

Bruksela, dnia 28.11.2022 r.
C(2022) 8457 final

ANNEXES 1 to 14

ZAŁĄCZNIKI

do

rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) .../...

uzupełniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do przepisów dotyczących stosowania niektórych weterynaryjnych produktów leczniczych do celów zapobiegania niektórym chorobom umieszczonym w wykazie i ich zwalczania

WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

1. Załącznik I dotyczący chorób kategorii A i B, w odniesieniu do których państwa członkowskie zakazują stosowania szczepionek, oraz dotyczący stosowania niektórych weterynaryjnych produktów leczniczych, innych niż szczepionki, do celów zapobiegania chorobom kategorii A i B i ich zwalczania.
2. Załącznik II dotyczący kryteriów stosowania szczepionek do celów zapobiegania chorobom kategorii A i ich zwalczania u zwierząt.
3. Załącznik III dotyczący informacji, które należy zawrzeć w urzędowym planie szczepień.
4. Załącznik IV dotyczący informacji wstępnych, które należy przekazać innym państwom członkowskim i Komisji przed szczepieniem.
5. Załącznik V dotyczący minimalnego zakresu danych na temat szczepienia.
6. Załącznik VI dotyczący minimalnego zakresu informacji, które właściwy organ musi przekazać innym państwom członkowskim i Komisji na temat wdrażania szczepienia.
7. Załącznik VII dotyczący szczepienia przeciwko pryszczycy.
8. Załącznik VIII dotyczący szczepienia przeciwko zakażeniu wirusem gorączki doliny Rift.
9. Załącznik IX dotyczący szczepienia przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła.
10. Załącznik X dotyczący szczepienia przeciwko zakażeniu wirusem pomoru małych przeżuwaczy.
11. Załącznik XI dotyczący szczepienia przeciwko afrykańskiemu pomorowi koni.
12. Załącznik XII dotyczący szczepienia przeciwko klasycznemu pomorowi świń.
13. Załącznik XIII dotyczący szczepienia przeciwko wysoce zjadliwej grypie ptaków.
14. Załącznik XIV dotyczący szczepienia przeciwko zakażeniu wirusem rzekomego pomoru drobiu.

ZAŁĄCZNIK I

Część 1

Choroby kategorii A, w odniesieniu do których państwa członkowskie zakazują stosowania szczepionek

- Zakażenie wirusem księgosuszu

Część 2

Choroby kategorii B, w odniesieniu do których państwa członkowskie zakazują stosowania szczepionek

- Zakażenie kompleksem *Mycobacterium tuberculosis* (*M. bovis*, *M. caprae* i *M. tuberculosis*)

Część 3

Stosowanie niektórych weterynaryjnych produktów leczniczych, innych niż szczepionki, do celów zapobiegania chorobom kategorii A i B i ich zwalczania

(Artykuł 4)

Choroba	Rodzaj weterynaryjnego produktu leczniczego	Warunki
Zakażenie wywoływane przez <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> , <i>B. suis</i>	Immunologiczne weterynaryjne produkty lecznicze do celów diagnozowania stanu odporności zwierząt: brucelina	Ich stosowanie jest dozwolone wyłącznie zgodnie z rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/688, rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/689, rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/686 i rozporządzeniem (UE) nr 853/2004 lub do celów wywozu
Zakażenie kompleksem <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> , <i>M. tuberculosis</i>)	Immunologiczne weterynaryjne produkty lecznicze do celów diagnozowania stanu odporności zwierząt: tuberkulina	Ich stosowanie jest dozwolone wyłącznie zgodnie z rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/688, rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/689, rozporządzeniem delegowanym (UE) 2020/686 i rozporządzeniem (UE) nr 853/2004 lub do celów wywozu

ZAŁĄCZNIK II
Kryteria stosowania szczepionek do celów zapobiegania chorobom kategorii A i ich
zwalczania u zwierząt

Część 1

1. SZCZEPIENIE ZWIERZĄT UTRZYMYWANYCH
 1. Liczba zakładów, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
 2. Rodzaj zakładów, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
 3. Liczba zwierząt utrzymywanych w zakładach, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
 4. Gatunki zwierząt dotknięte chorobą i ryzyko przeniesienia choroby na ludzi.
 5. Występowanie choroby u zwierząt dzikich.
 6. Zagęszczenie populacji zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie na obszarach, na których występuje choroba.
 7. Zagęszczenie zakładów utrzymujących zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie na obszarach, na których występuje choroba.
 8. Źródło ogniska lub ognisk choroby.
 9. Identyfikowalność i możliwość ustalenia kontaktów zakaźnych.
 10. Dynamika zachorowań.
 11. Modele symulacyjne stosowane do oceny, kiedy i czy szczepienie jest zasadne, jeżeli informacje takie są dostępne.
 12. Możliwości uśmiercania oraz harmonogram uśmiercania i usuwania w zakładach, w których zwierzęta są uśmiercane.
 13. Przemieszczanie potencjalnie zakażonych zwierząt lub produktów poza obszar objęty ograniczeniami ustanowiony na podstawie rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687.
 14. Wskaźnik rozprzestrzeniania się czynnika chorobotwórczego drogą powietrzną lub przenoszenia go przez wektory z zakładów lub z obszaru, w przypadku których potwierdzono wystąpienie choroby kategorii A.
 15. Skuteczność innych przyjętych środków zwalczania chorób oraz zasoby dostępne do ich wdrożenia.
 16. Poziom gotowości i zdolności właściwych organów i innych zaangażowanych pracowników.
 17. Ocena ekonomiczna: analiza kosztów i korzyści.
 18. Obawy związane z handlem: konsekwencje dla statusu danego państwa członkowskiego jako wolnego od choroby i ograniczenia w handlu, które mogą zostać nałożone przez państwa trzecie lub terytoria na skutek szczepienia.

2. SZCZEPIENIE ZWIERZĄT DZIKICH

Oprócz kryteriów przewidzianych w pkt 1 uwzględnia się następujące kryteria:

1. upadkowość zwierząt dzikich z powodu choroby kategorii A;
2. znajomość dynamiki populacyjnej i ekologicznej zwierząt dzikich dotkniętych chorobą;
3. wielkość obszaru dotkniętego chorobą (na którym wykryto zwierzęta dotknięte chorobą);
4. ryzyko przeniesienia się choroby na dodatkowe zwierzęta dzikie należące do gatunków umieszczonych w wykazie lub rozprzestrzenienia się poza obszar wspomniany powyżej;
5. ryzyko przeniesienia się choroby kategorii A na zwierzęta utrzymywane lub na ludzi;
6. dostępność szczepionek i systemów szczepień w celu dystrybucji szczepionki wśród populacji docelowej;
7. możliwość kontrolowania szczepień i ustanowienia systemu nadzoru z myślą o wykrywaniu konkretnego czynnika chorobotwórczego i ocenieniu skuteczności szczepień.

Część 2

Uproszczona ocena strategii szczepień

1. Liczba zakładów, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
2. Rodzaj zakładów, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
3. Liczba zwierząt utrzymywanych w zakładach, w których potwierdzono lub podejrzewa się wystąpienie choroby kategorii A.
4. Gatunki zwierząt dotknięte chorobą.
5. Możliwości uśmiercania oraz harmonogram uśmiercania i usuwania w zakładach, w których zwierzęta są uśmiercane.
6. Wskaźnik rozprzestrzeniania się czynnika chorobotwórczego drogą powietrzną lub przenoszenia go przez wektory z zakładów lub z obszaru, w przypadku których potwierdzono wystąpienie choroby kategorii A.

ZAŁĄCZNIK III
Informacje, które należy zawrzeć w urzędowym planie szczepień

Część 1

1. Zwierzęta utrzymywane:

- a) opis i wyniki oceny przeprowadzonej zgodnie z załącznikiem II, w tym informacje dotyczące sytuacji epidemiologicznej i inne istotne informacje wykorzystane do przeprowadzenia oceny;
- b) główne cele i zadania w ramach wybranej strategii szczepień i urzędowego planu szczepień;
- c) szczegółowy opis geograficzny obszaru szczepień, na którym szczepienia mają się odbyć, oraz lokalizacja zakładów utrzymujących zwierzęta, które mają zostać zaszczepione, w tym w stosownych przypadkach mapy, jeżeli są dostępne;
- d) w razie potrzeby szczegółowy opis geograficzny obszaru otaczającego obszar szczepień oraz lokalizacja zakładów utrzymujących zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie, w tym mapy, jeżeli są dostępne;
- e) liczba zakładów utrzymujących zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie położonych na obszarze szczepień oraz liczba zakładów, w których mają zostać przeprowadzone szczepienia, jeżeli jest inna;
- f) szacowana liczba zwierząt utrzymywanych należących do gatunków umieszczonych w wykazie, które mają zostać zaszczepione, kategorie zwierząt i – w stosownych przypadkach – wiek zwierząt;
- g) planowane ostateczne wykorzystanie szczepionych zwierząt i produktów;
- h) kategorie zwierząt zwolnionych ze szczepień i uzasadnienie;
- i) ustalenia dotyczące podawania szczepionki i system nadzoru nad podawaniem szczepionki;
- j) przewidywany czas trwania szczepień, od rozpoczęcia szczepień do zakończenia nadzoru prowadzonego po szczepieniach;
- k) podsumowanie cech charakterystycznych szczepionki, w tym nazwa produktu (produktów) i producenta (producentów), a także drogi podawania;
- l) informacja, czy szczepionkę stosuje się zgodnie z art. 110 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2019/6;
- m) szczegółowe informacje na temat zaostrzonego nadzoru klinicznego i laboratoryjnego, o którym mowa w art. 9 ust. 1 lit. c) i art. 10 ust. 2 lit. b);
- n) zasady higieny i bioasekuracji, które należy stosować;
- o) system prowadzenia dokumentacji szczepień;
- p) ograniczenia w przemieszczaniu szczepionych zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów oraz inne środki zmniejszające ryzyko służące opanowaniu potencjalnego rozprzestrzeniania się choroby, które należy

- wprowadzić, i czas ich obowiązywania oprócz tych przewidzianych w niniejszym rozporządzeniu;
- q) kampania informacyjna, którą należy przeprowadzić w celu przekazania podmiotom i społeczeństwu informacji na temat szczepień, w tym bezpieczeństwa spożycia przez ludzi produktów pochodzenia zwierzęcego od lub ze szczepionych zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie;
 - r) inne kwestie uznane przez właściwy organ za istotne w danej sytuacji.

2. Zwierzęta dzikie:

W przypadku gdy szczepienie dotyczy zwierząt dzikich należących do gatunków umieszczonych w wykazie, urzędowy plan szczepień zawiera informacje określone w pkt 1 lit. a), b), j), k), l), m), n), o), p) i q) oraz następujące informacje:

- a) szczegółowy opis geograficzny obszaru szczepień i w stosownych przypadkach obszaru otaczającego obszar szczepień;
- b) szacowana liczba zwierząt dzikich należących do gatunków umieszczonych w wykazie, które mają zostać zaszczepione;
- c) środki, które należy przyjąć, aby zapobiec dużej liczbie przemieszczeń zwierząt dzikich;
- d) w stosownych przypadkach okresy szczepień lub sezony szczepień;
- e) system podawania szczepionek.

Część 2

Uproszczone informacje, które należy zawrzeć w urzędowym planie szczepień

- a) opis i wyniki oceny przeprowadzonej zgodnie z załącznikiem II, w tym informacje dotyczące sytuacji epidemiologicznej i inne istotne informacje wykorzystane do przeprowadzenia oceny;
- b) główne cele i zadania w ramach wybranej strategii szczepień i urzędowego planu szczepień;
- c) liczba zakładów utrzymujących zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie, które mają zostać zaszczepione;
- d) szacowana liczba zwierząt utrzymywanych należących do gatunków umieszczonych w wykazie, które mają zostać zaszczepione, kategorie zwierząt i – w stosownych przypadkach – wiek zwierząt;
- e) kategorie zwierząt zwolnionych ze szczepień i powody ich zwolnienia;
- f) system nadzoru nad podawaniem szczepionki;
- g) podsumowanie cech charakterystycznych szczepionki, w tym nazwa produktów i nazwa producentów.

ZAŁĄCZNIK IV

Informacje wstępne, które należy przekazać innym państwom członkowskim i Komisji przed szczepieniem

Państwo członkowskie zamierzające przeprowadzić szczepienia przeciwko chorobom kategorii A przedstawia przed rozpoczęciem szczepień następujące informacje:

- a) krótkie wyjaśnienie powodów rozpoczęcia szczepień;
- b) wybraną strategię i uzasadnienie;
- c) gatunki zwierząt, które zostaną zaszczepione, ze wskazaniem, czy będą należeć do nich zwierzęta dzikie;
- d) szacowaną liczbę zwierząt, które zostaną zaszczepione;
- e) szacowany czas trwania szczepień;
- f) rodzaj i nazwę handlową podawanej szczepionki wraz z informacją, czy szczepionka ma być stosowana zgodnie z art. 110 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2019/6;
- g) opis szacowanego obszaru szczepień.

ZAŁĄCZNIK V
Minimalny zakres danych na temat szczepienia

1. Zwierzęta utrzymywane:
 - w stosownych przypadkach indywidualne dane identyfikacyjne zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2019/2035;
 - gatunek i kategoria;
 - numer rejestracyjny zakładu;
 - liczba szczepionych zwierząt;
 - liczba podanych dawek szczepionki;
 - rodzaj i nazwa szczepionki;
 - data szczepienia;
 - data uśmiercenia (w stosownych przypadkach);
 - data i metoda usunięcia zwłok (w stosownych przypadkach).
2. Zwierzęta dzikie:
 - regiony lub strefy, w których zwierzęta dzikie są szczepione;
 - system podawania szczepionek;
 - okres szczepienia;
 - rodzaj i nazwa szczepionki;
 - liczba rozdystrybuowanych dawek szczepionki;
 - metody monitorowania skuteczności szczepienia oraz metody nadzoru nad chorobą w strefach szczepienia.

ZAŁĄCZNIK VI

Minimalny zakres informacji, które właściwy organ musi przekazać innym państwom członkowskim i Komisji na temat wdrażania szczepienia

1. Minimalny zakres informacji, które należy zawrzeć w sprawozdaniach

	Strategia szczepień interwencyjnych			Strategia szczepień zapobiegawczych
	Szczepienia wygaszające	Szczepienia zapobiegawcze	U zwierząt dzikich	
Opis obszarów szczepień i obszarów otaczających obszary szczepień	W STOSOWNYCH PRZYPADKACH	TAK	TAK	W STOSOWNYCH PRZYPADKACH
Łączna liczba zakładów i łączna liczba zakładów na każdym obszarze szczepień (w stosownych przypadkach)	TAK	TAK	NIE	TAK
Łączna liczba zwierząt, które mają zostać zaszczepione (według gatunku), i łączna liczba zwierząt na każdym obszarze szczepień (w stosownych przypadkach)	TAK	TAK	NIE	TAK
Łączna liczba zakładów objętych szczepieniami (na każdym obszarze szczepień w stosownych przypadkach)	TAK	TAK	NIE	TAK
Łączna liczba szczepionych zwierząt, według gatunku (na każdym obszarze szczepień w stosownych przypadkach)	TAK	TAK	NIE	TAK
Łączna liczba podanych lub rozdystrybuowanych	TAK	TAK	TAK	TAK

dawek				
Przewidywana data zakończenia szczepień	NIE	TAK	TAK	TAK
Łączna liczba uśmierconych szczepionych zwierząt	TAK	W STOSOWNYCH PRZYPADKACH	NIE	NIE
Daty uśmiercenia szczepionych zwierząt (szczepienie wygaszające) lub przewidywana data zakończenia uśmiercania (szczepienie zapobiegawcze, w stosownych przypadkach)	TAK	W STOSOWNYCH PRZYPADKACH	NIE	NIE

2. Terminy i minimalna częstotliwość składania sprawozdań

Strategia szczepień interwencyjnych			Szczepienia zapobiegawcze
Szczepienia wygaszające	Szczepienia zapobiegawcze	U zwierząt dzikich	
W terminie 7 dni od zakończenia podawania szczepionki wszystkim zwierzętom uwzględnionym w urzędowym planie szczepień	Co najmniej raz na dwa tygodnie przez pierwszy miesiąc szczepienia i raz w miesiącu przez pozostały czas trwania szczepienia w przypadku jednorocznych lub krótszych kampanii szczepień	Co najmniej raz w miesiącu w przypadku jednorocznych lub krótszych kampanii szczepień	Raz w roku
	Co najmniej raz po zakończeniu corocznego szczepienia w przypadku wieloletnich kampanii szczepień	Co najmniej raz na 6 miesięcy w przypadku wieloletnich kampanii szczepień	

ZAŁĄCZNIK VII

Pryszczycyca

Część 1

WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA PRYSZCZYCY I JEJ ZWALCZANIA

1. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** szczepionki inaktywowane (nie stosuje się żywych szczepionek atenuowanych).
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** obszar otaczający obszar szczepień ma obejmować pas o szerokości co najmniej 10 km od granic obszaru szczepień.
3. **Minimalny poziom zaszczepienia:** do dostosowania w zależności od krążącego szczepu, skuteczności bioasekuracji w zakładach położonych na obszarze szczepień i zagęszczenia pogłównia. Punktem odniesienia powinien być poziom zaszczepienia wynoszący co najmniej 80 % zakładów znajdujących się na obszarze szczepień oraz 80 % docelowych zwierząt na każdy gatunek utrzymywany w każdym z tych zakładów wybranych do przeprowadzenia szczepień.
4. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** gatunki umieszczone w wykazie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1882.

Część 2

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA PRYSZCZYCY I JEJ ZWALCZANIA

Na obszarze szczepień wprowadza się następujący nadzór kliniczny i laboratoryjny w celu zidentyfikowania zakładów utrzymujących zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie, które miały kontakt z wirusem pryszczycy i nie wykazują klinicznych objawów choroby, w okresie rozpoczynającym się nie wcześniej niż 30 dni po zakończeniu interwencyjnych szczepień zapobiegawczych. Nadzór ten obejmuje:

1. badanie kliniczne jednego z następujących rodzajów:
 - a) badanie kliniczne wszystkich zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie, utrzymywanych we wszystkich zakładach znajdujących się na obszarze szczepień;
 - b) badanie kliniczne ukierunkowane na konkretne gatunki, które mogą wykazywać wyraźne objawy kliniczne, jeżeli właściwy organ podejmie taką decyzję na podstawie pozytywnego wyniku oceny ryzyka;

2. badanie laboratoryjne zgodne z następującymi warunkami:
- a) na obecność przeciwciał przeciwko niestrukturalnym białkom wirusa pryszczycy przeprowadzone na próbkach pobranych od szczepionych zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie oraz ich nieszczepionego potomstwa we wszystkich zakładach znajdujących się na obszarze szczepień;
 - b) mające na celu wykrycie zakażenia wirusem pryszczycy za pomocą testu na obecność przeciwciał przeciwko niestrukturalnym białkom wirusa pryszczycy albo za pomocą innej zatwierdzonej metody, przeprowadzone na próbkach pobranych zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 ze wszystkich zakładów znajdujących się na obszarze szczepień, w których nie prowadzono szczepień;
 - c) przeprowadzone w odniesieniu do każdego zakładu badanego na podstawie lit. a) zgodnie z wielkością próby, która jest obliczana w sposób umożliwiający wykrycie, przy poziomie ufności wynoszącym 95 %, występowania zakażenia u zwierząt w obrębie zakładu przy współczynniku chorobowości wynoszącym do 5 % zarówno u zwierząt szczepionych, jak i nieszczepionych;
 - d) w przypadku gdy właściwy organ wykorzystuje dodatkowo zwierzęta wskaźnikowe wprowadzone do zakładów dotkniętych chorobą w ramach ponownego umieszczenia zwierząt, uwzględnia się warunki ponownego umieszczenia zwierząt w zakładach dotkniętych chorobą przewidziane w rozporządzeniu delegowanym (UE) 2020/687.

Część 3

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAKAZU PRZEMIESZCZANIA ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ORAZ PRYZNAWANIA ODSZCZEPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA OBSZARACH SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYCH WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA PRYSZCZYCY I JEJ ZWALCZANIA

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania:** szczepione zwierzęta i pozyskane od nich lub z nich produkty, które mają być przemieszczane do innych państw członkowskich, do końca okresu odzyskiwania określonego w części 4:
 - a) zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień;
 - b) świeże mięso, mleko surowe i siara pozyskane od szczepionych zwierząt;
 - c) przetwory mleczne i produkty na bazie siary wyprodukowane z mleka i siary pozyskanych od szczepionych zwierząt;
2. **Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania:** nasienie do sztucznego unasienniania pochodzące od zwierząt dawców należących do gatunków umieszczonych w wykazie utrzymywanych w zatwierdzonych zakładach zajmujących się materiałem biologicznym położonych na obszarze szczepień, do końca okresu odzyskiwania określonego w części 4.
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b).**

- 3.1. Od rozpoczęcia interwencyjnych szczepień zapobiegawczych do upływu co najmniej 30 dni od ich zakończenia można udzielić zezwolenia na następujące działania:
- a) przemieszczanie w celu uboju zwierząt utrzymywanych należących do gatunków umieszczonych w wykazie z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień do rzeźni położonej w granicach obszaru szczepień lub jak najbliższej obszaru szczepień w tym samym państwie członkowskim na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 5 i 7 oraz art. 29 ust. 1 i 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - b) przemieszczanie świeżego mięsa i mleka surowego pozyskanych od szczepionych zwierząt na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 6 i 7 oraz art. 33 ust. 1 lit. a) i art. 33 ust. 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - c) przemieszczanie przetworów mlecznych wyprodukowanych z mleka pozyskanego od szczepionych zwierząt, jeżeli zostały one poddane skutecznemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko pryszczycy zgodnie z załącznikiem VII do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 i wyłącznie wówczas, gdy w trakcie procesu produkcji, przechowywania i transportu były one oddzielone od produktów, które nie kwalifikują się do wysłania poza obszar szczepień zgodnie z tym rozporządzeniem;
 - d) pozyskanie nasienia do sztucznego unasienniania pochodzącego od zwierząt dawców należących do gatunków umieszczonych w wykazie utrzymywanych w zatwierdzonych zakładach zajmujących się materiałem biologicznym położonych na obszarze szczepień przeznaczonego do produkcji mrożonego nasienia zgodnie z następującymi warunkami:
 - (i) zapewniono, aby nasienie pozyskane w tym okresie było przechowywane oddzielnie przez co najmniej 30 dni;
 - (ii) przed wysyłką nasienia:
 - zwierzę dawca nie było szczepione i spełniono takie same warunki jak warunki określone w art. 32 lit. b) i c) rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 albo
 - zwierzę dawca zostało zaszczepione po uzyskaniu ujemnego wyniku badania laboratoryjnego na obecność przeciwciał przeciwko wirusowi pryszczycy przeprowadzonego przed szczepieniem oraz
 - uzyskano ujemny wynik badania laboratoryjnego na obecność wirusa albo genomu wirusa lub zatwierdzonego testu na obecność przeciwciał przeciwko niestrukturalnym białkom wirusa pryszczycy przeprowadzonego pod koniec okresu kwarantanny nasienia na próbkach pobranych od wszystkich zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie przebywających w tym czasie w zatwierdzonym zakładzie zajmującym się materiałem biologicznym; oraz
 - nasienie spełnia warunki określone w części 5 rozdział I pkt 3 załącznika II do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/686.

3.2. W okresie rozpoczynającym się nie wcześniej niż 30 dni po zakończeniu interwencyjnych szczepień zapobiegawczych trwającym do czasu zakończenia szczególnego nadzoru przewidzianego w części 2 niniejszego załącznika można udzielić zezwolenia na następujące działania:

- a) przemieszczanie w celu uboju zwierząt utrzymywanych należących do gatunków umieszczonych w wykazie utrzymywanych na obszarze szczepień do rzeźni położonej w granicach obszaru szczepień lub poza nimi, ale w tym samym państwie członkowskim, na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24 i art. 28 ust. 5 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
- b) przemieszczanie świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów, pozyskanego ze szczepionych zwierząt kopytnych należących do gatunków umieszczonych w wykazie, innych niż świnie, jeżeli świeże mięso:
 - spełnia te same warunki jak te określone w art. 28 ust. 6 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - zostało odkostnione i usunięto z niego główne dostępne węzły chłonne;
 - jest tuszą lub zostało pozyskane z tuszy, która była poddana procesowi dojrzewania w temperaturze powyżej 2°C przez co najmniej 24 godziny, a wartość pH stwierdzona w środku mięśnia najdłuższego grzbietu wynosiła mniej niż 6,0;
- c) przemieszczanie świeżego mięsa pozyskanego ze zwierząt kopytnych należących do gatunków umieszczonych w wykazie, innych niż świnie, utrzymywanych i poddanych ubojowi poza obszarem szczepień;
- d) przemieszczanie świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów, pozyskanego od szczepionych świń poddanych ubojowi w tym okresie, jeżeli świeże mięso zostało wyprodukowane zgodnie z warunkami przewidzianymi w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 6 i 7 oraz art. 33 ust. 1 lit. a) i art. 33 ust. 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
- e) przemieszczanie mleka surowego pozyskanego od szczepionych zwierząt na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 6 i 7 oraz art. 33 ust. 1 lit. a) i art. 33 ust. 2 lit. b) rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
- f) przemieszczanie przetworów mlecznych pozyskanych od szczepionych zwierząt, jeżeli te przetwory mleczne zostały poddane skutecznemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko pryszczycy zgodnie z załącznikiem VII do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 i wyłącznie wówczas, gdy w trakcie procesu produkcji, przechowywania i transportu były one oddzielone od produktów, które nie kwalifikują się do wysłania poza obszar szczepień zgodnie z tym rozporządzeniem;
- g) pozyskanie nasienia do sztucznego unasienniania pochodzącego od zwierząt dawców należących do gatunków umieszczonych w wykazie utrzymywanych w zatwierdzonych zakładach zajmujących się materiałem biologicznym położonych na obszarze szczepień zgodnie z warunkami określonymi w pkt 3.1 lit. d).

- 3.3. Po zakończeniu szczególnego nadzoru przewidzianego w części 2 niniejszego załącznika do końca okresu odzyskiwania, o którym mowa w części 4 niniejszego załącznika, można udzielić zezwolenia na następujące działania:
- a) przemieszczanie w celu uboju zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie utrzymywanych na obszarze szczepień do rzeźni położonej w granicach obszaru szczepień lub poza nimi, ale w tym samym państwie członkowskim, na takich samych warunkach jak te określone w art. 24 i art. 28 ust. 5 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - b) przemieszczanie nieszczepionych zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie zgodnie z następującymi przepisami:
 - (i) w ciągu 24 godzin poprzedzających załadunek wszystkie zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie znajdujące się w zakładzie zostały poddane badaniu klinicznemu i nie wykazały klinicznych objawów pryszczycy;
 - (ii) zwierzęta pozostawały w izolacji w zakładzie pochodzenia przez co najmniej 30 dni, podczas których nie wprowadzono do zakładu żadnego zwierzęcia należącego do gatunków umieszczonych w wykazie;
 - (iii) zwierzęta przeznaczone do transportu zostały indywidualnie poddane testom na obecność przeciwciał przeciwko wirusowi pryszczycy pod koniec okresu izolacji i uzyskały wynik ujemny albo seroepidemiologiczne badanie populacji zostało zakończone w tym zakładzie, niezależnie od gatunku;
 - (iv) zwierzęta nie były narażone na kontakt z żadnym źródłem zakażenia podczas transportu z zakładu pochodzenia do miejsca przeznaczenia, które znajduje się w tym samym państwie członkowskim;
 - c) przemieszczanie nieszczepionych cieląt, potomstwa szczepionych krów do:
 - (i) zakładu znajdującego się w granicach obszaru szczepień o takim samym statusie zdrowotnym jak zakład pochodzenia;
 - (ii) rzeźni w celu dokonania natychmiastowego uboju;
 - (iii) zakładu wyznaczonego przez właściwy organ, z którego potomstwo ma zostać wysłane bezpośrednio do rzeźni;
 - (iv) dowolnego gospodarstwa, po przeprowadzeniu badania serologicznego na obecność przeciwciał przeciwko wirusowi pryszczycy z wynikiem ujemnym, przeprowadzonego na próbce krwi pobranej przed wysyłką z zakładu pochodzenia;
 - d) przemieszczanie świeżego mięsa, produktów mięsnych, mleka surowego, przetworów mlecznych zgodnie z pkt 3.2 lit. b)–f);
 - e) pozyskiwanie nasienia zgodnie z pkt 3.1 lit. d).

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO PRYSZCZYCY PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru mającego na celu wykazanie braku występowania pryszczycy
3 miesiące po uśmierceniu lub poddaniu ubojowi ostatniego szczepionego zwierzęcia pozostałego na obszarze szczepień, z wyłączeniem zwierząt, o których mowa w art. 13 ust. 2 rozporządzenia 2020/687	Kliniczny i laboratoryjny
Spełniono odpowiednie zalecenia zawarte w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych WOAH, wydanie 30. z 2022 r., rozdział dotyczący pryszczycy	

ZAŁĄCZNIK VIII
Zakażenie wirusem gorączki doliny Rift

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
GORĄCZKI DOLINY RIFT I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rozmiar obszaru szczepień:** pas o promieniu 50 km wokół zakładów dotkniętych chorobą lub szczepienie pierścieniowe w odległości 20–50 km.
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak przepisów szczególnych.
3. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** szczepionki inaktywowane. Żywe szczepionki atenuowane można stosować wyłącznie na obszarach endemicznych.
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** brak przepisów szczególnych.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1882, utrzymywane na obszarze szczepień, w tym co najmniej bydło, owce, kozy i zwierzęta wielbłądowate.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
GORĄCZKI DOLINY RIFT I JEGO ZWALCZANIA**

Nadzór bierny: na obszarze szczepień i na obszarze otaczającym obszar szczepień, wzmocniony nadzór bierny nad poronieniami, przypadkami obumarcia płodu i upadkowością neonatalną w okresie letnim i jesiennym (w szczycie i pod koniec sezonu wektorów).

Część 3

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAKAZU PRZEMIESZCZANIA ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ORAZ PRYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM GORĄCZKI DOLINY RIFT I JEGO ZWALCZANIA

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania:** _szczepione zwierzęta i pozyskane od nich lub z nich produkty, w tym nasienie, zarodki i oocyty, które mają być przemieszczane do innych państw członkowskich.
2. **Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania:** nasienie, oocyty i zarodki pozyskane od zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie.
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b). Przemieszczanie, na które można udzielić zezwolenia.**

Przemieszczanie szczepionych zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów, w tym nasienia, zarodków i oocytów, do innego państwa członkowskiego, w odniesieniu do którego właściwy organ państwa członkowskiego przeznaczenia wydaje specjalne zezwolenie na wprowadzenie poszczególnych przesyłek szczepionych zwierząt lub pozyskanych od nich lub z nich produktów. Zezwolenie to może zostać wydane na podstawie wyników badań laboratoryjnych.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO ZAKAŻENIA WIRUSEM GORĄCZKI DOLINY RIFT

Brak dodatkowych wymagań dotyczących tej choroby.

ZALĄCZNIK IX
Zakażenie wirusem choroby guzowatej skóry bydła

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
CHOROBY GUZOWATEJ SKÓRY BYDŁA I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rodzaje obszarów szczepień:**
 - 1.1. **obszar szczepień I:** obszar szczepień, na którym wykonywane są interwencyjne szczepienia zapobiegawcze na obszarach, na których nie potwierdzono ognisk zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła;
 - 1.2. **obszar szczepień II:** obszar szczepień, na którym wykonywane są interwencyjne szczepienia zapobiegawcze na obszarach, na których potwierdzono wystąpienie ognisk zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła.
2. **Rozmiar obszaru szczepień II:** obszar szczepień II obejmuje co najmniej obszary włączone do obszarów zapowietrzonych, zagrożonych i buforowych ustanowionych po potwierdzeniu wystąpienia ogniska choroby zgodnie z art. 21 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/687.
3. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** pas o szerokości co najmniej 20 km od granic obszarów szczepień I i II.
4. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** stosowanie w pierwszej kolejności szczepionek homologicznych.
5. **Minimalny poziom zaszczepienia:** poziom zaszczepienia wynoszący co najmniej 95 % zakładów utrzymujących bydło stanowiące co najmniej 75 % populacji bydła na obszarze szczepień.
6. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** wszystkie zwierzęta z gatunków bydła i ich potomstwo utrzymywane na obszarze szczepień.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
CHOROBY GUZOWATEJ SKÓRY BYDŁA I JEGO ZWALCZANIA**

Brak dodatkowych wymagań dotyczących tej choroby.

Część 3

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAKAZU PRZEMIESZCZANIA ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ORAZ PRYZYNAWANIA ODSTĘPSTWA NA PODSTAWIE ART. 13 NA OBSZARACH SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYCH WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM CHOROBY GUZOWATEJ SKÓRY BYDŁA I JEGO ZWALCZANIA

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania** z zakładów znajdujących się na obszarach szczepień I i II do końca okresu odzyskiwania określonego w części 4:
 - a) bydło;
 - b) materiał biologiczny pozyskany od bydła;
 - c) nieprzetworzone produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego pozyskane od bydła inne niż mleko, siara, przetwory mleczne i produkty na bazie siary przeznaczone do żywienia zwierząt.
2. **Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania: brak.**
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b). Przemieszczanie, na które można udzielić zezwolenia.**
 - 3.1. **Przemieszczanie bydła z obszaru szczepień I:**

Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek bydła z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień I do:

 - a) obszarów szczepień I lub II tego samego lub innego państwa członkowskiego, o ile spełnione są wszystkie następujące warunki:
 - (i) bydło w przesyłce zostało zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu jest nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki;
 - (ii) wszystkie pozostałe zwierzęta z gatunków bydła utrzymywane w tym samym zakładzie pochodzenia co bydło w przesyłce zostały zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej uzyskanej w wyniku poprzedniego szczepienia lub w związku z odpornością matczyną;

- (iii) bydło w przesyłce było utrzymywane w zakładzie pochodzenia od urodzenia lub przez nieprzerwany okres co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki oraz
 - przeprowadzono zakończone korzystnymi wynikami badanie kliniczne wszystkich zwierząt z gatunków bydła utrzymywanych w zakładzie pochodzenia takich przesyłek, w tym bydła znajdującego się w tych przesyłkach;
 - w stosownych przypadkach, przeprowadzono zakończone korzystnymi wynikami badanie laboratoryjne bydła utrzymywanego w zakładzie pochodzenia takich przesyłek, w tym bydła znajdującego się w tych przesyłkach;
- b) dowolnego miejsca przeznaczenia w tym samym państwie członkowskim lub w innych państwach członkowskich, w przypadku gdy oprócz warunków określonych w lit. a) ppkt (ii) i (iii) spełnione są wszystkie następujące warunki:
 - (i) bydło w przesyłce zostało zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 60 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu jest nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki;
 - (ii) w promieniu co najmniej 20 km wokół zakładu pochodzenia takich przesyłek nie wystąpiły ogniska zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła w okresie co najmniej trzech miesięcy przed dniem wysyłki oraz
 - (iii) wszystkie zwierzęta z gatunków bydła utrzymywane w promieniu 50 km od zakładu pochodzenia przesyłki zostały zaszczepione lub ponownie zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 60 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub nadal mają odporność matczyną;
- c) dowolnego miejsca przeznaczenia w innych państwach członkowskich lub na terytoriach państw trzecich, w przypadku gdy oprócz warunków określonych w lit. a) spełnione są następujące warunki:
 - (i) przed dniem wysyłki zwierzęta spełniają wszelkie gwarancje dotyczące zdrowia zwierząt, na podstawie korzystnych wyników oceny ryzyka środków przeciwko rozprzestrzenianiu się zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła, wymagane przez właściwy organ państwa członkowskiego pochodzenia i zatwierdzone przez właściwy organ państwa członkowskiego tranzytu i przeznaczenia;
 - (ii) nie wystąpiły żadne potwierdzone ogniska zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła w promieniu co najmniej 20 km od zakładu pochodzenia takich przesyłek przez okres co najmniej trzech miesięcy przed dniem wysyłki oraz
 - (iii) wszystkie zwierzęta z gatunków bydła utrzymywane w promieniu 50 km od zakładu pochodzenia przesyłki zostały zaszczepione lub ponownie zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 60 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal

objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub nadal mają odporność matczyną.

3.2 Przemieszczanie bydła z obszaru szczepień II:

Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek bydła z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień II do:

- a) dowolnego miejsca przeznaczenia w tym samym państwie członkowskim, o ile spełnione są wszystkie następujące warunki:
 - (i) przed dniem wysyłki bydło w przesyłce spełnia wszelkie gwarancje dotyczące zdrowia zwierząt, na podstawie korzystnych wyników oceny ryzyka środków przeciwko rozprzestrzenianiu się zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła, wymagane przez właściwy organ państwa członkowskiego pochodzenia i zatwierdzone przez właściwy organ państwa członkowskiego tranzytu i przeznaczenia;
 - (ii) bydło w przesyłce zostało zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu jest nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki;
 - (iii) wszystkie pozostałe zwierzęta z gatunków bydła utrzymywane w tym samym zakładzie pochodzenia co bydło w przesyłce zostały zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej uzyskanej w wyniku poprzedniego szczepienia lub w związku z odpornością matczyną;
 - (iv) przeprowadzono następujące badania:
 - zakończone korzystnymi wynikami badanie kliniczne wszystkich zwierząt z gatunków bydła utrzymywanych w zakładzie pochodzenia takich przesyłek, w tym bydła znajdującego się w tych przesyłkach;
 - w stosownych przypadkach, zakończone korzystnymi wynikami badanie laboratoryjne bydła utrzymywanego w zakładzie pochodzenia takich przesyłek, w tym bydła znajdującego się w tych przesyłkach;
 - (v) bydło przebywało od urodzenia lub przez okres co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki w zakładzie, w którym nie potwierdzono żadnego ogniska zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła w promieniu co najmniej 20 km w okresie trzech miesięcy przed dniem wysyłki;
 - (vi) wszystkie zwierzęta z gatunków bydła w promieniu 50 km od zakładu pochodzenia przesyłki zostały zaszczepione lub ponownie zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 60 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub nadal mają odporność matczyną;

- b) dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się na obszarze szczepień II tego samego państwa członkowskiego, o ile spełnione są wszystkie następujące warunki:
- (i) wszystkie pozostałe zwierzęta z gatunków bydła utrzymywane w zakładzie pochodzenia takich przesyłek zostały zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w tym dniu są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub są nadal objęte okresem ochrony immunologicznej uzyskanej w wyniku poprzedniego szczepienia lub w związku z odpornością matczyną; oraz
 - (ii) bydło zostało zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła co najmniej 28 dni przed dniem wysyłki i w dniu wysyłki jest nadal objęte okresem ochrony immunologicznej według instrukcji producenta szczepionki lub jest niezaszczepionym potomstwem w wieku poniżej czterech miesięcy, urodzonym przez matki zaszczepione co najmniej 28 dni przed porodem i objęte w dniu porodu okresem ochrony immunologicznej według producenta szczepionki oraz może być przemieszczane do innego zakładu.

3.3 Przemieszczanie przesyłek bydła z obszarów szczepień I i II do rzeźni znajdujących się poza tymi obszarami:

Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek bydła z obszarów szczepień I i II do rzeźni znajdującej poza tymi obszarami na terytorium tego samego państwa członkowskiego, pod warunkiem że przemieszczanie bydła do celów niezwłocznego uboju przeprowadza się zgodnie z warunkami ogólnymi określonymi w art. 28 ust. 2–5 i art. 28 ust. 7 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687.

3.4 Przemieszczanie przesyłek nasienia, oocytów i zarodków bydła z obszarów szczepień I i II:

3.4.1 Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek nasienia, oocytów i zarodków bydła z zatwierdzonego zakładu zajmującego się materiałem biologicznym lub innych zakładów znajdujących się na obszarze szczepień I do:

- a) obszarów szczepień I lub II tego samego państwa członkowskiego, o ile spełnione są wszystkie następujące warunki:
 - (i) zwierzęta dawcy:
 - zostały zaszczepione i ponownie zaszczepione przeciwko zakażeniu wirusem choroby guzowatej skóry bydła zgodnie z instrukcjami producenta zastosowanej szczepionki, przy czym pierwsza dawka szczepionki została podana co najmniej 60 dni przed dniem pozyskania nasienia, komórek jajowych lub zarodka albo
 - poddano badaniu serologicznemu w celu wykrycia swoistych przeciwciał przeciwko zakażeniu wirusem choroby

guzowatej skóry bydła w dniu pozyskania i co najmniej 28 dni po okresie pozyskiwania nasienia lub w dniu pozyskania w przypadku zarodków i oocytów, w którym to badaniu otrzymano wyniki ujemne;

- (ii) zwierzęta dawcy były utrzymywane przez 60 dni poprzedzających datę pozyskania nasienia, oocytów lub zarodków w centrum sztucznego unasienniania lub w innym odpowiednim zakładzie, w którym nie potwierdzono wystąpienia ogniska zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła w promieniu co najmniej 20 km w okresie trzech miesięcy przed datą pozyskania nasienia, oocytów lub zarodków;
 - (iii) zwierzęta dawców poddano kontroli klinicznej na 28 dni przed datą pobrania oraz w całym okresie pobierania i nie wykazano żadnych objawów klinicznych zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła;
- b) dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się na innym obszarze szczepień I lub II innego państwa członkowskiego, o ile oprócz warunków określonych w lit. a) spełnione są wszystkie następujące warunki:
- (i) zwierzęta dawców poddano badaniu na obecność wirusa choroby guzowatej skóry bydła metodą łańcuchowej reakcji polimerazy (PCR) przeprowadzonemu na próbkach krwi pobranych na początku okresu pobierania nasienia, a następnie pobieranych co najmniej co 14 dni w tymże okresie, lub w dniu pozyskania zarodków i oocytów, w którym to badaniu uzyskano wyniki ujemne;
 - (ii) nasienie poddano badaniu na obecność wirusa choroby guzowatej skóry bydła metodą PCR z wynikiem ujemnym;
- c) dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się w tym samym lub innym państwie członkowskim lub – w przypadku obszaru szczepień I – do państwa trzeciego, o ile oprócz warunków określonych w lit. a) zwierzęta dawcy spełniają wszelkie inne odpowiednie gwarancje dotyczące zdrowia zwierząt, na podstawie pozytywnych wyników oceny ryzyka dotyczącej wpływu takiej wysyłki oraz środków przeciwko rozprzestrzenianiu się zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła, wymagane przez właściwy organ państwa członkowskiego zakładu pochodzenia i zatwierdzone przez właściwe organy państw członkowskich miejsca tranzytu i przeznaczenia, przed wysyłką przedmiotowych nasienia, oocytów lub zarodków.

3.4.2 Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek nasienia, oocytów i zarodków bydła z zatwierdzonego zakładu zajmującego się materiałem biologicznym lub innych zakładów znajdujących się na obszarze szczepień II do dowolnego miejsca przeznaczenia na innym obszarze szczepień II tego samego państwa członkowskiego.

3.5 **Przemieszczanie przesyłek nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od bydła z obszarów szczepień I:**

Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od bydła z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień I do:

- a) dowolnego miejsca przeznaczenia w tym samym państwie członkowskim lub do dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się na obszarze szczepień I lub II w innym państwie członkowskim;
- b) w przypadku przesyłek skór i skórki – dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się w tym samym lub innym państwie członkowskim lub w państwie trzecim, o ile spełniony jest jeden z następujących warunków:
 - (i) poddane obróbce skóry i skórki poddano obróbce jedną z metod określonych w pkt 28 lit. b)–e) załącznika I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 142/2011¹ lub
 - (ii) poddane obróbce skóry i skórki zostały poddane jednemu z rodzajów obróbki, o których mowa w sekcji XIV rozdział I pkt 4 lit. b) ppkt (ii) załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady², a także zastosowano wszelkie środki ostrożności, aby skóry i skórki nie uległy ponownemu skażeniu czynnikami chorobotwórczymi po obróbce.

3.6 **Przemieszczanie przesyłek nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od bydła z obszarów szczepień II:**

Można udzielić zezwolenia na przemieszczanie przesyłek nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od bydła z zakładów znajdujących się na obszarze szczepień II do:

- a) w przypadku nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego innych niż skóry i skórki – dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się w tym samym państwie członkowskim lub dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się na obszarach szczepień I lub II innego państwa członkowskiego, pod warunkiem że nieprzetworzone produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego są wysyłane pod nadzorem urzędowym właściwych organów do przetworzenia lub usunięcia w zakładzie zatwierdzonym zgodnie z art. 24 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009³;

¹ Rozporządzenie Komisji (UE) nr 142/2011 z dnia 25 lutego 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 określającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, oraz w sprawie wykonania dyrektywy Rady 97/78/WE w odniesieniu do niektórych próbek i przedmiotów zwolnionych z kontroli weterynaryjnych na granicach w myśl tej dyrektywy (Dz.U. L 54 z 26.2.2011, s. 1).

² Rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55).

³ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. określające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego i produktów pochodnych, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 (rozporządzenie o produktach ubocznych pochodzenia zwierzęcego) (Dz.U. L 300 z 14.11.2009, s. 1).

- b) w przypadku skór i skórek bydła:
 - (i) dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się na obszarze szczepień II tego samego lub innego państwa członkowskiego, pod warunkiem że są to nieobrobione surowe skóry i skórki przeznaczone do spożycia przez ludzi lub nieobrobione skóry i skórki nieprzeznaczone do spożycia przez ludzi wysłane pod nadzorem urzędowym właściwych organów do przetworzenia lub usunięcia w zakładzie zatwierdzonym zgodnie z art. 24 rozporządzenia (WE) nr 1069/2009;
 - (ii) dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się w tym samym lub innym państwie członkowskim, o ile spełnione są warunki określone w pkt 3.5 lit. b);
- c) w przypadku siary, mleka i przetworów mlecznych – dowolnego miejsca przeznaczenia znajdującego się w tym samym lub innym państwie członkowskim, pod warunkiem że produkty te poddano procesowi obróbki zmniejszającej ryzyko zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła, jak określono w załączniku VII do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687.

3.5 Warunki związane ze środkami transportu stosowanymi do przemieszczania przesyłek bydła i nieprzetworzonych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego z obszarów szczepień I i II poza te obszary przy przyznawaniu odpowiednich odstępstw:

- a) w przypadku przewożenia bydła środki transportu:
 - (i) spełniają wymogi określone w art. 24 ust. 1 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 oraz
 - (ii) są czyszczone i dezynfekowane zgodnie z art. 24 ust. 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 pod kontrolą lub nadzorem właściwego organu państwa członkowskiego;
- b) zawierają wyłącznie bydło lub nieprzetworzone produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego lub nieobrobione skóry i skórki o takim samym statusie zdrowotnym.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA w odniesieniu do zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru mającego na celu wykazanie braku występowania zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła
14 miesięcy po uboju lub uśmierceniu ostatniego przypadku lub po podaniu ostatniej dawki szczepionki, jeżeli zastosowano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze (na obszarze szczepień II), w zależności od tego, które z tych	Kliniczny i laboratoryjny (wirusologiczny i serologiczny)

<p>zdarzeń miało miejsce później, i w którym to okresie nadzór kliniczny i laboratoryjny nie wykazał występowania zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła</p>	
<p>26 miesięcy po uboju lub uśmierceniu ostatniego przypadku lub po podaniu ostatniej dawki szczepionki, jeżeli zastosowano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze (na obszarze szczepień II), w zależności od tego, które z tych zdarzeń miało miejsce później, i w którym to okresie sam nadzór kliniczny nie wykazał występowania zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła</p>	<p>Kliniczny</p>
<p>8 miesięcy po podaniu ostatniej dawki szczepionki, jeżeli zastosowano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze (na obszarze szczepień I) i w którym to okresie nadzór kliniczny i laboratoryjny nie wykazał występowania zakażenia wirusem choroby guzowatej skóry bydła</p>	<p>Kliniczny i laboratoryjny (wirusologiczny i serologiczny)</p>

ZAŁĄCZNIK X
Zakażenie wirusem pomoru małych przeżuwaczy

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
POMORU MAŁYCH PRZEŻUWACZY I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rozmiar obszaru szczepień:** brak warunków szczególnych.
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak warunków szczególnych.
3. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** brak warunków szczególnych.
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** brak warunków szczególnych.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1882, utrzymywane na obszarze szczepień, w tym co najmniej owce i kozy.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
POMORU MAŁYCH PRZEŻUWACZY I JEGO ZWALCZANIA**

Nadzór bierny: na obszarze szczepień i na obszarze otaczającym obszar szczepień – wzmocniony nadzór bierny pod kątem oznak i objawów zakażenia wirusem pomoru małych przeżuwaczy, jak również zwiększonej upadkowości małych przeżuwaczy.

Część 3

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAKAZU PRZEMIESZCZANIA
ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ORAZ PRYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA
PODSTAWIE ART. 13 NA OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM
WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO
CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM POMORU MAŁYCH
PRZEŻUWACZY I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania** do końca okresu odzyskiwania określonego w części 4
Te same zwierzęta i produkty znajdujące się na obszarach szczepień co zwierzęta i produkty podlegające ograniczeniom w zakładach zlokalizowanych na obszarach zapowietrzonych i zagrożonych ustanowionych w przypadku wystąpienia ogniska

zakażenia wirusem pomoru małych przeżuwaczy, o których mowa w art. 27 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687, i przy tych samych ograniczeniach.

2. **Material biologiczny objęty zakazem pozyskiwania:** nasienie, oocyty i zarodki uzyskane od zwierząt należących do gatunków umieszczonych w wykazie, do końca okresu odzyskiwania.
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b). Przemieszczanie, na które można udzielić zezwolenia.**
 - 3.1 Przemieszczanie zaszczepionych zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów z zakładów położonych na obszarze szczepień na tych samych warunkach ogólnych, które przewidziano w art. 43 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687, oraz tylko w przypadkach uwzględnionych w art. 44, 45, 48, 49, 51 i 53 tego rozporządzenia w odniesieniu do obszaru zagrożonego i na takich samych warunkach szczególnych jak te, które przewidziano w tych artykułach.
 - 3.2 Przemieszczanie zaszczepionych zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów z zakładów położonych na obszarze szczepień, pod warunkiem że w zakładach tych nie utrzymuje się już zaszczepionych zwierząt.
 - 3.3 Przemieszczanie zaszczepionych zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów z zakładów położonych na obszarze szczepień po upływie 2 lat od zaprzestania szczepień.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO ZAKAŻENIA WIRUSEM POMORU MAŁYCH PRZEŻUWACZY PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru mającego na celu wykazanie braku występowania zakażenia wirusem pomoru małych przeżuwaczy
6 miesięcy po uboju lub uśmierceniu ostatniego przypadku lub wszystkich zaszczepionych zwierząt, jeżeli zastosowano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze, i w którym to okresie nadzór kliniczny i laboratoryjny nie wykazał obecności zakażenia wirusem pomoru małych przeżuwaczy	Kliniczny i laboratoryjny (wirusologiczny i serologiczny)
24 miesięcy po uboju lub uśmierceniu ostatniego przypadku lub po podaniu ostatniej dawki szczepionki, jeżeli zastosowano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze, w zależności od tego, które z tych zdarzeń miało miejsce później, i w którym to okresie nadzór kliniczny	Kliniczny i laboratoryjny (wirusologiczny i serologiczny)

i laboratoryjny nie wykazał obecności zakażenia wirusem pomoru małych przeżuwaczy	
---	--

ZAŁĄCZNIK XI
Afrykański pomór koni

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA AFRYKAŃSKIEMU
POMOROWI KONI I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** szczepionki monowalentne lub, jeżeli szczepionki monowalentne nie są dostępne, szczepionki poliwalentne o najmniejszej możliwej liczbie walencyjności dopuszczonej przez właściwy organ.
2. **Rozmiar obszaru szczepień:** zakażone zakłady podlegające odstępstwu przewidzianemu w załączniku III do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 oraz zakłady położone w promieniu 20 km od zakażonych zakładów (objętych obszarem zapowietrzonym). Obszar szczepień może obejmować cały obszar zapowietrzony. Na obszarze zagrożonym nie można wykonywać żadnych szczepień.
3. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak warunków szczególnych.
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** brak warunków szczególnych.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** wszystkie zwierzęta koniowate na obszarze szczepień, zgodnie z instrukcjami producenta szczepionki/pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA AFRYKAŃSKIEMU
POMOROWI KONI I JEGO ZWALCZANIA**

Nadzór kliniczny i laboratoryjny odbywa się wewnątrz obszaru szczepień. Nadzór ten obejmuje co najmniej:

1. badanie kliniczne zwierząt koniowatych wykonywane co 3–7 dni lub codziennie w przypadku ciężkich przypadków klinicznych, ponieważ takie przypadki mogą wymagać uspienia ze względu na dobrostan zwierząt;
2. nadzór laboratoryjny nad zwierzętami koniowatymi (badania należy przeprowadzać na próbkach pobranych w odstępach 3–7 dni, co stanowi minimalny czas wymagany do uchwycenia minimalnego okresu inkubacji, po którym zakażone zwierzę może uzyskać wynik dodatni), a protokół diagnostyczny ustala się w zależności od zastosowanej szczepionki (nadzór serologiczny, w przypadku zastosowania szczepionki DIVA, lub nadzór wirusologiczny). Nadzór jest niezbędny do wykrycia krążących typów wirusa afrykańskiego pomoru koni w celu zapewnienia, aby wszystkie krążące serotypy zostały objęte urzędowym planem szczepień;

3. nadzór nad *Culicoides*.

Część 3

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAKAZU PRZEMIESZCZANIA ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ORAZ PRYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA AFRYKAŃSKIEMU POMOROWI KONI I JEGO ZWALCZANIA

1. Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania

Zwierzęta koniowate i ich materiał biologiczny z obszaru szczepień do końca okresu odzyskiwania.

2. Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania: brak.

3. Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b).

1. Zwierzę koniowate, które ma zostać przemieszczone z zakładu, w którym je utrzymywano w czasie, gdy wykonywano szczepienia, zostało zaszczepione ponad 40 dni przed przemieszczeniem.
2. Zwierzę, o którym mowa w pkt 1:
 - a) przeszło uprzednią kontrolę identyfikacyjną i badanie kliniczne, o których mowa w art. 91 ust. 1 lit. a) rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/688;
 - b) w dniu badania klinicznego nie wykazywało objawów klinicznych afrykańskiego pomoru koni;
 - c) zostało oznakowane za pomocą transpondera, a zapis o szczepieniu przeciwko afrykańskiemu pomorowi koni jest przechowywany w jego unikalnym dożywotnim dokumencie oraz w komputerowej bazie danych, o której mowa w art. 109 ust. 1 lit. d) rozporządzenia (UE) 2016/429;
 - d) jest utrzymywane w zakładzie zabezpieczonym przed wektorami zgodnie z definicją w art. 2 pkt 18 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/689 przez okres co najmniej 14 dni przed przemieszczeniem i zostało po zakończeniu tego okresu poddane badaniu identyfikacji czynnika chorobotwórczego w kierunku afrykańskiego pomoru koni, w którym uzyskano wynik ujemny, lub jest utrzymywane w zakładzie zabezpieczonym przed wektorami przez okres co najmniej 40 dni przed przemieszczeniem;
 - e) jest zabezpieczone przed wektorami.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO AFRYKAŃSKIEGO POMORU KONI PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru, który ma zostać wprowadzony w okresie odzyskiwania
12 miesięcy od momentu, gdy ostatnie zwierzę zostało zaszczepione, i 2 lata od wystąpienia ostatniego ogniska choroby	Kliniczny i serologiczny
Odpowiednie zalecenia zawarte w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych WOAHA, wydanie 30. z 2022 r., rozdział dotyczący afrykańskiego pomoru koni	

ZAŁĄCZNIK XII
Klasyczny pomór świń

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA KLASYCZNEMU
POMOROWI ŚWIŃ I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rozmiar obszaru szczepień:** brak warunków szczególnych.
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak warunków szczególnych.
3. **Rodzaj szczepionki, która ma zostać zastosowana lub ma być stosowana w pierwszej kolejności:** w pierwszej kolejności należy stosować żywe szczepionki atenuowane. Inne szczepionki można stosować wyłącznie na podstawie należyście uzasadnionych przesłanek.
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** brak warunków szczególnych.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** zwierzęta należące do gatunków umieszczonych w wykazie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1882 utrzymywane na obszarze szczepień.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA KLASYCZNEMU
POMOROWI ŚWIŃ I JEGO ZWALCZANIA**

Brak dodatkowych wymagań dotyczących tej choroby.

Część 3

**ZWIERZĘTA I PRODUKTY OBJĘTE ZAKAZEM PRZEMIESZCZANIA I
WARUNKI PRZYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE
SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA
KLASYCZNEMU POMOROWI ŚWIŃ I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania**
Następujące zwierzęta, materiał biologiczny i produkty pochodzenia zwierzęcego z zakładów położonych na obszarze szczepień przemieszczane do zakładów położonych poza obszarami szczepień:
 - a) szczepione świnię;

- b) potomstwo seropozytywnych loch;
- c) nasienie, oocyty i zarodki do sztucznego unasienniania pochodzące od świń dawców utrzymywanych w zatwierdzonych zakładach zajmujących się materiałem biologicznym;
- d) świeże mięso uzyskane ze szczepionych świń.

2. Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania

Nasienie, oocyty i zarodki do sztucznego unasienniania pochodzące od seropozytywnych świń dawców utrzymywanych w zatwierdzonych zakładach zajmujących się materiałem biologicznym położonych na obszarze szczepień.

3. Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b).

Przemieszczanie zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów, na które można udzielić zezwolenia:

- 1) przemieszczanie zaszczepionych świń bezpośrednio z zakładu pochodzenia do:
 - a) rzeźni położonej jak najbliżej obszaru szczepień, w tym samym państwie członkowskim, na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 5 i 7 oraz art. 29 ust. 1 i 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - b) zatwierdzonego zakładu produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego na takich samych warunkach jak te przewidziane w art. 24, art. 28 ust. 2, 3, 4, 5 i 7 oraz art. 37 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
- 2) przemieszczanie świeżego mięsa uzyskanego ze szczepionych zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 1 lit. a) rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
- 3) wszelkie przemieszczanie zwierząt i pozyskanych od nich lub z nich produktów określone w pkt 1, pod warunkiem że:
 - a) wszystkie zaszczepione świnię utrzymywane na obszarze szczepień poddano ubojowi lub uśmiercono, a świeże mięso uzyskane z tych zwierząt zostało unieszkodliwione lub przetworzone zgodnie z art. 33 ust. 1 lit. a) rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - b) wszystkie zakłady, w których utrzymywano szczepione świnię, zostały oczyszczone i odkażone zgodnie z art. 57 ust. 1 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687;
 - c) ponowne umieszczenie zwierząt w powyższych zakładach nie nastąpiło przed upływem co najmniej 10 dni od zakończenia czyszczenia i odkażania oraz po poddaniu ubojowi lub uśmierceniu wszystkich świń w zakładach, w których dokonano szczepień;
 - d) po ponownym umieszczeniu zwierząt świnię we wszystkich zakładach położonych na obszarze szczepień poddano badaniom klinicznym i laboratoryjnym zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 pod kątem wykrycia możliwej obecności wirusa klasycznego pomoru świń, a badania te nie zostały przeprowadzone przed upływem co najmniej 40 dni od ponownego

umieszczenia zwierząt, w którym to okresie świnie nie mogą być przemieszczane z tego zakładu.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO KLASYCZNEGO POMORU ŚWIŃ PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru, który ma zostać wprowadzony w okresie odzyskiwania
3 miesiące od dnia, w którym wszystkie zaszczepione świnie poddano ubojowi lub uśmiercono, z wyłączeniem utrzymywanych świń, o których mowa w art. 13 ust. 2 rozporządzenia 2020/687, jeżeli istnieją środki, zweryfikowane zgodnie z Podręcznikiem dla zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt, umożliwiające rozróżnienie zaszczepionych i zakażonych utrzymywanych świń.	Kliniczny i serologiczny
Odpowiednie zalecenia zawarte w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych WOA, wydanie 30. z 2022 r., rozdział dotyczący klasycznego pomoru świń	

ZAŁĄCZNIK XIII
Wysoce zjadliwa grypa ptaków

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA WYSOCE ZJADLIWEJ
GRYPY PTAKÓW I JEJ ZWALCZANIA**

1. **Rozmiar obszaru szczepień:** brak warunków szczególnych.
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak warunków szczególnych.
3. **Rodzaj szczepionek, które mają zostać zastosowane:** Szczepionki niezawierające żywego wirusa grypy ptaków (nie stosuje się szczepionek zawierających żywy wirus grypy ptaków, niezależnie od tego, czy są atenuowane czy nie).
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** brak warunków szczególnych.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** Drób lub ptaki żyjące w niewoli utrzymywane w zakładach uwzględnionych w urzędowym planie szczepień.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA OBSZARZE
SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR SZCZEPIEŃ PODCZAS
WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ ZAPOBIEGAWCZYCH DO
CELÓW ZAPOBIEGANIA WYSOCE ZJADLIWEJ GRYPY PTAKÓW I JEJ
ZWALCZANIA**

Nadzór laboratoryjny poprzez pobieranie próbek do badań wirusologicznych przeprowadza się co dwa tygodnie w zakładach, w których wykonano interwencyjne szczepienie zapobiegawcze, w celu wykrycia występowania zakażenia wirusem terenowym wysoce zjadliwej grypy ptaków. Nadzór musi umożliwiać wykrycie występowania zakażenia wirusem wysoce zjadliwej grypy ptaków w zakładzie objętym szczepieniami przy współczynniku chorobowości wynoszącym 5 % lub mniej przy poziomie ufności wynoszącym 95 %.

Część 3

**ZWIERZĘTA I PRODUKTY OBJĘTE ZAKAZEM PRZEMIESZCZANIA
I WARUNKI PRYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE
SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA WYSOCE
ZJADLIWEJ GRYPY PTAKÓW I JEJ ZWALCZANIA**

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania:** zaszczepiony drób lub zaszczepione ptaki żyjące w niewoli oraz produkty pochodzące od i z tych zwierząt na obszarze szczepień i poza nim.
2. **Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania:** nie dotyczy.
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b).**

Na przemieszczanie zaszczepionego drobiu lub zaszczepionych ptaków żyjących w niewoli oraz produktów pochodzących od i z tych zwierząt w obrębie obszaru szczepień i poza nim można udzielić zezwolenia tylko w przypadkach przewidzianych w art. 28, 29 i 30, art. 31 ust. 1 oraz art. 33, 34 i 37 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 oraz na takich samych warunkach ogólnych i szczególnych jak warunki określone w tych artykułach.

Po zakończeniu okresu odzyskiwania środki przewidziane w części 5 pkt 2–4 pozostają w mocy w zakładach utrzymujących zaszczepione zwierzęta, tak długo jak utrzymują takie zwierzęta.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO WYSOCE ZJADLIWEJ GRYPY PTAKÓW PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru, który ma zostać wprowadzony w okresie odzyskiwania
28 dni po zakończeniu interwencyjnego szczepienia zapobiegawczego lub w momencie zniesienia obszarów objętych ograniczeniami ustanowionych zgodnie z art. 21 rozporządzenia delegowanego 2020/687, jeśli nastąpi to później.	Zaostrzony nadzór zgodnie z art. 9 ust. 1 lit. c) i częścią 2.

Część 5

WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE SZCZEPIEŃ ZAPOBIEGAWCZYCH PRZECIWKO WYSOCE ZJADLIWEJ GRYPIE PTAKÓW

1. **Rodzaj szczepionek, które mają zostać zastosowane:** Szczepionki niezawierające żywego wirusa grypy ptaków (nie stosuje się szczepionek zawierających żywy wirus grypy ptaków, niezależnie od tego, czy są atenuowane czy nie).
2. **Zaostrzony nadzór, który ma zostać wprowadzony w przypadku szczepień zapobiegawczych:**

- 2.1 w zakładach objętych szczepieniami wprowadza się zaostrzony nadzór bierny w formie cotygodniowego badania wirusologicznego reprezentatywnych próbek martwych ptaków zebranych w ciągu jednego tygodnia;
- 2.2 po rozpoczęciu szczepień urzędowy lekarz weterynarii musi co najmniej raz na 30 dni przeprowadzać w zaszczepionych zakładach objętych szczepieniami nadzór czynny pod kątem wykrywania zakażenia wirusem terenowym wysoce zjadliwej grypy ptaków obejmujący:
 - a) badanie kliniczne, które obejmuje kontrolę dokumentacji produkcji i dokumentacji medycznej zakładu w każdej jednostce epidemiologicznej, w tym ocenę jego historii klinicznej i badań klinicznych drobiu lub ptaków żyjących w niewoli;
 - b) pobranie reprezentatywnych próbek do celów nadzoru laboratoryjnego poprzez badania serologiczne lub wirusologiczne, aby umożliwić wykrycie – przy poziomie ufności wynoszącym 95 % – występowania zakażenia wirusem wysoce zjadliwej grypy ptaków w jednostce epidemiologicznej przy współczynniku chorobowości wynoszącym 5 %, z zastosowaniem odpowiednich metod i protokołów umożliwiających wczesne wykrycie wirusa i z uwzględnieniem szczególnych właściwości stosowanej szczepionki;
- 2.3 zaszczepione ptaki żyjące w niewoli pochodzące z zakładów odizolowanych są zwolnione z nadzoru wymaganego w pkt 2.2 lit. b);
- 2.4 po zakończeniu okresu wyjścia środka przewidziane w pkt 2.1 i 2.2 pozostają w mocy w zakładach utrzymujących zaszczepione zwierzęta, tak długo jak utrzymują takie zwierzęta.

3. Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania na podstawie art. 14 ust. 1: zaszczepiony drób lub zaszczepione ptaki żyjące w niewoli oraz produkty pochodzące od i z tych zwierząt.

4. Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 14 ust. 2 lit. b).

4.1 Warunki przyznawania odstępstw dotyczących przemieszczania zaszczepionego drobiu lub zaszczepionych ptaków żyjących w niewoli, w tym piskląt jednodniowych i jaj wylęgowych pochodzących od takiego drobiu lub ptaków żyjących w niewoli:

- a) jest to zaszczepiony drób lub są to zaszczepione ptaki żyjące w niewoli, które uzyskały w ramach zaostrzonego nadzoru biernego i czynnego wprowadzonego zgodnie z pkt 2 wyniki ujemne pod względem wykrycia zakażenia wirusem terenowym wysoce zjadliwej grypy ptaków lub są to pisklęta jednodniowe i jaja wylęgowe pochodzące od takiego drobiu lub ptaków żyjących w niewoli

oraz

- (i) w przypadku drobiu, przemieszcza się go do rzeźni w celu natychmiastowego uboju lub

przenosi się go z zakładów pochodzenia do innych zakładów:

- (ii) w których wykonuje się szczepienia lub

- (iii) w których utrzymuje się zaszczepiony drób lub zaszczepione ptaki żyjące w niewoli, lub
- (iv) w których można zapewnić całkowite oddzielenie drobiu zaszczepionego od niezaszczepionego drobiu bądź zaszczepionych ptaków żyjących w niewoli od niezaszczepionych ptaków żyjących w niewoli,

oraz

- (v) przemieszczany drób lub ptaki żyjące w niewoli pozostają w zakładzie przeznaczenia, o którym mowa w ppkt (ii), (iii) lub (iv), przez co najmniej 21 dni, chyba że jest to drób przemieszczany z zakładu przeznaczenia do rzeźni w celu natychmiastowego uboju;
- (vi) drób lub ptaki żyjące w niewoli, w tym pisklęta jednodniowe i jaja wylęgowe pochodzące od takiego drobiu lub ptaków żyjących w niewoli, o których mowa w pkt (i), (ii), (iii) lub (iv), nie są przemieszczane do innego państwa członkowskiego

lub

- b) są to zaszczepione ptaki żyjące w niewoli, pochodzące z zakładów odizolowanych, przemieszczane do zakładu odizolowanego w innym państwie członkowskim, pod warunkiem że:
 - (i) właściwy organ państwa członkowskiego przeznaczenia wydał zgodę na taki rodzaj przemieszczenia;
 - (ii) w ciągu 72 godzin przed przemieszczeniem zostały poddane badaniu wirusologicznemu, w którym uzyskały wynik ujemny

lub

- c) jest to zaszczepiony drób wysyłany do natychmiastowego uboju w innym państwie członkowskim, pod warunkiem że:
 - (i) wyniki nadzoru zastosowanego w zakładzie pochodzenia zgodnie z pkt 2 są korzystne;
 - (ii) w ciągu 72 godzin przed godziną załadunku urzędowy lekarz weterynarii poddał drób będący częścią przesyłki przeznaczonej do wysyłki badaniu klinicznemu, w którym uzyskano wynik korzystny, a w przypadku drobiu z gatunku należącego do Anseriformes uzyskano korzystne wyniki badań wirusologicznych przeprowadzonych na próbkach pobranych w ciągu 72 godzin przed godziną wyjazdu od 20 ptaków z tej przesyłki;

lub

- d) są to jaja wylęgowe pochodzące od zaszczepionego drobiu lub zaszczepionych ptaków żyjących w niewoli, które:
 - (i) pochodzą z zaszczepionego stada hodowlanego, w przypadku którego zaostroszony nadzór bierny i czynny prowadzony zgodnie z pkt 2 przynosi korzystne wyniki;
 - (ii) przed wysyłką zostały odkażone zgodnie z metodą zatwierdzoną przez właściwy organ;
 - (iii) są transportowane bezpośrednio do wylęgarni przeznaczenia;
 - (iv) są identyfikowalne w obrębie wylęgarni;

- (v) jeżeli przemieszcza się je do innego państwa członkowskiego, oprócz wymogów określonych w pkt (i)–(iv) państwo członkowskie przeznaczenia poinformowało Komisję i pozostałe państwa członkowskie, że na takie przemieszczanie udzielono zezwolenia

lub

- e) są to pisklęta jednodniowe pochodzące od zaszczepionego drobiu, które:
 - (i) pochodzą z zaszczepionego stada hodowlanego, w przypadku którego zaostroszony nadzór bierny i czynny prowadzony zgodnie z pkt 2 przynosi korzystne wyniki;
 - (ii) zostają umieszczone w kurnikach lub obiektach, w których nie przebywa stale żaden drób;
 - (iii) pozostaną w zakładzie przeznaczenia przez co najmniej 21 dni;
 - (iv) jeżeli przemieszcza się je do innego państwa członkowskiego, oprócz wymogów określonych w pkt (i)–(iii) państwo członkowskie przeznaczenia poinformowało Komisję i pozostałe państwa członkowskie, że na takie przemieszczanie udzielono zezwolenia.

4.2 **Warunki przyznania odstępstwa dla przemieszczania jaj do spożycia przez ludzi oraz mięsa pochodzących od zaszczepionego drobiu:**

- a) jaja pochodzą z zaszczepionego stada, w przypadku którego nadzór określony w pkt 2 przynosi korzystne wyniki, oraz są bezpośrednio transportowane do:
 - (i) zakładu pakowania wyznaczonego przez właściwy organ, pod warunkiem że są one pakowane w opakowania jednorazowego użytku lub w opakowania, które można oczyścić i odkazić w taki sposób, aby unieszkodliwić wirusa wysoce zjadliwej grypy ptaków;
 - (ii) zakładu produkującego przetwory jajeczne zgodnie z rozdziałem II sekcji X załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 w celu ich przetworzenia zgodnie z rozdziałem XI załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 852/2004.
- b) przemieszczanie mięsa uzyskanego z drobiu zgodnie z warunkami określonymi w pkt 4.1 lit. a) ppkt (i), pkt 4.1 lit. a) ppkt (v) i pkt 4.1 lit. c) może zostać dopuszczone bez dodatkowych warunków.

ZAŁĄCZNIK XIV
Zakażenie wirusem rzekomego pomoru drobiu

Część 1

**WARUNKI SZCZEGÓLNE WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA WIRUSOWI RZEKOMEGO
POMORU DROBIU I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Rozmiar obszaru szczepień:** brak warunków szczególnych.
2. **Rozmiar obszaru otaczającego obszar szczepień:** brak warunków szczególnych.
3. **Rodzaj szczepionek, które mają zostać zastosowane:** brak warunków szczególnych.
4. **Minimalny poziom zaszczepienia:** cały drób z gatunków objętych urzędowym planem szczepień lub ptaki żyjące w niewoli, które wylęgły się w zakładzie znajdującym się na obszarze szczepień lub zostały przeniesione do takiego zakładu, muszą być lub zostać zaszczepione.
5. **Docelowe zwierzęta/gatunki:** drób i ptaki żyjące w niewoli.

Część 2

**WARUNKI SZCZEGÓLNE DOTYCZĄCE ZAOSTRZONEGO NADZORU
KLINICZNEGO I LABORATORYJNEGO, KTÓRY NALEŻY WPROWADZIĆ NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ I NA OBSZARZE OTACZAJĄCYM OBSZAR
SZCZEPIEŃ PODCZAS WYKONYWANIA INTERWENCYJNYCH SZCZEPIEŃ
ZAPOBIEGAWCZYCH DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU WIRUSEM
RZEKOMEGO POMORU DROBIU I JEGO ZWALCZANIA**

Brak szczególnych warunków oprócz zaostzonego nadzoru zgodnie z art. 9 ust. 1 lit. c).

Część 3

**ZWIERZĘTA I PRODUKTY OBJĘTE ZAKAZEM PRZEMIESZCZANIA I
WARUNKI PRZYZNAWANIA ODSTĘPSTW NA PODSTAWIE ART. 13 NA
OBSZARZE SZCZEPIEŃ, NA KTÓRYM WYKONYWANE SĄ INTERWENCYJNE
SZCZEPIENIA ZAPOBIEGAWCZE DO CELÓW ZAPOBIEGANIA ZAKAŻENIU
WIRUSEM RZEKOMEGO POMORU DROBIU I JEGO ZWALCZANIA**

1. **Zwierzęta i produkty objęte zakazem przemieszczania:** zaszczepiony drób lub zaszczepione ptaki żyjące w niewoli oraz produkty pochodzące od i z tych zwierząt na obszarze szczepień i poza nim.
2. **Materiał biologiczny objęty zakazem pozyskiwania:** nie dotyczy.
3. **Warunki przyznania odstępstwa na podstawie art. 13 ust. 2 lit. b) pkt (ii), art. 13 ust. 3 lit. b) i art. 13 ust. 4 lit. b).**

Na przemieszczanie zaszczepionego drobiu lub zaczeponych ptaków żyjących w niewoli oraz produktów pochodzących od i z tych zwierząt w obrębie obszaru szczepień i poza nim można udzielić zezwolenia tylko w przypadkach przewidzianych w art. 28, 29, 30, 31, 33, 34 i 37 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/687 oraz na takich samych warunkach ogólnych i szczególnych jak warunki określone w tych artykułach.

Część 4

OKRESY ODZYSKIWANIA W ODNIESIENIU DO WIRUSA RZEKOMEGO POMORU DROBIU PO INTERWENCYJNYM SZCZEPIENIU ZAPOBIEGAWCZYM

Okres odzyskiwania	Rodzaj nadzoru, który ma zostać wprowadzony w okresie odzyskiwania
3 miesiące po zakończeniu interwencyjnego szczepienia zapobiegawczego lub w momencie zniesienia obszarów objętych ograniczeniami ustanowionych zgodnie z art. 21 rozporządzenia delegowanego 2020/687, jeśli nastąpi to później.	Zaostrzony nadzór zgodnie z art. 9 ust. 1 lit. c).