, a prepravujú sa priamo do:
 - i) baliarne určenej príslušným orgánom za predpokladu, že sú balené do jednorazových obalov alebo do obalov, ktoré možno čistiť a dezinfikovať tak, aby sa inaktivoval vírus HPAI, alebo
 - ii) zariadenia na výrobu vaječných výrobkov, ako sa stanovuje v oddiele X kapitole II prílohy III k nariadeniu (ES) č. 853/2004, kde sa s nimi bude zaobchádzať a ošetriť sa v súlade s kapitolou XI prílohy II k nariadeniu (ES) č. 852/2004;

- b) premiestňovanie mäsa získaného z hydiny v súlade s podmienkami stanovenými v bode 4.1 písm. a) bode i), bode 4.1 písm. a) bode iii) a bode 4.1 písm. c) možno povoliť bez ďalších podmienok.“

ČASŤ 3

V delegovanom nariadení (EÚ) 2023/361 sa dopĺňajú tieto prílohy XV, XVI, XVII a XVIII:

„PRÍLOHA XV

Klasický mor ošípaných (KMO) u diviačej zveri

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KMO

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:**

Príslušný orgán vymedzí pásmo vakcinácie na základe:

- a) odhadovanej populácie diviačej zveri, jej priestorového rozloženia a krajinej štruktúry;
- b) rizikových faktorov prispievajúcich k šíreniu KMO, najmä rizika jeho zavlečenia do zariadení pre držané ošípané;
- c) výsledkov z odberu vzoriek.

2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.

3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť alebo uprednostniť:** uprednostňujú sa živé atenuované vakcíny. Iné vakcíny sa môžu použiť len z riadne opodstatnených dôvodov.

4. **Minimálne pokrytie:** sa musí prispôsobiť použitej vakcíne, miestnym podmienkam a charakteristikám odhadovanej populácie diviačej zveri, jej priestorovému rozloženiu a krajinej štruktúre.

5. **Cieľové zvieratá/druhy:** Diviačia zver druhov zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882, ktorá žije v pásme vakcinácie.

6. **Lov a iné činnosti, ktoré môžu spôsobiť presun populácií diviačej zveri:** Musia byť regulované v pásme vakcinácie aspoň do konca čakacej lehoty stanovenej v časti 4. Ulovená diviačia zver sa musí podrobiť testom na identifikáciu patogénu a testom na detekciu protilátok.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHLADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSME VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KMO U DIVIAČEJ ZVERI

V pásme vakcinácie po dokončení orálnej imunizácie závisí veková trieda diviačej zveri, ktorá musí byť sérologicky vyšetrená na zistenie novej alebo opätovne sa objavujúcej infekcie, od ročného obdobia, v ktorom bola vakcinácia dokončená, a od času, ktorý od jej dokončenia uplynul.

V pásme vakcinácie sa u diviačej zveri vykonáva osobitný dohľad s cieľom overiť úspešnosť vakcinačnej operácie. Tento dohľad zahŕňa posilnený laboratórny dohľad s cieľom posúdiť úroveň imunity a zistiť akékoľvek pretrvávajúce vírusy v populácii diviačej zveri; to zahŕňa identifikáciu patogénu a detekciu protilátky u všetkej ulovenej, utratenej a nájdenej uhynutej alebo chorej diviačej zveri.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU KMO U DIVIAČEJ ZVERI

1. **Zvieratá, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania**
diviacia zver.
2. **Produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania**
Čerstvé mäso, mäsové výrobky a akékoľvek iné produkty živočíšneho pôvodu, vedľajšie živočíšne produkty a odvodené produkty získané z diviacej zveri a z tiel diviacej zveri.
3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 3**
 - 3.1. Odchylné od obmedzení premiestňovania stanovených v bode 2 môže príslušný orgán povoliť premiestňovanie čerstvého mäsa, mäsových výrobkov a akýchkoľvek iných produktov živočíšneho pôvodu, vedľajších živočíšnych produktov a odvodených produktov v rámci pásma vakcinácie a mimo neho za predpokladu, že sú splnené tieto podmienky:
 - a) posúdenie rizika vykonané príslušným orgánom potvrdzuje, že takéto premiestňovanie nepredstavuje riziko šírenia KMO;
 - b) telá diviacej zveri sú testované na prítomnosť vírusu KMO, pričom pred akýmkoľvek ďalším premiestňovaním na účel spracovania alebo ošetrovania sa získajú negatívne výsledky;
 - c) premiestňovanie tiel diviacej zveri do zariadenia na spracovanie a skladovanie sa uskutočňuje za prísnych opatrení biologickej bezpečnosti;
 - d) spracovanie a skladovanie tiel diviacej zveri a produktov z nich odvodených sa uskutočňuje v zariadeniach určených príslušným orgánom, čím sa zabezpečuje súlad s opatreniami biologickej bezpečnosti a opatreniami na kontrolu KMO;
 - e) buď:
 - i) výrobky boli podrobené ošetreniam na zmiernenie rizika, ako sa stanovuje v prílohe VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687, alebo
 - ii) čerstvé mäso, mäsové výrobky a akékoľvek iné produkty živočíšneho pôvodu z diviacej zveri a z tiel diviacej zveri sa premiestňujú v rámci reštrikčného pásma:
 - na súkromné domáce použitie alebo
 - poľovníkmi na účely dodávky malých množstiev diviacej zveri alebo bravčového mäsa zo zveriny priamo konečnému spotrebiteľovi alebo miestnym maloobchodným prevádzkam, ktoré priamo zásobujú konečného spotrebiteľa, ako sa stanovuje v článku 1 ods. 3 písm. e) nariadenia (ES) č. 853/2004.

- 3.2. Príslušný orgán dokumentuje a monitoruje všetky povolené premiestnenia na základe tejto výnimky a zabezpečí súlad s podmienkami stanovenými v bode 3.1.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S KMO PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu KMO počas čakacej lehoty
12 mesiacov po dátume ukončenia poslednej vakcinačnej kampane u diviacej zveri, ak sa dospeje k priaznivým záverom vykonávania stratégie ukončenia opatrení, ktorá preukázala neprítomnosť cirkulácie vírusu KMO.	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu u nájdenej uhynutej alebo zabitej diviacej zveri) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy

PRÍLOHA XVI

Africký mor ošipaných (AMO) u držaných ošipaných

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU AMO U DRŽANÝCH OŠÍPANÝCH

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.
2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.
3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť:** Vakcíny proti AMO s centralizovaným povolením na uvedenie na trh udeleným Komisiou v súlade s článkom 44 ods. 9 nariadenia 2019/6.
4. **Minimálne pokrytie:** Vakcinačné pokrytie musí byť najmenej 95 % zariadení v pásme vakcinácie predstavujúcich 80 % cieľových zvierat v každom z týchto zariadení.
5. **Cieľové zvieratá/druhy:** zvieratá druhov zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882 držané v pásme vakcinácie.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHĽADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSMACH VAKCINÁCIE A PÁSMACH OKOLO PÁSIEM VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU AMO

V pásmach okolo pásma vakcinácie a pásmach vakcinácie sa vykonáva klinický a laboratórny posilnený dohľad s cieľom identifikovať zariadenia, v ktorých sa držia zvieratá druhov zo zoznamu, ktoré prišli do kontaktu s vírusom AMO (VAMO) bez toho, aby vykazovali klinické príznaky choroby.

Po uplynutí aspoň 30 dní od ukončenia núdzovej ochrannej vakcinácie sa začne tento dohľad:

V pásme okolo pásma vakcinácie musí každé zariadenie aspoň raz navštíviť úradný veterinárny lekár, ktorý vykoná odber vzoriek z uhynutých držaných ošípaných starších ako 60 dní na účely laboratórneho dohľadu pomocou testov na identifikáciu patogénu. Ak takéto uhynuté zvieratá staršie ako 60 dní nie sú k dispozícii, odber vzoriek sa môže vykonať u všetkých držaných ošípaných, ktoré uhynuli alebo boli utratené po odstavení.

V pásme vakcinácie každé zariadenie, v ktorom sa vykonala vakcinácia, navštívi úradný veterinárny lekár, ktorý vykoná odber vzoriek:

- i) z vakcinovaných zvierat druhov zo zoznamu na sérologické vyšetrenie na účely posúdenia účinnosti vakcinácie;
- ii) aspoň z prvých dvoch uhynutých držaných ošípaných starších ako 60 dní za každý týždeň na účely identifikácie patogénu. Ak takéto uhynuté zvieratá staršie ako 60 dní nie sú k dispozícii, odber vzoriek sa môže vykonať u všetkých držaných ošípaných, ktoré uhynuli alebo boli utratené po odstavení.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA, A PODMIENKY TÝKAJÚCE SA UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU AMO

1. Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania

Tieto zvieratá, zárodočné produkty a produkty živočíšneho pôvodu zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v pásme vakcinácie, v rámci pásma vakcinácie a mimo toto pásmo:

- a) držané ošípané;
- b) sperma, oocyty a embryá darcovských držaných ošípaných;
- c) čerstvé mäso a mäsové výrobky vrátane čriev získavané z držaných ošípaných.

2. Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu

Sperma, oocyty a embryá na umelú insemináciu z vakcinovaných darcovských ošípaných držaných v schválených zariadeniach pre zárodočné produkty nachádzajúcich sa v pásme vakcinácie.

3. **Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4**

Premiestňovanie zvierat a produktov z nich, ktoré možno povoliť:

- 3.1. premiestňovanie držaných ošípaných priamo zo zariadenia pôvodu v pásme vakcinácie:
- a) na okamžité zabitie na bitúnok nachádzajúci sa v pásme vakcinácie alebo
 - b) na okamžité zabitie na bitúnok, ktorý sa nachádza čo najbližšie k pásme vakcinácie, v tom istom členskom štáte, a to a za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 a článku 29 ods. 1 a 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
 - c) do schváleného závodu na spracovanie vedľajších živočíšnych produktov na zabitie a likvidáciu za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 24, článku 28 ods. 2, 3, 4, 5 a 7 a článku 37 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687;
- 3.2. premiestňovanie čerstvého mäsa z držaných ošípaných v súlade s článkom 33 ods. 1 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687 a mäsových výrobkov z držaných ošípaných vrátane čriev, ak podstúpili jedno z ošetrení na zmiernenie rizika stanovených v prílohe VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S AMO PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu AMO počas čakacej lehoty
Tri mesiace po tom, ako boli zabitú alebo usmrtené všetky vakcinované ošípané s výnimkou držaných ošípaných uvedených v článku 13 ods. 2 nariadenia (EÚ) 2020/687, ak existujú prostriedky overené v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá WOAHA na rozlišovanie medzi vakcinovanými a infikovanými držanými ošípanými	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy

PRÍLOHA XVII

Africký mor ošípaných (AMO) u diviačej zveri

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU AMO U DIVIAČEJ ZVERI

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:** Príslušný orgán vymedzí pásmo vakcinácie na základe:
 - a) odhadovanej populácie diviačej zveri, jej priestorového rozloženia a krajinej štruktúry;
 - b) rizikových faktorov prispievajúcich k šíreniu AMO, najmä rizika jeho zavlečenia do zariadení pre držané ošípané;
 - c) výsledkov z odberu vzoriek.
2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.
3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť alebo uprednostniť:** Vakcíny proti AMO s centralizovaným povolením na uvedenie na trh udeleným Komisiou v súlade s článkom 44 ods. 9 nariadenia 2019/6.
4. **Minimálne pokrytie:** sa musí prispôbiť použitej vakcíne, miestnym podmienkam a charakteristikám odhadovanej populácie diviačej zveri, jej priestorovému rozloženiu a krajinej štruktúre.
5. **Cieľové zvieratá/druhy:** Diviačia zver druhov zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882, ktorá žije v pásme vakcinácie.
6. **Lov a iné činnosti, ktoré môžu spôsobiť presun populácií diviačej zveri:** Musia byť regulované v pásme vakcinácie aspoň do konca čakacej lehoty stanovenej v časti 4. Ulovená diviačia zver sa musí podrobiť testom na detekciu protilátok a testom na identifikáciu patogénu.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHĽADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSME VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU AMO U DIVIAČEJ ZVERI

V pásme vakcinácie po dokončení orálnej imunizácie závisí veková trieda diviačej zveri, ktorá musí byť sérologicky vyšetrená na zistenie novej alebo opätovne sa objavujúcej infekcie, od ročného obdobia, v ktorom bola vakcinácia dokončená, a od času, ktorý od jej dokončenia uplynul.

V pásme vakcinácie sa u diviačej zveri vykonáva osobitný dohľad s cieľom overiť úspešnosť vakcinačnej operácie.

Tento dohľad zahŕňa posilnený laboratórny dohľad s cieľom posúdiť úroveň imunity a zistiť akékoľvek pretrvávajúce vírusy v populácii diviačej zveri; to zahŕňa identifikáciu patogénu a detekciu protilátky u všetkej ulovenej, utratenej a nájdenej uhynutej alebo chorej diviačej zveri.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU AMO U DIVIAČEJ ZVERI

1. Zvieratá, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania

diviačia zver.

2. Produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania

Čerstvé mäso, mäsové výrobky a akékoľvek iné produkty živočíšneho pôvodu, vedľajšie živočíšne produkty a odvodené produkty získané z diviačej zveri a z tiel diviačej zveri.

3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 3

3.1. Odchylné od obmedzení premiestňovania stanovených v bode 2 môže príslušný orgán povoliť premiestňovanie čerstvého mäsa, mäsových výrobkov a akýchkoľvek iných produktov živočíšneho pôvodu, vedľajších živočíšnych produktov a odvodených produktov v rámci pásma vakcinácie a mimo neho za predpokladu, že sú splnené tieto podmienky:

- a) posúdenie rizika vykonané príslušným orgánom potvrdzuje, že takéto premiestňovanie nepredstavuje riziko šírenia AMO;
- b) telá diviačej zveri sú testované na prítomnosť vírusu AMO, pričom pred akýmkoľvek ďalším premiestňovaním na účel spracovania alebo ošetrovania sa získajú negatívne výsledky;
- c) premiestňovanie tiel diviačej zveri do zariadenia na spracovanie a skladovanie sa uskutočňuje za prísnych opatrení biologickej bezpečnosti;
- d) spracovanie a skladovanie tiel diviačej zveri a produktov z nich odvodených sa uskutočňuje v zariadeniach určených príslušným orgánom, čím sa zabezpečuje súlad s opatreniami biologickej bezpečnosti a opatreniami na kontrolu AMO;
- e) buď:
 - i) výrobky boli podrobené ošetreniam na zmiernenie rizika, ako sa stanovuje v prílohe VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/687, alebo
 - ii) čerstvé mäso, mäsové výrobky a akékoľvek iné produkty živočíšneho pôvodu z diviačej zveri a z tiel diviačej zveri sa premiestňujú v rámci reštrikčného pásma:
 - na súkromné domáce použitie alebo
 - poľovníkmi na účely dodávky malých množstiev diviačej zveri alebo bravčového mäsa zo zveriny priamo konečnému spotrebiteľovi alebo miestnym maloobchodným prevádzkam, ktoré priamo zásobujú konečného spotrebiteľa, ako sa stanovuje v článku 1 ods. 3 písm. e) nariadenia (ES) č. 853/2004.

- 3.2. Príslušný orgán dokumentuje a monitoruje všetky premiestnenia povolené na základe tejto výnimky a zabezpečí súlad s podmienkami stanovenými v bode 3.1.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S AMO PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCI

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu AMO počas čakacej lehoty
12 mesiacov po dátume ukončenia poslednej vakcinačnej kampane u diviacej zveri, ak sa dospeje k priaznivým záverom vykonávania stratégie ukončenia opatrení, ktorá preukázala neprítomnosť cirkulácie vírusu AMO.	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu u nájdenej uhynutej alebo zabitej diviacej zveri) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy

PRÍLOHA XVIII

Kiahne oviec a kiahne kôz (KOK)

ČASŤ 1

OSOBITNÉ PODMIENKY NA VYKONÁVANIE NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KIAHNÍ OVIEC A KÔZ

1. **Veľkosť pásma vakcinácie:** žiadne osobitné pravidlá.
2. **Veľkosť pásma okolo pásma vakcinácie:** žiadne osobitné podmienky.
3. **Typ vakcíny, ktorá sa má použiť:** žiadne osobitné pravidlá.
4. **Minimálne pokrytie:** Vakcinačné pokrytie musí byť najmenej 95 % zariadení v pásme vakcinácie predstavujúcich aspoň 80 % cieľových zvierat v pásme vakcinácie.
5. **Cieľové zvieratá/druhy:** zvieratá druhov zo zoznamu v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2018/1882 držané v pásme vakcinácie vrátane prinajmenšom oviec a kôz.

ČASŤ 2

OSOBITNÉ PODMIENKY POSILNENÉHO KLINICKÉHO A LABORATÓRNEHO DOHĽADU, KTORÝ SA MÁ VYKONÁVAŤ V PÁSMACH VAKCINÁCIE A PÁSMACH OKOLO PÁSIEM VAKCINÁCIE POČAS NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCIE NA PREVENCIU A KONTROLU KIAHNÍ OVIEC A KÔZ

Posilnený klinický dohľad: dohľad nad klinickými príznakmi kiahní oviec a kôz, ako aj nad zvýšenou úmrtnosťou malých prežúvavcov.

ČASŤ 3

ZVIERATÁ A PRODUKTY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE ZÁKAZ PREMIESTŇOVANIA, A PODMIENKY TÝKAJÚCE SA UDELENIA VÝNIMKY V SÚLADE S ČLÁNKOM 13 V PÁSME VAKCINÁCIE, V KTOROM SA VYKONÁVA NÚDZOVÁ OCHRANNÁ VAKCINÁCIA NA PREVENCIU A KONTROLU KIAHNÍ OVIEC A KÔZ

1. Zvieratá a produkty z nich, na ktoré sa vzťahuje zákaz premiestňovania:
Rovnaké zvieratá a produkty, ktoré sa nachádzajú v pásmach vakcinácie, ako sú tie, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia v zariadeniach nachádzajúcich sa v ochranných pásmach a pásmach dohľadu zriadených v prípade vzniku ohniska kiahní oviec a kôz, ako sa uvádza v článku 27 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687.
2. Zárodočné produkty, na ktoré sa vzťahuje zákaz odberu: sperma, oocyty a embryá zo zvierat druhov zo zoznamu.
3. Podmienky týkajúce sa udelenia výnimky v súlade s článkom 13 ods. 2 písm. b), článkom 13 ods. 3 a článkom 13 ods. 4.
Povoliť sa môžu tieto premiestnenia:
 - 3.1. Premiestňovanie vakcinovaných zvierat a produktov z nich za rovnakých podmienok, ako sú podmienky stanovené v článku 43 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/687.
 - 3.2. Premiestňovanie nevakcinovaných zvierat a produktov z nich za predpokladu, že ich zariadenia pôvodu už nedržia vakcinované zvieratá.

ČASŤ 4

ČAKACIE LEHOTY V SÚVISLOSTI S KIAHŇAMI OVIEC A KÔZ PO NÚDZOVEJ OCHRANNEJ VAKCINÁCII

Príslušný orgán zachová v pásme vakcinácie podmienky stanovené v časti 3 tejto prílohy do uplynutia tejto lehoty:

Čakacia lehota	Druh dohľadu, ktorý sa má vykonávať na preukázanie neprítomnosti výskytu kiahní oviec a kôz počas čakacej lehoty
30 dní po dezinfekcii posledného postihnutého zariadenia a zabití alebo usmrtení všetkých vakcinovaných zvierat	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy
8 mesiacov po poslednej vakcinácii alebo dezinfekcii posledného postihnutého zariadenia, podľa toho, k čomu dôjde neskôr	Klinický a laboratórny dohľad (identifikácia patogénu a detekcia protilátky) v súlade s článkom 9 ods. 1 písm. c) bodmi ii) až iv) a časťou 2 tejto prílohy

ČASŤ 4

Zoznam príloh sa nahrádza takto:

„ZOZNAM PRÍLOH

1. Príloha I týkajúca sa chorôb kategórie A a B, v prípade ktorých členské štáty zakážu používanie vakcín, a používania určitých veterinárnych liekov iných ako vakcíny na prevenciu a kontrolu chorôb kategórie A a B.
2. Príloha II týkajúca sa kritérií na používanie vakcín na prevenciu a kontrolu chorôb kategórie A v prípade zvierat.
3. Príloha III týkajúca sa informácií, ktoré majú byť obsiahnuté v úradnom pláne vakcinácie.
4. Príloha IV týkajúca sa predbežných informácií, ktoré sa majú poskytnúť ostatným členským štátom a Komisii pred vakcináciou.
5. Príloha V týkajúca sa minimálnych záznamov o vakcinácii.
6. Príloha VI týkajúca sa minimálnych informácií, ktoré má príslušný orgán poskytnúť ostatným členským štátom a Komisii o vykonávaní vakcinácie.
7. Príloha VII týkajúca sa vakcinácie proti slintačke a krívačke (SLAK).
8. Príloha VIII týkajúca sa vakcinácie proti infekcii vírusom horúčky údolia Rift (HUR).
9. Príloha IX týkajúca sa vakcinácie proti infekcii vírusom nodulárnej dermatitídy (ND).
10. Príloha X týkajúca sa vakcinácie proti infekcii vírusom moru malých prežúvavcov (MMP).
11. Príloha XI týkajúca sa vakcinácie proti africkému moru koní (AMK).
12. Príloha XII týkajúca sa vakcinácie proti klasickému moru ošípaných (KMO) u držaných ošípaných.
13. Príloha XIII týkajúca sa vakcinácie proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy (HPAI).
14. Príloha XIV týkajúca sa vakcinácie proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny (PH).
15. Príloha XV týkajúca sa vakcinácie proti klasickému moru ošípaných (KMO) u diviačej zveri.
16. Príloha XVI týkajúca sa vakcinácie proti africkému moru ošípaných (AMO) u držaných ošípaných.
17. Príloha XVII týkajúca sa vakcinácie proti africkému moru ošípaných (AMO) u diviačej zveri.
18. Príloha XVIII týkajúca sa vakcinácie proti kiahňam oviec a kôz (KOK).“