

Tento text slúži výlučne ako dokumentačný nástroj a nemá žiadny právny účinok. Inštitúcie Únie nenesú nijakú zodpovednosť za jeho obsah. Autentické verzie príslušných aktov vrátane ich preambúl sú tie, ktoré boli uverejnené v Úradnom vestníku Európskej únie a ktoré sú dostupné na portáli EUR-Lex. Tieto úradné znenia sú priamo dostupné prostredníctvom odkazov v tomto dokumente

► **B****VYKONÁVACIE ROZHODNUTIE KOMISIE (EÚ) 2016/2008****z 15. novembra 2016,****o opatreniach na kontrolu zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch***[oznámené pod číslom C(2016) 7023]***(Text s významom pre EHP)**

(Ú. v. EÚ L 310, 17.11.2016, s. 51)

Zmenené a doplnené:

		Úradný vestník		
		Č.	Strana	Dátum
► <u>M1</u>	Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) 2017/1178 z 2. júna 2017	L 170	98	1.7.2017
► <u>M2</u>	Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) 2017/1460, z 8. augusta 2017	L 208	42	11.8.2017
► <u>M3</u>	Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) 2018/744 zo 16. mája 2018	L 123	119	18.5.2018



VYKONÁVACIE ROZHODNUTIE KOMISIE (EÚ) 2016/2008

z 15. novembra 2016,

o opatreniach na kontrolu zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch

[oznámené pod číslom C(2016) 7023]

(Text s významom pre EHP)

Článok 1

Predmet a rozsah pôsobnosti

Týmto rozhodnutím sa stanovujú opatrenia na kontrolu zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v členských štátoch alebo v ich častiach uvedených v prílohe I (príslušné členské štáty) vrátane minimálnych požiadaviek na vakcinačné programy proti nodulárnej dermatitíde, ktoré členské štáty predkladajú Komisii na schválenie.

Článok 2

Vymedzenie pojmov

Na účely tohto rozhodnutia sa uplatňuje toto vymedzenie pojmov:

1. „hovädzí dobytok“ sú kopytníky druhov *Bos taurus*, *Bos indicus*, *Bison bison* a *Bubalus bubalis*;
2. „voľne žijúce prežúvavce chované v zajatí“ sú voľne žijúce prežúvavce druhov, o ktorých je známe, že sa podľa najnovších dostupných vedeckých poznatkov podieľajú na prenose a šírení nodulárnej dermatitídy;
3. „infikované pásmo“ je časť územia členského štátu uvedená v časti II prílohy I k tomuto rozhodnutiu, ktorá zahŕňa oblasť, kde bola potvrdená nodulárna dermatitída a všetky ochranné pásma a pásma dohľadu stanovené v súlade s článkom 10 smernice 92/119/EHS a kde sa po schválení vakcinačných programov Komisiou môže vykonať vakcinácia proti nodulárnej dermatitíde;
4. „pásmo bez výskytu s vakcináciou“ je časť územia členského štátu uvedená v časti I prílohy I k tomuto rozhodnutiu, ktorá zahŕňa oblasti mimo pásma infikovaného nodulárnou dermatitídou, kde sa vykonáva vakcinácia proti nodulárnej dermatitíde po schválení vakcinačných programov Komisiou.

Článok 3

Obmedzenia týkajúce sa odosielania hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí a určitých živočíšnych produktov z oblastí uvedených v prílohe I

Príslušné členské štáty zakážu odosielanie zásielok:

- a) živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I;

▼ B

- b) spermy, vajíčok a embryí hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I;
- c) mledziva, mlieka a mliečnych výrobkov z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, ktoré sú určené na kŕmenie zvierat, z oblastí uvedených v časti II prílohy I;
- d) nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí iných, ako sú uvedené v písmene e), z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I;
- e) neošetrených surových koží a usní určených na ľudskú spotrebu alebo neošetrených koží a usní neurčených na ľudskú spotrebu z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I.

Článok 4

Výnimka zo zákazu týkajúceho sa odosielania živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v časti I prílohy I

1. Odchylne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. a) môže príslušný orgán povoliť odosielanie živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z chovov situovaných v oblastiach uvedených v časti I prílohy I za predpokladu, že uvedené zvieratá spĺňajú aspoň jeden z nasledujúcich súborov podmienok:

- a) zvieratá sa odosielajú do oblastí uvedených v časti I alebo II prílohy I toho istého alebo iného členského štátu alebo do tretej krajiny a spĺňajú tieto podmienky:

▼ M2

- i) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň 28 dní pred dňom odoslania, v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity a pochádzajú z chovu pôvodu, v ktorom sa zdržiavali najmenej počas 28 dní. V tomto chove pôvodu boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;

▼ B

- ii) všetky zvieratá v chove pôvodu boli klinicky kontrolované v deň naloženia na odoslanie a neprejavovali sa u nich žiadne klinické príznaky nodulárnej dermatitídy;
- iii) zvieratá nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS;

▼B

- iv) príslušný orgán v mieste pôvodu vykonáva vakcinačný program proti nodulárnej dermatitíde, ktorý spĺňa podmienky stanovené v prílohe II a ktorý bol schválený Komisiou, a informoval Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začiatku svojho vakcinačného programu a
 - v) bol stanovený postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa zvieratá prepravovali bezpečne a aby sa následne neodosieli do iného členského štátu alebo tretej krajiny, alebo
- b) zvieratá sa odosielať do akejkoľvek oblasti toho istého alebo iného členského štátu alebo tretej krajiny a spĺňajú tieto podmienky:

▼M2

- i) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň tri mesiace pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;

▼B

- ii) všetky zvieratá v chove pôvodu boli klinicky kontrolované v deň naloženia na odoslanie a neprejavovali sa u nich žiadne klinické príznaky nodulárnej dermatitídy;
- iii) zvieratá nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS;
- iv) zvieratá sa od narodenia alebo počas obdobia najmenej 28 dní pred dátumom odoslania zdržiavali v chove, kde v okruhu najmenej 20 km počas troch mesiacov pred dátumom odoslania nebol potvrdený výskyt nodulárnej dermatitídy a pred tým z akéhokoľvek potvrdenia infekcie nodulárnou dermatitídou vyplývalo utratenie a likvidácia všetkých náchylných zvierat v postihnutých chovoch, situovanom v oblastiach uvedených v časti I prílohy I v členskom štáte, kde boli všetky zvieratá vo všetkých jeho oblastiach uvedených v časti I prílohy I očkované alebo preočkované proti nodulárnej dermatitíde v súlade s prílohou II najmenej tri mesiace pred dátumom odoslania a zostávajú v období imunity stanovenom výrobcom v špecifikáciách vakcíny, a
- v) príslušný orgán v mieste pôvodu vykonal vakcinačný program proti nodulárnej dermatitíde, ktorý spĺňal podmienky stanovené v prílohe II a ktorý bol schválený Komisiou, a informoval Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začiatku a dátume dokončenia svojho vakcinačného programu a

▼B

vi) bol stanovený postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa zvieratá prepravovali bezpečne a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu alebo tretej krajiny, alebo

c) zvieratá sa odosielajú do akejkoľvek oblasti členského štátu alebo tretej krajiny a spĺňajú tieto podmienky:

i) zvieratá spĺňajú všetky ďalšie príslušné záruky týkajúce sa zdravia zvierat, založené na pozitívnom výsledku posúdenia rizika týkajúceho sa opatrení proti šíreniu nodulárnej dermatitídy, ktoré vyžaduje príslušný orgán členského štátu miesta pôvodu a ktoré schválili príslušné orgány krajín miest tranzitu a určenia pred dátumom odoslania takýchto zvierat;

▼M2

ii) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;

▼B

iii) všetky zvieratá v chove pôvodu boli klinicky kontrolované v deň naloženia na odoslanie a neprejavovali sa u nich žiadne klinické príznaky nodulárnej dermatitídy;

iv) zvieratá nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS;

v) zvieratá sa od narodenia alebo počas obdobia minimálne 28 dní pred dátumom odoslania zdržiavali v chove, kde v okruhu najmenej 20 km nebol potvrdený výskyt nodulárnej dermatitídy počas troch mesiacov pred dátumom odoslania a predtým, ako z akéhokoľvek potvrdenia infekcie nodulárnou dermatitídou vyplývalo utratenie a likvidácia všetkých náchylných zvierat v postihnutých chovoch;

vi) bol stanovený postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa zvieratá odosielali v súlade so zárukami týkajúcimi sa zdravia zvierat stanovenými v bode i) prepravovali bezpečne a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu alebo tretej krajiny;

vii) príslušný orgán v mieste pôvodu vykonáva vakcinačný program proti nodulárnej dermatitíde, ktorý spĺňa podmienky stanovené v prílohe II a ktorý bol schválený Komisiou, a informoval Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začiatku svojho vakcinačného programu a

▼B

viii) členský štát miesta pôvodu musí okamžite informovať Komisiu a ostatné členské štáty o zárukách týkajúcich sa zdravia zvierat a o schválení príslušnými orgánmi, ktoré sú stanovené v bode i).

2. Keď hovädzie zvieratá a voľne žijúce prežúvavce chované v zajatí spĺňajú požiadavky na výnimku stanovenú v odseku 1 tohto článku, do zodpovedajúceho zdravotného certifikátu pre uvedené zvieratá sa doplní táto dodatočná formulácia, ako sa stanovuje v smernici 64/432/EHS alebo v rozhodnutí 93/444/EHS:

„..... (zvieratá) v súlade s [článkom 4 ods. 1 písm. a) alebo článkom 4 ods. 1 písm. b) alebo článkom 4 ods. 1 písm. c) (uveďte podľa toho, čo sa hodí)] vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2016/2008 o opatreniach týkajúcich sa kontroly zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch“.

Článok 5

Výnimka zo zákazu týkajúceho sa odosielania živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v časti II prílohy I

1. Odchyľne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. a) môže príslušný orgán povoliť odosielanie živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z chovov situovaných v oblastiach uvedených v časti II prílohy I do akejkoľvek oblasti členského štátu alebo tretej krajiny za predpokladu, že uvedené zvieratá spĺňajú tieto podmienky:

a) zvieratá spĺňajú príslušné záruky týkajúce sa zdravia zvierat, založené na pozitívnom výsledku posúdenia rizika týkajúceho sa opatrení proti šíreniu nodulárnej dermatitídy, ktoré vyžaduje príslušný orgán členského štátu miesta pôvodu a ktoré schválili príslušné orgány krajín miest tranzitu a určenia pred dátumom odoslania takýchto zvierat;

▼M2

b) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;

▼B

c) všetky zvieratá v chove pôvodu boli klinicky kontrolované v deň naloženia na odoslanie a neprejavovali sa u nich žiadne klinické príznaky nodulárnej dermatitídy;

d) zvieratá nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS;

▼B

- e) zvieratá sa od narodenia alebo počas obdobia najmenej 28 dní pred dátumom odoslania zdržiavali v chove, kde v okruhu najmenej 20 km počas troch mesiacov pred dátumom odoslania nebol potvrdený výskyt nodulárnej dermatitídy a pred tým z akéhokoľvek potvrdenia infekcie nodulárnou dermatitídou vyplývalo utratenie a likvidácia všetkých náchylných zvierat v postihnutých chovoch, situovanom v oblasti uvedenej v časti II prílohy I v členskom štáte, kde boli všetky zvieratá vo všetkých jeho oblastiach uvedených v časti II prílohy I očkované alebo preočkované proti nodulárnej dermatitíde v súlade s prílohou II aspoň tri mesiace pred dátumom odoslania a zostávajú v období imunity stanovenom výrobcom v špecifikáciách vakcíny;
- f) príslušný orgán v mieste pôvodu vykonáva vakcinačný program proti nodulárnej dermatitíde, ktorý spĺňa podmienky stanovené v prílohe II a ktorý bol schválený Komisiou, a informoval Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začiatku a dátume dokončenia svojho vakcinačného programu v súlade s prílohou II;
- g) bol stanovený postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa zvieratá odosielať v súlade so zárukami týkajúcimi sa zdravia zvierat stanovenými v bode a) prepravovali bezpečne a aby sa následne neodosielať do iného členského štátu alebo tretej krajiny, a
- h) členský štát miesta pôvodu musí okamžite informovať Komisiu a ostatné členské štáty o zárukách týkajúcich sa zdravia zvierat a o schválení príslušnými orgánmi, ktoré sú stanovené v bode a).

2. Keď hovädzi dobytok a voľne žijúce prežúvavce chované v zajatí spĺňajú požiadavky na výnimku stanovenú v odseku 1 tohto článku, do zodpovedajúceho zdravotného certifikátu pre uvedené zvieratá sa doplní táto dodatočná formulácia, ako sa stanovuje v smernici 64/432/EHS alebo v rozhodnutí 93/444/EHS:

„..... (zvieratá) v súlade s článkom 5 ods. 1 vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2016/2008 o opatreniach týkajúcich sa kontroly zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch“.

▼M2*Článok 6*

Osobitné podmienky odosielania živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí v rámci oblastí toho istého členského štátu uvedených v časti II prílohy I

1. Odchylné od zákazu stanoveného v článku 3 písm. a) a s výhradou súladu s odsekom 2 tohto článku môže príslušný orgán povoliť odosielanie zásielok živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z chovov situovaných v oblasti uvedenej v časti II prílohy I do miesta určenia situovaného v rámci inej oblasti uvedenej v časti II prílohy I toho istého členského štátu.

▼ **M2**

2. Výnimka stanovená v odseku 1 sa vzťahuje len na zásielky živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, a to za predpokladu, že zvieratá spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok:

- a) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;
- b) zvieratá možno bez ohľadu na ich individuálny status očkovania alebo vakcináciu proti nodulárnej dermatitíde v ich chove pôvodu premiestniť na bitúnok na naliehavé zabitie za predpokladu, že na chov pôvodu sa nevzťahuje žiadne z obmedzení, ktoré sú stanovené v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou a ktorými sa zakazuje takéto premiestnenie;
- c) zvieratá sú neočkovaným potomstvom mladším ako šesť mesiacov, narodeným matkám, ktoré boli očkované najmenej 28 dní pred pôrodom a ktoré boli podľa výrobcu vakcíny v deň parturície stále v období imunity a môžu sa premiestniť do iného chovu alebo na bitúnok na okamžité zabitie. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky a na chov sa nevzťahuje žiadne z obmedzení, ktoré sú stanovené v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou a ktorými sa zakazuje takéto premiestnenie.

Článok 6a

Osobitné podmienky odosielania živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v časti I prílohy I do oblastí toho istého členského štátu uvedených v časti I alebo časti II prílohy I

1. Odchylne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. a) a s výhradou súladu s odsekom 2 tohto článku môže príslušný orgán povoliť odosielanie zásielok živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z chovov situovaných v oblasti uvedenej v časti I prílohy I do miesta určenia situovaného v rámci inej oblasti toho istého členského štátu uvedenej v časti I alebo časti II prílohy I.

2. Výnimka stanovená v odseku 1 sa vzťahuje len na zásielky živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, a to za predpokladu, že zvieratá spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok:

▼ **M2**

- a) zvieratá boli očkované proti nodulárnej dermatitíde aspoň 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované proti nodulárnej dermatitíde minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky;
- b) zvieratá možno bez ohľadu na ich individuálny status očkovania alebo vakcináciu proti nodulárnej dermatitíde v ich chove pôvodu premiestniť na bitúnok na naliehavé zabitie za predpokladu, že na chov pôvodu sa nevzťahuje žiadne z obmedzení, ktoré sú stanovené v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou a ktorými sa zakazuje takéto premiestnenie;
- c) zvieratá sú neočkovaným potomstvom mladším ako šesť mesiacov, narodeným matkám, ktoré boli očkované najmenej 28 dní pred pôrodom a ktoré boli podľa výrobcu vakcíny v deň parturície stále v období imunity a môžu sa premiestniť do iného chovu alebo na bitúnok na okamžité zabitie. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky zvieratá vnímavých druhov očkované minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky a na chov pôvodu sa nevzťahuje žiadne z obmedzení, ktoré sú stanovené v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou a ktorými sa zakazuje takéto premiestnenie;
- d) zvieratá boli umiestnené do chovu pred menej ako tromi mesiacmi z iného členského štátu alebo tretej krajiny alebo ich pásma, ktoré nepodliehali žiadnym obmedzeniam z dôvodu potvrdenia nodulárnej dermatitídy alebo vakcinácie proti nodulárnej dermatitíde a ktoré možno premiestniť na bitúnok na okamžité zabitie. V chove pôvodu týchto zvierat boli všetky ostatné zvieratá vnímavých druhov očkované minimálne 28 dní pred dňom odoslania a v deň odoslania sú podľa výrobcu vakcíny stále v období imunity alebo sú v deň odoslania stále v období imunity vyvolanej predošlou vakcináciou alebo imunitou matky a na chov pôvodu sa nevzťahuje žiadne z obmedzení, ktoré sú stanovené v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou a ktorými sa zakazuje takéto premiestnenie;

▼ **M3**

- e) zvieratá možno bez ohľadu na ich individuálny status očkovania alebo vakcináciu proti nodulárnej dermatitíde v ich chove pôvodu premiestniť z chovov situovaných v oblasti uvedenej v časti I prílohy I do miesta určenia situovaného v inej oblasti toho istého členského štátu uvedenej v časti I prílohy I, ak:
 - i) príslušné orgány dotknutého členského štátu vykonali ročný vakcinačný program proti nodulárnej dermatitíde vo všetkých oblastiach daného členského štátu uvedených v časti I prílohy I, ktorý bol dokončený najmenej 28 dní pred dátumom odoslania, vykonal sa v súlade s podmienkami stanovenými v prílohe II a schválila ho Komisia, a informovali Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začatia a ukončenia tohto vakcinačného programu a

▼ **M3**

- ii) sa v prípade, že sa uskutočňuje premiestnenie zvierat cez oblasť uvedenú v časti II prílohy I, stanovil postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia.

▼ **M1***Článok 7*

Výnimky zo zákazu odosielania spermy, vajíčok a embryí hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I a osobitné podmienky odosielania týchto produktov v rámci oblastí toho istého členského štátu uvedených v časti I alebo II

1. Odchylne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. b) môže príslušný orgán povoliť odosielanie spermy, vajíčok a embryí hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí zo stredísk na odber spermy alebo z iných zariadení nachádzajúcich sa v oblasti uvedenej v časti I prílohy I do inej oblasti uvedenej v časti I alebo II prílohy I iného členského štátu za predpokladu, že darcovské zvieratá a sperma, vajíčka a embryá spĺňajú tieto podmienky:

- a) darcovské zvieratá boli očkované a preočkované proti nodulárnej dermatitíde podľa pokynov výrobcu použitej vakcíny, pričom prvá vakcinácia bola vykonaná minimálne 60 dní pred dátumom odberu spermy, vajíčok alebo embryí; alebo darcovské zvieratá boli podrobené sérologickému testu na detekciu konkrétnych protilátok proti vírusu nodulárnej dermatitídy v deň odberu a najmenej 28 dní po období odberu spermy alebo v deň odberu embryí a vajíčok, a výsledky boli negatívne;
- b) darcovské zvieratá boli počas 60 dní pred dátumom odberu spermy, vajíčok alebo embryí držané v stredisku umelej inseminácie alebo v inom príslušnom zariadení, kde v okruhu najmenej 20 km nebol potvrdený žiadny výskyt nodulárnej dermatitídy počas troch mesiacov pred dátumom odberu spermy, vajíčok alebo embryí, a predtým, ako z akéhokoľvek potvrdenia infekcie nodulárnou dermatitídou vyplývalo utratenie a likvidácia všetkých náchylných zvierat v postihnutých chovoch;
- c) darcovské zvieratá boli klinicky kontrolované 28 dní pred dátumom odberu, ako aj počas celého obdobia odberu, a neprejavovali sa u nich žiadne klinické príznaky nodulárnej dermatitídy;
- d) darcovské zvieratá boli podrobené detekcii pôvodcu nodulárnej dermatitídy prostredníctvom polymerázovej reťazovej reakcie (PCR) vykonanej na vzorkách krvi odobratých na začiatku a následne minimálne každých 14 dní počas obdobia odberu spermy alebo v deň odberu embryí a vajíčok, pričom výsledky boli negatívne;
- e) sperma bola podrobená detekcii pôvodcu nodulárnej dermatitídy prostredníctvom PCR s negatívnymi výsledkami a

▼ **M1**

- f) príslušný orgán v mieste pôvodu vykonáva vakcinačný program proti nodulárnej dermatitide, ktorý spĺňa podmienky stanovené v prílohe II a ktorý bol schválený Komisiou, a informoval Komisiu a ostatné členské štáty o dátume začiatku a dátume dokončenia svojho vakcinačného programu v súlade s prílohou II.

2. Odchyľne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. b) môže príslušný orgán povoliť odosielanie spermy, vajíčok a embryí hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí zo stredísk na odber spermy alebo z iných zariadení nachádzajúcich sa v oblasti uvedenej v:

- a) časti I prílohy I do miesta určenia, ktoré sa nachádza v inej oblasti uvedenej v časti I alebo II prílohy I toho istého členského štátu;
- b) v časti II prílohy I do miesta určenia, ktoré sa nachádza v inej oblasti uvedenej v časti II prílohy I toho istého členského štátu.

Výnimka stanovená v prvom pododseku tohto odseku podlieha splneniu všetkých podmienok stanovených v odseku 1 písm. a), b) a c).

3. Odchyľne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. b) môže príslušný orgán povoliť odosielanie spermy, vajíčok a embryí hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí zo stredísk na odber spermy alebo z iných zariadení nachádzajúcich sa v oblastiach uvedených v časti I prílohy I do akejkoľvek oblasti toho istého alebo iného členského štátu alebo do tretej krajiny za predpokladu, že darcovské zvieratá a sperma, vajíčka a embryá spĺňajú tieto podmienky:

- a) podmienky stanovené v odseku 1 písm. a) až f);
- b) darcovské zvieratá spĺňajú všetky ďalšie príslušné záruky týkajúce sa zdravia zvierat, založené na pozitívnom výsledku posúdenia vplyvu rizika takéhoto odoslania a opatrení proti šíreniu nodulárnej dermatitídy, ktoré vyžaduje príslušný orgán členského štátu miesta pôvodu a ktoré schválili príslušné orgány krajín miest tranzitu a určenia pred odoslaním takejto spermy, vajíčok alebo embryí, a
- c) členský štát miesta pôvodu musí okamžite informovať Komisiu a ostatné členské štáty o zárukách týkajúcich sa zdravia zvierat a o schválení príslušnými orgánmi, ktoré sú stanovené v bode b).

4. Pri odosielaní spermy, embryí a vajíčok, ktoré spĺňajú požiadavky odseku 1 alebo 3 tohto článku, do iného členského štátu alebo do tretej krajiny sa do zodpovedajúcich zdravotných certifikátov stanovených v smerniciach 88/407/EHS, 89/556/EHS alebo v rozhodnutí 93/444/EHS doplní táto formulácia:

„..... (sperma, vajíčka a/alebo embryá, uveďte podľa toho, čo sa hodi) v súlade s (článkom 7 ods. 1 alebo článkom 7 ods. 3, uveďte podľa toho, čo sa hodi) vykonávacieho rozhodnutia (EÚ) 2016/2008 o opatreniach týkajúcich sa kontroly zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch.“

▼ B*Článok 8***Výnimka zo zákazu týkajúceho sa odosielania nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I**

Odchylné od zákazu stanoveného v článku 3 písm. d) môže príslušný orgán povoliť odosielanie nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí:

- a) z oblasti uvedenej v časti I prílohy I do miesta určenia, ktorá sa nachádza v tom istom členskom štáte alebo v oblasti uvedenej v časti I alebo časti II prílohy I iného členského štátu;
- b) z oblasti uvedenej v časti II prílohy I do miesta určenia, ktorá sa nachádza v tom istom členskom štáte alebo v oblasti uvedenej v časti II prílohy I iného členského štátu za predpokladu, že:
 - i) nespracované vedľajšie živočíšne produkty sa pod úradným dohľadom príslušných orgánov odosielajú na spracovanie alebo likvidáciu v zariadení schválenom v súlade s nariadením (ES) č. 1069/2009, a
 - ii) keď sa miesto určenia nachádza v inom členskom štáte, stanovuje sa postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa nespracované vedľajšie živočíšne produkty prepravovali bezpečne do miesta určenia a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu alebo tretej krajiny.

*Článok 9***Výnimky zo zákazu týkajúceho sa odosielania koží a usní z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedených v častiach I a II prílohy I**

1. Odchylné od zákazu stanoveného v článku 3 písm. e) môže príslušný orgán povoliť odosielanie koží a usní z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblastí uvedenej v časti I prílohy I do inej oblasti uvedenej v časti I alebo II prílohy I toho istého alebo iného členského štátu za predpokladu, že:

- a) ide o neošetrené surové kože a usne určené na ľudskú spotrebu alebo neošetrené kože a usne odosielané pod úradným dohľadom príslušných orgánov na spracovanie alebo likvidáciu vo schválenom zariadení;
- b) keď sa miesto určenia nachádza v inom členskom štáte, stanovuje sa postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa nespracované vedľajšie živočíšne produkty prepravovali bezpečne do miesta určenia a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu alebo tretej krajiny predtým, ako sa spracujú minimálne v súlade s článkom 9 ods. 2 písm. b), a

▼B

c) kože a usne pochádzajú z chovov, ktoré nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou.

2. Odchylné od zákazu stanoveného v článku 3 písm. e) môže príslušný orgán povoliť odosielanie kože a usní z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblasti uvedenej v časti I alebo II prílohy I do akejkoľvek oblasti toho istého alebo iného členského štátu alebo tretej krajiny za predpokladu, že:

a) ide o neošetrené surové kože a usne určené na ľudskú spotrebu alebo neošetrené kože a usne pochádzajúce z chovov, ktoré nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou;

b) kože a usne boli:

i) ošetrené v súlade s bodom 28 písm. b) až e) prílohy I k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 142/2011 ⁽¹⁾ alebo

ii) podrobené jednému z ošetrení stanovených v bode 4 písm. b) bode ii) kapitoly I oddielu XIV prílohy III k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 853/2004 ⁽²⁾, a

c) kože a usne podliehali všetkým bezpečnostným opatreniam na zabránenie opätovnej kontaminácii patogénmi po ošetrení.

3. Odchylné od zákazu stanoveného v článku 3 písm. e) môže príslušný orgán povoliť odosielanie kože a usní z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblasti uvedenej v časti II prílohy I do inej oblasti uvedenej v časti II prílohy I toho istého alebo iného členského štátu za predpokladu, že:

a) ide o neošetrené surové kože a usne určené na ľudskú spotrebu alebo neošetrené kože a usne odosielané pod úradným dohľadom príslušných orgánov na spracovanie alebo likvidáciu vo schválenom zariadení;

b) keď sa miesto určenia nachádza v inom členskom štáte, stanovuje sa postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia, s cieľom zabezpečiť, aby sa kože a usne prepravovali bezpečne do miesta určenia a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu predtým, ako sa spracujú minimálne v súlade s článkom 9 ods. 2 písm. b), a

c) kože a usne pochádzajú z chovov, ktoré nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou.

⁽¹⁾ Nariadenie Komisie (EÚ) č. 142/2011 z 25. februára 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1069/2009, ktorým sa ustanovujú zdravotné predpisy týkajúce sa vedľajších živočíšnych produktov a odvodených produktov neurčených na ľudskú spotrebu, a ktorým sa vykonáva smernica Rady 97/78/ES, pokiaľ ide o určité vzorky a predmety vyňaté spod povinnosti veterinárnych kontrol na hraniciach podľa danej smernice (Ú. v. EÚ L 54, 26.2.2011, s. 1).

⁽²⁾ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 853/2004 z 29. apríla 2004, ktorým sa ustanovujú osobitné hygienické predpisy pre potraviny živočíšneho pôvodu (Ú. v. EÚ L 139, 30.4.2004, s. 55).

▼B

4. Odchyľne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. e) môže príslušný orgán povoliť odosielanie koží a usní z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí z oblasti uvedenej v časti I alebo II prílohy I do akejkoľvek oblasti toho istého alebo iného členského štátu alebo tretej krajiny za predpokladu, že:

- a) kože a usne spĺňajú všetky ďalšie príslušné záruky týkajúce sa zdravia zvierat, založené na pozitívnom výsledku posúdenia rizika týkajúceho sa opatrení proti šíreniu nodulárnej dermatitídy, ktoré vyžaduje príslušný orgán členského štátu miesta pôvodu a ktoré schválili príslušné orgány krajín miest tranzitu a určenia pred odoslaním takýchto koží a usní;
- b) kože a usne pochádzajú z chovov, ktoré nepodliehajú žiadnemu z obmedzení stanovených v smernici 92/119/EHS v súvislosti s nodulárnou dermatitídou;
- c) je stanovený postup prepravy v súlade s článkom 12 pod kontrolou príslušných orgánov členských štátov miest pôvodu, tranzitu a určenia s cieľom zabezpečiť, aby sa kože a usne odosielané v súlade s dodatočnými požiadavkami na záruky týkajúce sa zdravia zvierat stanovenými v bode a) tohto odseku prepravovali bezpečne do miesta určenia a aby sa následne neodosielali do iného členského štátu predtým, ako sa spracujú minimálne v súlade s článkom 9 ods. 2 písm. b), a
- d) členský štát miesta pôvodu musí okamžite informovať Komisiu a ostatné členské štáty o zárukách týkajúcich sa zdravia zvierat a o schválení príslušnými orgánmi, ktoré sú stanovené v písmene a).

Článok 10

Výnimka zo zákazu týkajúceho sa odosielania mledziva, mlieka a mliečnych výrobkov určených na kŕmenie zvierat z oblastí uvedených v časti II prílohy I

1. Odchyľne od zákazu stanoveného v článku 3 písm. c) môže príslušný orgán povoliť odosielanie mledziva, mlieka a mliečnych výrobkov určených na kŕmenie zvierat, získaných z hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, ktoré sú držané v chovoch situovaných v oblastiach uvedených v časti II prílohy I za predpokladu, že mledzivo, mlieko a mliečne výrobky boli podrobené ošetrovaniu, aby sa zaistilo zničenie vírusu slintačky a krívačky, ako je opísané v bodoch 1.1 až 1.5 časti A prílohy IX k smernici Rady 2003/85/ES ⁽¹⁾, a že zásielka je v súlade s odsekom 2 tohto článku.

⁽¹⁾ Smernica Rady 2003/85/ES z 29. septembra 2003 o opatreniach Spoločenstva na kontrolu slintačky a krívačky, ktorou sa zrušuje smernica 85/511/EHS a rozhodnutia 89/531/EHS a 91/665/EHS a mení a dopĺňa sa smernica 92/46/EHS (Ú. v. EÚ L 306, 22.11.2003, s. 1).

▼B

2. Príslušný orgán povolí odosielanie zásielok mledziva, mlieka a mliečnych výrobkov do iných členských štátov v súlade s výnimkou stanovenou v odseku 1 tohto článku len vtedy, keď je k zásielkam pripojený úradný zdravotný certifikát stanovený v prílohe k nariadeniu Komisie (ES) č. 599/2004 ⁽¹⁾, a do časti II uvedeného zdravotného certifikátu sa doplní toto potvrdenie:

„Mledzivo, mlieko alebo mliečne výrobky v súlade s článkom 10 vykonávacieho rozhodnutia Komisie (EÚ) 2016/2008 o opatreniach týkajúcich sa kontroly zdravia zvierat v súvislosti s nodulárnou dermatitídou v určitých členských štátoch“.

*Článok 11***Požiadavky týkajúce sa prepravných vozidiel, čistenia a dezinfekcie**

1. Príslušný orgán zaistí, aby predtým, ako prepravné vozidlo, ktoré bolo v kontakte so zvieratami náchylných druhov v oblasti uvedenej v časti II prílohy I, opustí uvedenú oblasť, prevádzkovateľ alebo vodič uvedeného vozidla poskytol dôkaz preukazujúci, že od posledného kontaktu s uvedenými zvieratami bolo vozidlo vyčistené a vydezinfikované takým spôsobom, aby sa vírus nodulárnej dermatitídy inaktivoval, a že bolo ošetrené povolenými insekticídmi, ktoré sú účinné proti vektorom nodulárnej dermatitídy.

2. Príslušný orgán spresní informácie, ktoré má predložiť prevádzkovateľ alebo vodič prepravného vozidla, ako je stanovené v odseku 1, s cieľom preukázať, že bolo vykonané požadované čistenie, dezinfekcia a dezinfekcia.

*Článok 12***Postup prepravy****▼M2**

Príslušný orgán zabezpečí, aby postup prepravy týkajúci sa prepravy živého hovädzieho dobytku a voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov a neošetrených koží a usní, na ktoré sa vzťahujú výnimky stanovené v článkoch 4, 5, 8 a 9, spĺňali tieto požiadavky:

▼B

a) každé vozidlo, ktoré sa použije na prepravu uvedených živých zvierat, nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov alebo neošetrených koží a usní, bolo:

- i) individuálne zaregistrované príslušným orgánom členského štátu miesta odoslania buď na účely prepravy živých zvierat, alebo nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov alebo neošetrených koží a usní, na ktoré sa vzťahuje postup prepravy;
- ii) po naložení na odoslanie zapečatené úradným veterinárnym lekárom; pečať môže rozlomiť alebo ju nahradiť novou len úradník z príslušného orgánu miesta určenia; každé umiestnenie alebo nahradenie pečate sa musí oznámiť príslušnému orgánu v mieste určenia;

⁽¹⁾ Nariadenie Komisie (ES) č. 599/2004 z 30. marca 2004 o prijatí harmonizovaného vzorového certifikátu a kontrolnej správy týkajúcich sa obchodu so zvieratami a produktmi živočíšneho pôvodu v rámci Spoločenstva (Ú. v. EÚ L 94, 31.3.2004, s. 44).

▼B

b) preprava sa uskutočňuje:

i) pod úradným dohľadom;

ii) priamo bez zastavenia, pokiaľ sa na kontrolnom mieste neuskutočňuje čas odpočinku stanovený v nariadení Rady (ES) č. 1/2005 ⁽¹⁾. Keď sa počas presunu cez oblasť uvedenú v časti II prílohy I predpokladá čas odpočinku na kontrolnom mieste v trvaní jedného dňa alebo dlhšie, zvieratá sú chránené proti útokom vektorov;

iii) po trase, ktorú povolil príslušný orgán v mieste pôvodu;

c) zásielka obsahuje iba živé zvieratá alebo nespracované vedľajšie živočíšne produkty alebo neošetrené kože a usne toho istého zdravotného štatútu;

d) úradný veterinárny lekár zodpovedný za chov v mieste určenia musí potvrdiť každý príchod príslušnému orgánu miesta pôvodu;

e) po naložení živých zvierat alebo nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov alebo neošetrených koží a usní sa celé vozidlo a akékoľvek ďalšie vybavenie použité na prepravu vyčistí, vydezinfikuje a ošetrí povolenými insekticídmi, ktoré sú účinné proti známym vektorom nodulárnej dermatitídy, v uzavretom priestore miesta určenia pod dohľadom úradného veterinárneho lekára;

f) pred prvým odoslaním z oblastí uvedených v časti I alebo II prílohy I, v súvislosti s ktorým sa uplatňuje postup prepravy, príslušný orgán miesta pôvodu zaistí, aby príslušné relevantné orgány podnikli potrebné opatrenia s cieľom zabezpečiť núdzový plán, hierarchiu riadenia a plnú spoluprácu útvarov v prípade nehôd počas prepravy, závažných porúch vozidla alebo akéhokoľvek podvodného konania prevádzkovateľa alebo vodiča, a vodič alebo prevádzkovateľ kamióna alebo iného vozidla musí okamžite informovať príslušný orgán o každej nehode alebo závažnej poruche vozidla, a

g) v prípade neošetrených koží a usní alebo nespracovaných vedľajších živočíšnych produktov musia byť vozidlá úplne nepriepustné zo všetkých strán vrátane zatvárania dverí.

Článok 13

Vakcinačné programy proti nodulárnej dermatitíde

Vakcinačné programy proti nodulárnej dermatitíde, ktoré sa Komisii predkladajú na schválenie, musia spĺňať minimálne požiadavky stanovené v prílohe II.

⁽¹⁾ Nariadenie Rady (ES) č. 1/2005 z 22. decembra 2004 o ochrane zvierat počas prepravy a s ňou súvisiacich činností a o zmene a doplnení smerníc 64/432/EHS a 93/119/ES a nariadenia (ES) č. 1255/97 (Ú. v. EÚ L 3, 5.1.2005, s. 1).

▼ B

Článok 14

Zrušenie

Vykonávacie rozhodnutia (EÚ) 2015/1500, (EÚ) 2015/2055, (EÚ) 2016/645 a (EÚ) 2016/1183 sa zrušujú a ich opatrenia sa nahrádzajú opatreniami stanovenými v tomto rozhodnutí.

Článok 15

Uplatniteľnosť

Toto rozhodnutie sa uplatňuje do 31. decembra 2019.

Článok 16

Adresáti

Toto rozhodnutie je určené členským štátom.

▼ **M1***PRÍLOHA I*

ČASŤ I

„Pásma bez výskytu s vakcináciou“1. *Chorvátsko*

Celé územie Chorvátska.

2. *Bulharsko*

A. Tieto provincie v Bulharsku:

- provincia Burgas,
- provincia Varna,
- provincia Dobrič,
- provincia Razgrad,
- provincia Silistra,
- provincia Ruse,
- provincia Pleven.

B. Tieto obce v Bulharsku:

- obce Opaka, Popovo a Antonovo v provincii Targovište,
- obce Šumen, Kaspičan, Novi Pazar, Nikola Kozlevo, Kaolinovo, Venec a Hitrino v provincii Šumen,
- obce Svištov, Polski Trambes a Stražica v provincii Veliko Tarnovo.

3. *Grécko*

Tieto regióny v Grécku:

- región Iónske ostrovy okrem regionálnej jednotky Kerkyra,
- región Severný Aegean okrem regionálnej jednotky Limnos,
- región Južný Aegean,
- región Kréta.

ČASŤ II

„Infikované pásma“1. *Grécko*

A. Tieto regióny v Grécku:

- región Attika,
- región Stredné Grécko,
- región Stredná Macedónia,
- región Východná Macedónia a Trácia,
- región Epirus,
- región Peloponéz,
- región Tesália,
- región Západné Grécko,
- región Západná Macedónia.

▼ **M1**

B. Tieto regionálne jednotky v Grécku:

- regionálna jednotka Limnos,
- regionálna jednotka Kerkyra.

2. *Bulharsko*

Celé územie Bulharska okrem oblastí uvedených v časti I.



PRÍLOHA II

**MINIMÁLNE POŽIADAVKY NA VAKCINAČNÉ PROGRAMY PRE
NODULÁRNU DERMATITÍDU (UVEDENÉ V ČLÁNKU 13)**

1. VŠEOBECNÉ POŽIADAVKY

Vo vakcinačných programoch, ktoré predkladajú členské štáty, sa musí stanovovať aspoň:

- a) vakcinácia všetkého hovädzieho dobytku, prípadne voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, nezávisle od ich pohlavia, veku a gestačného či produktívneho štatútu v rámci územia, kde sa vykoná vakcinácia;
- b) vakcinácia potomstva očkovaného hovädzieho dobytku, prípadne voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, v súlade s pokynmi výrobcu vakcíny použitej vo veku najmenej 4 mesiacov;
- c) preočkovanie všetkého hovädzieho dobytku, prípadne voľne žijúcich prežúvavcov chovaných v zajatí, v súlade s pokynmi výrobcu;
- d) opatrenia, ktoré budú zavedené s cieľom zabrániť šíreniu možného vakcinačného vírusu. Všetky zvyškové množstvá vakcíny sa vrátia na miesto, z ktorého sa vakcíny distribuovali, spolu s písomným záznamom o počte očkovaných zvierat a o počte použitých dávok a následne sa pod úradným dohľadom bezpečne zničia;
- e) vykonanie vakcinácie pod dohľadom a kontrolou príslušného orgánu, úradníka z príslušného orgánu alebo veterinárneho lekára, ktorého oprávnil príslušný orgán a ktorý je pod dohľadom príslušného orgánu;
- f) záznam podrobných informácií o každom očkovanom kuse hovädzieho dobytku príslušným orgánom do vyhradenej online databázy spojennej s centrálnou databázou zriadenou v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1760/2000 ⁽¹⁾. V záznamoch musí byť potvrdené spojenie medzi očkovanou matkou a jej potomstvom;
- g) stanovenie oblasti zvýšeného dohľadu v okruhu minimálne 20 km okolo pásma, kde sa vykonáva vakcinácia, v ktorom je nevyhnutné vykonať zintenzívnený dohľad a v ktorom musí príslušný orgán kontrolovať premiestňovanie hovädzieho dobytku.

2. MINIMÁLNE INFORMÁCIE, KTORÉ SA MAJÚ POSKYTNÚŤ

Vo vakcinačných programoch, ktoré predkladajú členské štáty, sa musia uviesť aspoň tieto informácie:

- a) presné oblasti, kde sa vykoná vakcinácia;
- b) typ alebo typy vakcíny, ktoré sa používajú;
- c) počet chovov a zvierat podľa druhov a kategórií, ktoré sa zaočkujú, za každú oblasť;
- d) metóda a hierarchia riadenia v súvislosti s vykonaním vakcinácie (skladovanie, distribúcia vakcíny, personál, ktorý vykoná vakcináciu, evidencia alebo osobitná identifikácia očkovaných zvierat, prioritná vakcinácia podľa oblastí, úradný dohľad nad vakcináciou, vakcinácia novonarodených teliat, preočkovanie zvierat podľa pokynov výrobcu);

⁽¹⁾ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1760/2000 zo 17. júla 2000, ktorým sa zriaďuje systém identifikácie a registrácie hovädzieho dobytku, o označovaní hovädzieho mäsa a výrobkov z hovädzieho mäsa, a ktorým sa zrušuje nariadenie Rady (ES) č. 820/97 (Ú. v. ES L 204, 11.8.2000, s. 1).

▼B

- e) časový plán pre vakcinačný program (začiatok, očakávaný dátum dokončenia pre každú oblasť, dátum dokončenia v celej oblasti, kde sa vykonáva vakcinácia);
- f) všetky opatrenia sprevádzajúce vakcináciu vrátane obmedzení týkajúcich sa premiestňovania zvierat a odosielania produktov alebo vedľajších produktov z týchto zvierat.

3. MINIMÁLNE POŽIADAVKY NA PODÁVANIE SPRÁV

Členské štáty, ktoré predložili vakcinačný program, musia Komisii predložiť aspoň tieto informácie:

- a) okamžité oznámenie presného dátumu spustenia vakcinačnej kampane;
- b) mesačné správy o pokroku, v ktorých sa uvádza presné vakcinačné pokrytie dosiahnuté v každej oblasti;
- c) okamžité oznámenie presného dátumu dokončenia vakcinácie v každej oblasti (vakcinačné pokrytie minimálne 95 % na úrovni stáda aj na úrovni zvierat);
- d) po dokončení prvého kola vakcinácie mesačné správy predkladané v rámci prvého týždňa každého mesiaca, v ktorých sa uvádza počet zvierat, ktoré boli očkované počas predchádzajúceho mesiaca, a dôvod vakcinácie (napr. nové teľatá, preočkovanie atď.);
- e) ďalšie informácie pochádzajúce z vyhradenej online databázy na žiadosť Komisie.