



2024/2623

4.10.2024

**ROZPORZĄDZENIE DELEGOWANE KOMISJI (UE) 2024/2623**

**z dnia 30 lipca 2024 r.**

**uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do zasad zatwierdzania i uznawania statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe**

**(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie przenośnych chorób zwierząt oraz zmieniające i uchylające niektóre akty w dziedzinie zdrowia zwierząt („Prawo o zdrowiu zwierząt”) <sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 37 ust. 5,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu (UE) 2016/429 ustanowiono przepisy dotyczące zapobiegania chorobom zwierząt, o których mowa w jego art. 5, oraz ich zwalczania, w tym przepisy dotyczące powiadamiania o chorobach i zgłaszania chorób, nadzoru, programów likwidacji chorób i statusu obszaru wolnego od choroby. W szczególności art. 37 ust. 1 rozporządzenia umożliwia państwom członkowskim wystąpienie do Komisji o uznanie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów w odniesieniu do chorób umieszczonych w wykazie, o których mowa w art. 9 ust. 1 lit. a) rozporządzenia (choroby kategorii A).
- (2) Podejście oparte na podziale na kompartmenty przewidziane w rozporządzeniu (UE) 2016/429 jest zgodne z międzynarodowymi normami Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt („WOAH”), w szczególności z rozdziałami 4.4 i 4.5 Kodeksu zdrowia zwierząt lądowych <sup>(2)</sup> dotyczącymi, odpowiednio, podziału na strefy i kompartmenty, które to normy mają być wykorzystywane przez członków WOAH jako podstawa przepisów dotyczących zapobiegania chorobom zwierząt i ich zwalczania.
- (3) Chociaż w art. 37 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429 ustanowiono ogólne zasady uznawania statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, w odniesieniu do chorób kategorii A, w niniejszym rozporządzeniu należy ustanowić przepisy uzupełniające dotyczące zatwierdzania przez właściwy organ statusu obszaru wolnego od choroby dla takich kompartmentów.
- (4) W celu zatwierdzenia przez właściwy organ statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, przepisy określone w niniejszym rozporządzeniu powinny obejmować ogólne wymagania dotyczące takich kompartmentów, a także przepisy w zakresie odpowiedzialności i obowiązków zarządzającego kompartmentem, wymagania dotyczące wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją oraz szczegółowe wymagania i procedury zatwierdzania takich kompartmentów przez właściwy organ, w tym kompartmentów, które znajdują się na terytorium więcej niż jednego państwa członkowskiego.
- (5) Art. 2 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2020/690 <sup>(3)</sup> stanowi, że choroby umieszczone w wykazie, w odniesieniu do których można ustalić status obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów zgodnie z art. 37 ust. 4 lit. b) rozporządzenia (UE) 2016/429, określono w załączniku II do tego rozporządzenia wykonawczego. W niniejszym rozporządzeniu należy wskazać szczegółowe wymagania dotyczące zatwierdzania przez właściwy organ statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do tych chorób kategorii A.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 84 z 31.3.2016, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/oj>.

<sup>(2)</sup> <https://www.woah.org/en/what-we-do/standards/codes-and-manuals/terrestrial-code-online-access/>

<sup>(3)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/690 z dnia 17 grudnia 2019 r. ustanawiające zasady stosowania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do chorób umieszczonych w wykazie, które mają podlegać unijnym programom nadzoru, zakres geograficzny tych programów oraz choroby wpisane do wykazu, w odniesieniu do których można ustanowić status obszaru wolnego od choroby kompartmentów (Dz.U. L 174 z 3.6.2020, s. 341, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2020/690/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/690/oj)).

- (6) Aby zapobiec wprowadzaniu i rozprzestrzenianiu się chorób kategorii A w kompartmentie, w którym są utrzymywane zwierzęta lądowe, oraz w celu zwalczania tych chorób kategorii A na terenie Unii, w niniejszym rozporządzeniu należy ustanowić szczegółowe wymogi dotyczące szczególnego nadzoru i rygorystyczne przepisy dotyczące bioasekuracji. Przepisy ustanowione w niniejszym rozporządzeniu powinny również przewidywać, że niektóre zakłady, takie jak zakłady utrzymujące zwierzęta na wolnym wybiegu lub zajmujące się gromadzeniem zwierząt, które nawet jeżeli stosują rygorystyczne środki bioasekuracji, nadal z natury stwarzają podwyższone ryzyko rozprzestrzeniania się chorób ze względu na częste przemieszczanie i mieszanie zwierząt różnych kategorii lub o różnym statusie zdrowotnym, nie mogą być częścią kompartmentu do celów zatwierdzenia statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A.
- (7) Ustanowienie i utrzymywanie określonych kompartmentów wolnych od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A jest trudne, ponieważ podmioty prowadzące kompartmenty muszą zapewnić ochronę populacji zwierząt i zachowanie jej odrębnego statusu zdrowotnego we wszystkich sytuacjach, w szczególności w przypadku, gdy w pobliżu kompartmentu istnieje obszar objęty ograniczeniami w odniesieniu do choroby kategorii A. W związku z tym najsurowsze środki bioasekuracji powinny mieć zastosowanie do wszystkich komponentów kompartmentów, co można osiągnąć jedynie dzięki wspólnemu systemowi zarządzania bioasekuracją. Taki system wymaga rygorystycznego zarządzania, w związku z czym każdy podmiot prowadzący kompartment powinien wyznaczyć w tym celu zarządzającego kompartmentem i jasno sprecyzować jego zadania i obowiązki.
- (8) Podmioty, które występują do właściwego organu o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, powinny być świadome wymagań i procedur dotyczących takich wniosków. W związku z tym konieczne jest określenie takich wymagań i procedur w niniejszym rozporządzeniu.
- (9) Wniosek o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, nie powinien zostać przyjęty w sytuacji gdy kompartment lub jego część znajdują się na obszarze objętym ograniczeniami w związku z daną chorobą kategorii A ze względu na trudności w ustanowieniu, utrzymaniu i weryfikacji skutecznych planów bioasekuracji w razie wystąpienia ognisk choroby kategorii A w pobliżu kompartmentu.
- (10) W art. 94–100 rozporządzenia (UE) 2016/429 ustanowiono ogólne zasady i procedury zatwierdzania niektórych rodzajów zakładów, w szczególności tych, o których mowa w art. 94 ust. 1 lit. e), w tym kompartmentów. W niniejszym rozporządzeniu należy określić pewne szczegółowe procedury dla właściwego organu w zakresie zatwierdzania, zawieszania i cofania statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe. Wynika to ze złożoności i specyfiki środków zarządzania bioasekuracją w odniesieniu do kompartmentów oraz z różnic pod względem ryzyka choroby zwierząt między naruszeniami środków bioasekuracji a faktycznym wystąpieniem w kompartmentie choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których przyznano mu status obszaru wolnego od choroby.
- (11) Choroby umieszczone w wykazie, w odniesieniu do których można ustanowić status obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów zgodnie z art. 37 rozporządzenia (UE) 2016/429, określono w załączniku II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/690; zalicza się do nich wysoce zjadliwą grypę ptaków i zakażenie wirusem rzekomego pomoru drobiu. Kompartymety, w których utrzymuje się drób (kompartymety drobiu), którym przyznano status obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków i wirusa rzekomego pomoru drobiu, powinny spełniać szereg szczegółowych wymagań, w szczególności takich jak szczegółowy opis kompartmentu drobiu, ukierunkowany wspólny system zarządzania bioasekuracją oraz systemy ochrony i nadzoru dostosowane do ryzyka wprowadzenia do kompartmentu drobiu tych dwóch chorób kategorii A. Takie szczegółowe wymogi techniczne powinny zostać określone w niniejszym rozporządzeniu.
- (12) Przepisy ustanowione w niniejszym rozporządzeniu dotyczące zatwierdzania statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, różnią się od przepisów obowiązujących przed datą rozpoczęcia stosowania rozporządzenia (UE) 2016/429. W przypadku zwierząt lądowych stosowanie kompartmentów drobiu było dozwolone na mocy dyrektywy 2005/94/WE<sup>(4)</sup> w odniesieniu do grypy ptaków. Kompartymety zatwierdzone zgodnie z tą dyrektywą i rozporządzeniem Komisji (WE) nr 616/2009<sup>(5)</sup>, które to akty obecnie zostały uchylone, uznaje się za wciąż posiadające zatwierdzony status obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków na podstawie przepisów

<sup>(4)</sup> Dyrektywa Rady 2005/94/WE z dnia 20 grudnia 2005 r. w sprawie wspólnotowych środków zwalczania grypy ptaków i uchylająca dyrektywę 92/40/EWG (Dz.U. L 10 z 14.1.2006, s. 16, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/94/oj>).

<sup>(5)</sup> Rozporządzenie Komisji (WE) nr 616/2009 z dnia 13 lipca 2009 r. w sprawie wykonania dyrektywy Rady 2005/94/WE w odniesieniu do zatwierdzania grup drobiu i grup innych ptaków żyjących w niewoli pod względem grypy ptaków oraz dodatkowych zapobiegawczych środków ochrony biologicznej w takich grupach (Dz.U. L 181 z 14.7.2009, s. 16, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/616/oj>).

przejściowych określonych w art. 280 ust. 3 rozporządzenia (UE) 2016/429 i w art. 84 ust. 2 lit. a) rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/689 <sup>(6)</sup>). Kompartymy w państwach członkowskich uznane za wolne od wysoce zjadliwej grypy ptaków zostały wymienione w załączniku XI do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/620 <sup>(7)</sup>). Status obszaru wolnego od choroby powinien zostać utrzymany przez okres niezbędny podmiotom prowadzącym kompartymy do ubiegania się o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartymów zgodnie z niniejszym rozporządzeniem. Należy zatem ustanowić odpowiednie przepisy przejściowe w celu zapewnienia płynnego przejścia kompartymów drobiu o istniejącym uznanym statusie obszaru wolnego od choroby wymienionych w załączniku XI do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/620,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

## ROZDZIAŁ I

### PRZEPISY OGÓLNE

#### Artykuł 1

##### Przedmiot i zakres stosowania

1. W niniejszym rozporządzeniu określa się przepisy uzupełniające przepisy ustanowione w art. 37 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429 w odniesieniu do wymagań i procedur zatwierdzania przez właściwy organ statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób umieszczonych w wykazie, o których mowa w art. 9 ust. 1 lit. a) rozporządzenia (tzw. choroby kategorii A), dla kompartymów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe.
2. W rozdziale II niniejszego rozporządzenia ustanawia się następujące wymagania i procedury dotyczące zatwierdzania statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartymów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, o którym mowa w art. 37 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429:
  - a) ogólne wymogi dotyczące przyznawania takim kompartymom statusu obszaru wolnego od choroby;
  - b) obowiązki i zadania podmiotów prowadzących takie kompartymy i zarządzających takimi kompartymami;
  - c) wspólne systemy zarządzania bioasekuracją dla takich kompartymów;
  - d) procedury zatwierdzania przez właściwy organ statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do takich kompartymów, w tym kompartymów znajdujących się na terytorium więcej niż jednego państwa członkowskiego.
3. W rozdziale III niniejszego rozporządzenia ustanowiono szczegółowe wymagania dotyczące zatwierdzania statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartymów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, w odniesieniu do chorób kategorii A wymienionych w załączniku II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/690 w zakresie odpowiednich gatunków i kategorii zwierząt umieszczonych w wykazie.

#### Artykuł 2

##### Definicje

Do celów niniejszego rozporządzenia stosuje się następujące definicje:

- 1) „plan bioasekuracji” oznacza plan określający potencjalne drogi wprowadzania i rozprzestrzeniania się choroby w zakładzie oraz opisujący bioasekurację, która ma być stosowana w celu zmniejszenia ryzyka wprowadzenia i rozprzestrzeniania się określonej choroby;

<sup>(6)</sup> Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2020/689 z dnia 17 grudnia 2019 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do zasad dotyczących nadzoru, programów likwidacji choroby oraz statusu obszaru wolnego od choroby w przypadku niektórych chorób umieszczonych w wykazie i niektórych nowo występujących chorób (Dz.U. L 174 z 3.6.2020, s. 211, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2020/689/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2020/689/oj)).

<sup>(7)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/620 z dnia 15 kwietnia 2021 r. ustanawiające przepisy dotyczące stosowania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do zatwierdzania statusu obszaru wolnego od choroby i statusu obszaru nieobjętego szczepieniami niektórych państw członkowskich lub ich stref lub kompartymów w przypadku niektórych chorób umieszczonych w wykazie oraz zatwierdzania programów likwidacji tych chorób umieszczonych w wykazie (Dz.U. L 131 z 16.4.2021, s. 78, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2021/620/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2021/620/oj)).

- 2) „wspólny system zarządzania bioasekuracją” oznacza wspólne zasady regulujące funkcjonowanie kompartmentu mające na celu zapewnienie statusu obszaru wolnego od choroby wszystkim zakładom wchodzącym w skład kompartmentu; obejmuje on relacje funkcjonalne między wszystkimi komponentami kompartmentu a ogólnymi środkami bioasekuracji wdrożonymi w zakładach zgodnie z ich planami bioasekuracji;
- 3) „zarządzający kompartmentem” oznacza wyznaczoną osobę odpowiedzialną za wspólny system zarządzania bioasekuracją kompartmentu;
- 4) „komponent kompartmentu” oznacza każdy zakład wchodzący w skład kompartmentu lub wszelkie pomieszczenia, przedsiębiorstwo spożywcze lub paszowe, zakłady produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego lub inne zakłady należące do kompartmentu;
- 5) „wszystkie zaangażowane strony” oznaczają podmiot prowadzący kompartment, zarządzającego kompartmentem oraz podmioty prowadzące przedsiębiorstwa spożywcze i działające na rynku pasz, osoby zawodowo zajmujące się zwierzętami, przewoźników, lekarzy weterynarii, producentów produktów farmaceutycznych bądź detalistów lub podmioty działające w innych sektorach przemysłu świadczące usługi na rzecz zwierząt, produktów bądź innych towarów lub dostarczające zwierzęta, produkty lub inne towary do kompartmentu bądź otrzymujące je z kompartmentu;
- 6) „system wczesnego ostrzegania” oznacza system szybkiego wykrywania, zgłaszania i powiadamiania o wystąpieniu, przedostaniu się lub pojawieniu się chorób kategorii A.

## ROZDZIAŁ II

### WYMAGANIA I PROCEDURY DOTYCZĄCE ZATWIERDZANIA STATUSU OBSZARU WOLNEGO OD CHOROBY W ODNIESIENIU DO CHOROÓB KATEGORII A DLA KOMPARTMENTÓW, W KTÓRYCH SĄ UTRZYMYWANE ZWIERZĘTA LĄDOWE

#### Artykuł 3

#### **Wymagania dotyczące przyznawania statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe**

1. Podmioty, które zwracają się do właściwego organu o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, mają obowiązek zapewnić:
  - a) zgodność nadzoru sprawowanego w kompartmentcie w odniesieniu do choroby kategorii A z:
    - (i) wymogami dotyczącymi koncepcji nadzoru określonymi w art. 3 ust. 1 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/689;
    - (ii) szczególnymi wymogami w zakresie nadzoru określonymi w rozdziale III niniejszego rozporządzenia;
  - b) zgodność środków bioasekuracji obowiązujących w kompartmentcie z:
    - (i) wymogami określonymi w art. 10 rozporządzenia (UE) 2016/429;
    - (ii) szczególnymi wymogami w zakresie bioasekuracji określonymi w rozdziale III niniejszego rozporządzenia;
  - c) by zakłady wchodzące w skład kompartmentu:
    - (i) zostały zatwierdzone zgodnie z art. 94 ust. 1 lit. b)–e) rozporządzenia (UE) 2016/429; oraz
    - (ii) spełniały wymogi art. 97 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429;
  - d) by zakłady wchodzące w skład kompartmentu nie były:
    - (i) zakładami utrzymującymi:
      - zwierzęta na wolnym wybiegu;
      - więcej niż jeden gatunek zwierząt w tej samej jednostce epidemiologicznej;
    - (ii) zakładami gromadzenia zwierząt, targowiskami, miejscami wystawowymi, targami, schroniskami dla zwierząt, zakładami odizolowanymi, ogrodami zoologicznymi ani rezerwatami dla dzikiej fauny i flory.
2. Podmioty, które zwracają się do właściwego organu o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, wyznaczają odpowiednio wykwalifikowanego zarządzającego kompartmentem, który zapewnia:
  - a) zgodność z wymogami określonymi w załączniku I część I;

- b) by wszystkie zakłady wchodzące w skład kompartimentu, a także wszystkie inne komponenty kompartimentu, były zarządzane w ramach wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją, który spełnia wymagania określone w załączniku I część II;
- c) by wszystkie zaangażowane strony spełniały wymogi wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją.

#### Artykuł 4

### **Wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do chorób kategorii A dla kompartimentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe**

1. Podmioty, które występują do właściwego organu o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do choroby kategorii A dla kompartimentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, przedkładają właściwemu organowi wniosek o zatwierdzenie, który musi zawierać następujące informacje:
  - a) informacje wymagane na mocy art. 96 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429 w odniesieniu do zakładów;
  - b) informacje, o których mowa w części III załącznika I do niniejszego rozporządzenia.
2. Podmioty prowadzące kompartymenty, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, nie składają wniosku o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do choroby kategorii A dla danego kompartimentu, o którym to wniosku mowa w ust. 1, gdy kompartiment lub jakikolwiek jego komponent znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami w odniesieniu do choroby kategorii A.

#### Artykuł 5

### **Zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do choroby kategorii A dla kompartimentu, w którym są utrzymywane zwierzęta lądowe**

1. Właściwy organ zatwierdza status obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do choroby kategorii A dla kompartimentu, w którym są utrzymywane zwierzęta lądowe, wyłącznie z zastrzeżeniem spełnienia następujących warunków:
  - a) żaden z komponentów kompartimentu nie znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami ani na obszarach objętych ograniczeniami w odniesieniu do choroby kategorii A;
  - b) informacje wymagane zgodnie z art. 96 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429, o których mowa w części II załącznika I do niniejszego rozporządzenia, dotyczące nadzoru nad chorobami i wykazujące brak występowania choroby kategorii A, są kompletne, aktualne i dokładne;
  - c) w drodze udokumentowanych audytów wewnętrznych i zewnętrznych, o których mowa w załączniku I część I lit. d), zarządzający kompartimentem sprawdził, czy istnieje wspólny system zarządzania bioasekuracją i czy jest on wystarczający do zapewnienia odrębnego statusu zdrowotnego;
  - d) zakończono procedurę zatwierdzania przez właściwy organ określoną w art. 99 rozporządzenia (UE) 2016/429, w tym kontrolę na miejscu przeprowadzoną przez właściwy organ lub jednostkę upoważnioną w celu sprawdzenia zgodności z wymaganiami określonymi w art. 3 niniejszego rozporządzenia oraz z wymaganiami określonymi w lit. a), b) i c) niniejszego ustępu.
2. W przypadku gdy co najmniej jeden komponent kompartimentu znajduje się na terytorium innego państwa członkowskiego, właściwy organ, do którego skierowano wniosek, podejmuje współpracę z właściwym organem drugiego państwa członkowskiego w celu zapewnienia weryfikacji zgodności z warunkami, o których mowa w ust. 1 lit. d).
3. Właściwy organ:
  - a) prowadzi rejestry zatwierdzonych kompartimentów i dokumentację dotyczącą ich zatwierdzeń zgodnie z procedurą określoną w art. 101 rozporządzenia (UE) 2016/429;
  - b) niezwłocznie zgłasza Komisji wszelkie zmiany dotyczące komponentów lub statusu zdrowotnego zwierząt w kompartimentach, które zostały już uznane przez Komisję.

## Artykuł 6

**Przegląd, zawieszenie i cofnięcie zatwierdzenia statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe**

1. Właściwy organ sprawdza, czy kompartment nadal spełnia warunki zatwierdzenia określone w art. 5 ust. 1 lit. d), w odpowiednich odstępach czasu w oparciu o ocenę sytuacji epidemiologicznej na obszarze, na którym znajdują się komponenty kompartmentu, oraz na podstawie dokumentów i informacji otrzymanych od zarządzającego kompartmentem, jak określono w załączniku I część I lit. f) i g).
2. Właściwy organ zawiesza lub cofa zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów, w których są utrzymywane zwierzęta lądowe, zgodnie z przepisami określonymi w art. 100 rozporządzenia (UE) 2016/429 i art. 82 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/689.
3. Jeżeli właściwy organ zawiesza zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentu, w którym są utrzymywane zwierzęta lądowe, ponieważ jego stan nie odpowiada już informacjom przedłożonym zgodnie z art. 5 ust. 1 lit. b) i c), zatwierdzenie kompartmentu zostaje przywrócone po sprawdzeniu przez właściwy organ skuteczności działań naprawczych.
4. Właściwy organ cofa zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentu, w którym są utrzymywane zwierzęta lądowe, w przypadku wystąpienia w obrębie komponentu tego kompartmentu ogniska choroby kategorii A, w odniesieniu do której przyznano status obszaru wolnego od choroby.
5. Jeżeli zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla danego kompartmentu zostało cofnięte zgodnie z ust. 4 niniejszego artykułu, status obszaru wolnego od choroby może zostać przywrócony dopiero po złożeniu nowego wniosku zgodnie z art. 4.

## ROZDZIAŁ III

**SZCZEGÓLWE WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZATWIERDZANIA STATUSU OBSZARU WOLNEGO OD CHOROBY DLA KOMPARTMENTÓW, W KTÓRYCH SĄ UTRZYMYWANE ZWIERZĘTA LĄDOWE, W ODNIESIENIU DO CHORÓB KATEGORII A WYMNIENIONYCH W ZAŁĄCZNIKU II DO ROZPORZĄDZENIA WYKONAWCZEGO (UE) 2020/690**

## Artykuł 7

**Szczegółowe wymagania dotyczące chorób kategorii A wymienionych w załączniku II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/690 w odniesieniu do kompartmentów w zakresie odpowiednich gatunków i kategorii zwierząt lądowych umieszczonych w wykazie**

1. Oprócz informacji, o których mowa w załączniku I część III, wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków dla kompartmentów drobiu muszą zawierać:
  - a) szczegółowy opis kompartmentu drobiu zgodnie z załącznikiem II część I sekcja 1;
  - b) szczegółowy opis wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją w kompartmentcie drobiu zgodnie z załącznikiem II część I sekcja 2;
  - c) szczegółowy opis środków ochrony i nadzoru zgodnie z załącznikiem II część II sekcja 1.
2. Oprócz informacji, o których mowa w załączniku I część III, wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do zakażenia wirusem rzekomego pomoru drobiu w kompartmentach drobiu muszą zawierać następujące informacje:
  - a) szczegółowy opis kompartmentu drobiu zgodnie z załącznikiem II część I sekcja 1;
  - b) szczegółowy opis wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją w kompartmentcie drobiu zgodnie z załącznikiem II część I sekcja 2;
  - c) szczegółowy opis środków ochrony i nadzoru zgodnie z załącznikiem II część II sekcja 2.

## ROZDZIAŁ IV

## PRZEPISY PRZEJŚCIOWE I KOŃCOWE

## Artykuł 8

**Przepisy przejściowe**

Kompartymy drobiu zatwierdzone w odniesieniu do grypy ptaków zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 616/2009 i wymienione jako wolne od wysoce zjadliwej grypy ptaków w załączniku XI do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/620 nadal utrzymują status obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków po dacie wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

Podmioty prowadzące takie kompartymy drobiu składają wniosek o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków zgodnie z art. 4 niniejszego rozporządzenia w terminie 12 miesięcy od tej daty lub właściwy organ wycofuje zatwierdzenie pod koniec tego okresu.

## Artykuł 9

**Wejście w życie**

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 30 lipca 2024 r.

W imieniu Komisji  
Przewodnicząca  
Ursula VON DER LEYEN

## ZAŁĄCZNIK I

**WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZATWIERDZANIA STATUSU OBSZARU WOLNEGO OD CHOROBY  
W ODNIESIENIU DO CHORÓB KATEGORII A DLA KOMPARTMENTÓW, W KTÓRYCH SĄ UTRZYMYWANE  
ZWIERZĘTA LĄDOWE**

## CZĘŚĆ I

**ZARZĄDZAJĄCY KOMPARTMENTEM**

Zarządzający kompartmentem, o którym mowa w art. 3 ust. 2:

- a) nadzoruje i monitoruje działalność kompartmentu w odniesieniu do jego statusu zdrowotnego;
- b) zbiera dokumentację niezbędną do złożenia przez podmiot prowadzący kompartment wniosku o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentu, o którym to wniosku mowa w art. 4;
- c) zapewnia, aby kompartment spełniał następujące wymogi:
  - (i) istnienie wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją, który obejmuje każdy plan bioasekuracji zakładów wchodzących w skład kompartmentu;
  - (ii) możliwość śledzenia przemieszczania zwierząt i produktów pochodzenia zwierzęcego do kompartmentu, z kompartmentu oraz w jego obrębie;
  - (iii) nadzór (w tym plan nadzoru, system wczesnego ostrzegania, plany pobierania próbek oraz dostosowanie planu nadzoru w zależności od ryzyka wprowadzenia choroby oraz od analizy wyników laboratoryjnych) wykazujący stały brak występowania choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentu;
  - (iv) szkolenia utrzymujące kompetencje personelu kompartmentu niezbędne do wdrożenia środków bioasekuracji;
  - (v) komunikacja prowadzona w celu uświadomienia wszystkim zaangażowanym stronom ryzyka wprowadzenia choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentu;
- d) zapewnia regularne audyty wewnętrzne prowadzone przez przeszkolony personel oraz co najmniej raz w roku audyty zewnętrzne prowadzone przez stronę trzecią na podstawie umowy w celu weryfikacji zgodności z wymogami wymienionymi w lit. c);
- e) jest odpowiedzialny za zatwierdzanie lub odmowę zatwierdzenia sprawozdań z audytów, o których mowa w lit. d);
- f) udostępnia właściwemu organowi sprawozdania z audytów, o których to sprawozdaniach mowa w lit. e);
- g) zapewnia podjęcie natychmiastowych działań w celu usunięcia wszelkich niezgodności z wymogami wymienionymi w lit. c), ujawnionych w wyniku audytów, o których mowa w lit. d), lub kontroli urzędowych, oraz prowadzi dokumentację działań naprawczych i weryfikuje ich wdrożenie i skuteczność;
- h) aktualizuje informacje i dokumentację w zakresie nadzoru nad chorobami i bioasekuracji oraz udostępnia je na żądanie właściwemu organowi;
- i) informuje właściwy organ o zdarzeniach związanych ze zdrowiem zwierząt, problemach z funkcjonowaniem, naruszeniach związanych z bioasekuracją, zmianach w zakładach lub planach bioasekuracji bądź nadzoru, lub o wszelkich innych kwestiach, które mogą mieć wpływ na zatwierdzenie kompartmentu.

## CZĘŚĆ II

**WSPÓLNY SYSTEM ZARZĄDZANIA BIOASEKURACJĄ W KOMPARTMENCIE**

Wspólny system zarządzania bioasekuracją w kompartmentcie, o którym to systemie mowa w art. 3 ust. 2 lit. b), musi obejmować co najmniej następujące elementy:

- a) opis stosowanych ogólnych środków w zakresie zdrowia zwierząt i bioasekuracji przewidzianych w art. 10 rozporządzenia (UE) 2016/429, który obejmuje przynajmniej następujące elementy:
  - (i) procedury pisemne dotyczące dobrych praktyk hodowli zwierząt;
  - (ii) środki ochrony fizycznej wszystkich zakładów wchodzących w skład kompartmentu i innych komponentów kompartmentu, dostosowane do ich sytuacji i wzajemnych relacji;



- (iii) ogólne środki stosowane w celu zminimalizowania ryzyka wprowadzenia i rozprzestrzeniania się chorób, dostosowane do gatunków i kategorii utrzymywanych zwierząt lądowych, produktów i rodzaju produkcji;
  - (iv) szczególne środki zarządzania mające na celu uniknięcie wprowadzania do kompartimentu, wyprowadzania z niego oraz zadomowienia i rozprzestrzeniania się w jego obrębie choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu;
- b) plan wyposażenia i zasobów ludzkich przeznaczonych do zarządzania bioasekuracją, w tym plan szkoleń dla specjalistów ds. zwierząt i innych pracowników kompartimentu w celu nabycia niezbędnej wiedzy na temat zdrowia zwierząt, w szczególności w zakresie choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu;
  - c) działania uświadamiające, które obejmują wszystkie zaangażowane strony;
  - d) udokumentowany system wdrażania planu w zakresie higieny pracowników, w tym ogólnych i szczegółowych praktyk higienicznych, ogólnych i specjalistycznych szkoleń dla pracowników zatrudnionych na stałe i na czas określony oraz procedury kontroli tego planu w zakresie higieny;
  - e) analiza ryzyka dla każdej z chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu, oraz powiązanych gatunków i kategorii zwierząt lądowych, którą to analizę należy udokumentować i udostępnić właściwemu organowi oraz:
    - (i) uwzględnić w niej identyfikację czynników chorobotwórczych wskazanych chorób kategorii A, ocenę ryzyka ich wprowadzenia do kompartimentu oraz zadomowienia i rozprzestrzeniania się w jego obrębie, środki mające na celu zmniejszenie ryzyka oraz informowanie o ryzyku między wszystkimi zaangażowanymi stronami;
    - (ii) uwzględnić w niej ryzyko wewnętrzne i zewnętrzne; ryzyko jest regularnie poddawane ponownej ocenie, w szczególności ryzyko zewnętrzne w przypadku wystąpienia ognisk co najmniej jednej z tych chorób kategorii A w państwie członkowskim, w którym znajdują się komponenty kompartimentu;
    - (iii) uwzględnić w niej zidentyfikowane drogi i czynniki ryzyka związane ze wskazanymi chorobami kategorii A;
    - (iv) zaproponować warianty zarządzania ryzykiem, które można dostosować do poziomu ryzyka, i opisać działania, które należy podjąć w przypadku zwiększonego ryzyka, takie jak zwiększony poziom izolacji lub większa częstotliwość pobierania próbek;
  - f) system identyfikowalności umożliwiający śledzenie przemieszczania zwierząt należących do kompartimentu na wszystkich etapach życia w obrębie kompartimentu oraz dokumentowanie wszystkich przemieszczeń tych zwierząt i produktów od nich i z nich pozyskanych między zakładami wchodzącymi w skład kompartimentu, a także ich miejsca pochodzenia w momencie wejścia do kompartimentu i miejsca przeznaczenia w momencie opuszczania kompartimentu;
  - g) system dokumentacji dla wszystkich wejść i wyjść towarów i usług z i do każdego komponentu kompartimentu;
  - h) szczegółowe plany bioasekuracji zakładów wchodzących w skład kompartimentu wraz z oceną ich wdrożenia i skuteczności w zakresie choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu; plany bioasekuracji są aktualizowane z uwzględnieniem oceny ryzyka, o którym mowa w lit. e), wskazując, czy podano szczepienie przeciwko chorobie lub chorobom kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu, wraz z opisem powiązanych systemów szczepień, oraz zawierają plany awaryjne mające na celu zareagowanie na poważne naruszenia związane z bioasekuracją, w tym podejrzenia lub przypadki choroby lub chorób kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu;
  - i) plan regulujący i ewidencjonujący przemieszczanie się wszelkich osób wjeżdżających do zakładów wchodzących w skład kompartimentu lub opuszczających je, z rozróżnieniem upoważnionych i nieupoważnionych osób lub odwiedzających, w tym opis barier fizycznych jasno definiujących granice pomieszczeń tych zakładów, opis znaków, zamkniętych bramek i wejść do budynków; osoby zewnętrzne, w tym audytorzy lub inspektorzy, nie mogą mieć żadnego kontaktu ze zwierzętami podatnymi na chorobę lub choroby kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu, przez określony czas przed wejściem do jednego z tych zakładów;
  - j) plan regulujący i rejestrujący przemieszczenia wszelkich pojazdów do zakładów wchodzących w skład kompartimentu, z tych zakładów i między tymi zakładami, w tym pojazdów prywatnych i dostawczych wykorzystywanych do przewozu zwierząt, paszy, sprzętu lub innych materiałów;

- k) opis wszystkich punktów krytycznych i możliwych naruszeń w zakresie bioasekuracji oraz informacje, czy dane naruszenie należy uznać za nieznaczne czy poważne naruszenie;
- l) opis działań naprawczych, które należy podjąć, oraz środków służących ocenie realizacji działań naprawczych;
- m) procedury informowania właściwego organu o zdarzeniach związanych ze zdrowiem zwierząt, problemach z funkcjonowaniem, naruszeniach w zakresie bioasekuracji, modyfikacjach komponentów bądź planów kompartimentu lub wszelkich innych kwestiach, które mogą mieć wpływ na zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu.

### CZĘŚĆ III

#### OPIS KOMPARTIMENTU

Oprócz informacji wymaganych w art. 96 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2016/429 w odniesieniu do zakładów, wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu, o których mowa w art. 4 niniejszego rozporządzenia, muszą zawierać następujące informacje:

- a) imię i nazwisko zarządzającego kompartimentem, jego kwalifikacje i stanowisko, dane kontaktowe oraz adres kompartimentu;
- b) szczegółowy opis kompartimentu, w tym wszystkich jego komponentów, łącznie z następującymi danymi:
  - (i) mapa(-y) terenu przedstawiająca(-e) granice kompartimentu oraz dokładną lokalizację wszystkich zakładów wchodzących w skład kompartimentu lub jego pozostałych komponentów;
  - (ii) schemat blokowy ukazujący szczegółowo wszystkie rodzaje działalności prowadzonej w obrębie kompartimentu, a także obowiązki, role i wzajemne relacje wszystkich zaangażowanych stron;
  - (iii) interakcje funkcjonalne między zakładami wchodzącymi w skład kompartimentu oraz między tymi zakładami a innymi komponentami kompartimentu, w tym schemat wszystkich pomieszczeń pokazujący ich wzajemne powiązania;
  - (iv) środki transportu zwierząt lądowych i produktów należących do kompartimentu, ich zwyczajowe trasy oraz miejsca czyszczenia i parkowania;
- c) opis wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją;
- d) plany bioasekuracji wszystkich zakładów wchodzących w skład kompartimentu;
- e) choroba lub choroby kategorii A, w odniesieniu do których złożono wnioski o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu, oraz szczegółowe informacje na temat szczególnych środków, kryteriów i wymagań w zakresie nadzoru nad chorobami w oparciu o analizę ryzyka, który to nadzór ma na celu wykazanie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu;
- f) wyniki nadzoru wykazujące brak występowania choroby lub chorób kategorii A, o którym mowa w lit. e), w okresie co najmniej sześciu miesięcy poprzedzających datę złożenia wniosku o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu.

## ZAŁĄCZNIK II

**SZCZEGÓŁOWE WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZATWIERDZANIA STATUSU OBSZARU WOLNEGO OD CHOROBY DLA KOMPARTMENTU W ODNIESIENIU DO WYSOCE ZJADLIWEJ GRYPY PTAKÓW LUB WIRUSA RZEKOMEGO POMORU DROBIU W KOMPARTMENTACH DROBIU**

## CZĘŚĆ I

## SEKCJA 1

***Szczegółowy opis kompartmentu drobiu, który ma zostać zawarty we wniosku***

1. Opis kompartmentu przewidziany w załączniku I część III zawiera szczegółowe informacje na temat rodzajów zakładów drobiarskich wchodzących w skład kompartmentu, jak również na temat zakładów przetwórstwa pasz lub składowania pasz, obiektów do przechowywania innych materiałów, rzeźni i zakładów przetwórczych oraz wszelkich innych zakładów, w których może znajdować się drób, produkty drobiowe i produkty uboczne pochodzące od drobiu.
2. Ponadto wniosek o zatwierdzenie statusu obszaru wolnego od choroby dla kompartmentów drobiu musi zawierać co najmniej następujące elementy:
  - a) informacje na temat czynników infrastrukturalnych i funkcjonalnych oraz ich wpływu na odseparowanie ze względów epidemiologicznych drobiu w kompartmentie od populacji zwierząt o innym statusie zdrowotnym, które muszą obejmować opis rodzaju działalności oraz produktów lub innych towarów produkowanych w kompartmentie, w tym całkowitą wydajność kompartmentu;
  - b) informacje na temat aspektów epidemiologicznych i czynników ryzyka związanych z wysoce zjadliwą grypą ptaków lub wirusem rzekomego pomoru drobiu, w tym co najmniej następujące elementy:
    - (i) status zdrowotny zakładów wchodzących w skład kompartmentu drobiu w okresie poprzedzających 12 miesięcy, w szczególności wszelkie informacje dotyczące wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu;
    - (ii) dozwolone przemieszczanie się do kompartmentu drobiu, z tego kompartmentu lub w jego obrębie (wejście i wyjście) osób, produktów lub innych towarów, ptaków lub produktów pochodzących od ptaków lub innych zwierząt, produktów pochodzenia zwierzęcego lub innych produktów mających kontakt ze zwierzętami, pojazdów transportowych, sprzętu, paszy, zaopatrzenia w wodę i odprowadzania ścieków;
    - (iii) zakłady utrzymujące drób lub ptaki żyjące w niewoli poza kompartmentem drobiu, które mogą mieć wpływ na status zdrowotny kompartmentu drobiu ze względu na ich położenie w pobliżu co najmniej jednego komponentu kompartmentu; czynniki ryzyka ocenia się również w odniesieniu do rodzaju tych zakładów, w tym zakładów niekomercyjnych, targowisk, miejsc gromadzenia zwierząt, rzeźni, ogrodów zoologicznych lub innych pomieszczeń, w których znajdują się ptaki żyjące w niewoli;
    - (iv) środowiskowe czynniki ryzyka, takie jak drogi wodne, miejsca odpoczynku i mieszania się fauny i flory, w tym szlaki migracyjne dzikiego ptactwa, obecność gryzoni lub innych szkodników oraz występowanie w okresie poprzedzających 12 miesięcy wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu w pobliżu któregośkolwiek z komponentów kompartmentu drobiu;
    - (v) szczególne czynniki ryzyka i drogi wprowadzania i rozprzestrzeniania się wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu w kompartmentie drobiu;
  - c) informacje na temat istniejącego systemu wczesnego ostrzegania w celu wykrywania wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu oraz informowanie właściwego organu o ustaleniach dotyczących czynników ryzyka i ścieżek, o których to informacjach mowa w lit. b).

## SEKCJA 2

***Wspólny system zarządzania bioasekuracją w kompartmentie drobiu***

1. Oprócz elementów określonych w załączniku I część II w ramach wspólnego systemu zarządzania bioasekuracją szczegółowe plany bioasekuracji każdego z zakładów drobiarskich wchodzących w skład kompartmentu drobiu muszą zawierać co najmniej następujące elementy:
  - a) zasada, zgodnie z którą personel kompartmentu drobiu:
    - (i) nie zajmuje się osobiście hodowlą drobiu lub ptaków żyjących w niewoli;

- (ii) nie ma bliskiej styczności z ptakami innymi niż z ptaki z kompartementu drobiu przez co najmniej 72 godziny przed wejściem do zakładu; w przypadku pilnego zapotrzebowania na konkretnych pracowników okres ten można jednak skrócić, ale w żadnym wypadku nie może on być krótszy niż 24 godziny, a w planie bioasekuracji należy przedstawić procedurę ograniczania ryzyka;
- b) zasada, zgodnie z którą osoby z zewnątrz, w tym audytorzy lub inspektorzy, nie mogą mieć żadnej styczności z ptakami przez co najmniej 48 godzin przed wejściem do zakładu; może jednak zachodzić konieczność wydłużenia tego okresu stosownie do czynników ryzyka, zwłaszcza w przypadku odwiedzających pochodzących ze strefy zamkniętej; może także zachodzić konieczność skrócenia tego okresu w przypadku wizyt urzędowych lekarzy weterynarii lub w razie pilnej potrzeby szczególnej interwencji zewnętrznej, np. przez konsultanta lub lekarza weterynarii, w którym to przypadku w planie bioasekuracji należy przedstawić procedurę ograniczania ryzyka;
- c) przepływy produktów i personelu, przedstawione na schemacie obejmującym wszystkie pomieszczenia zakładu z oznaczonymi różnymi kolorami poziomami bioasekuracji; we wszystkich punktach wejścia do pomieszczeń powinny znajdować się bariery higieniczne ze strefami zmiany odzieży, w tym, w stosownych przypadkach, z prysznicami oraz oddzielnymi czystymi i brudnymi strefami;
- d) specjalne procedury w zakresie zapobiegania skażeniom drobiu, w tym skażeniu w związku z dostawą, przewozem, przechowywaniem, dostarczaniem i usuwaniem:
  - (i) materiałów opakowaniowych, w tym co najmniej stosowanie nowych lub odkażonych materiałów opakowaniowych;
  - (ii) ściółki, w tym co najmniej odpowiednio długa kwarantanna lub odkażenie ściółki;
  - (iii) paszy, w tym stosowanie zamkniętych systemów paszowych;
  - (iv) wody, w tym wewnętrzny system uzdatniania wody;
  - (v) produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, w tym odpowiednie usuwanie tusz, jaj zawierających martwe zarodki i obornika;
- e) plan czyszczenia i dezynfekcji zakładu, w tym zastosowany sprzęt i materiały; należy udostępnić szczegółowy protokół czyszczenia i dezynfekcji pojazdów;
- f) plan zwalczania szkodników, w tym gryzoni i innych dzikich zwierząt, przewidujący stosowanie fizycznych barier i środków w przypadku stwierdzenia ich aktywności;
- g) plan krytycznych punktów kontroli dotyczący wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu, który obejmuje co najmniej następujące elementy, z bieżącego okresu i z ostatnich sześciu miesięcy:
  - (i) dane dotyczące produkcji, dane dotyczące zachorowalności i śmiertelności, szczegółowe informacje na temat zastosowanych leków oraz dane dotyczące spożycia paszy i wody;
  - (ii) informacje dotyczące kontroli klinicznych i planów pobierania próbek na potrzeby czynnego i biernego nadzoru oraz analiz przesiewowych, w tym częstotliwości, metod i wyników;
  - (iii) ewidencję osób odwiedzających zakład, o stopniu szczegółowości umożliwiającym odszukanie każdej z tych osób i nawiązanie z nimi kontaktu;
  - (iv) informacje dotyczące realizowanych wcześniej programów szczepień, wraz z określeniem rodzaju stosowanej szczepionki, częstotliwości i terminów szczepienia;
  - (v) szczegółowe informacje na temat powiązanych krytycznych punktów kontroli, które nie zostały spełnione, oraz przeprowadzonych działań naprawczych.

2. Szczegółowe plany bioasekuracji zakładów wchodzących w skład kompartementu drobiu aktualizuje się zgodnie z załącznikiem I część II lit. h), w szczególności w przypadku, gdy oficjalnie podejrzewa się lub potwierdzono wystąpienie ogniska wysoce zjadliwej grypy ptaków lub wirusa rzekomego pomoru drobiu w państwie członkowskim lub na obszarze, na którym znajduje się jeden komponent kompartementu lub ich większa liczba.

## CZĘŚĆ II

## SEKCJA I

**Szczególne środki ochrony i nadzoru w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków**

1. Wszystkie zakłady wchodzące w skład kompartimentu drobiu są zatwierdzane zgodnie z art. 3 ust. 1 lit. c) ppkt (i) niniejszego rozporządzenia i spełniają wymogi dotyczące zatwierdzania wylęgarni określone w art. 7 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2019/2035 <sup>(1)</sup> lub wymogi dotyczące zatwierdzania zakładów utrzymujących drób określone w art. 8 tego rozporządzenia. Ponadto muszą zostać spełnione następujące wymogi:

- a) schemat, o którym mowa w części III lit. b) ppkt (iii) załącznika I do niniejszego rozporządzenia, wskazuje lokalizację zakładów utrzymujących wszystkie rodzaje drobiu, a także wylęgarni, miejsc chowu, miejsc znoszenia jaj, miejsc, w których prowadzi się badania, magazynów jaj oraz wszystkich miejsc, w których przetrzymuje się jaja lub utrzymuje drób; schemat ten przedstawia przepływy produktów i innych towarów między tymi lokalizacjami;
- b) szczegółowa procedura reguluje przemieszczanie drobiu, jego jaj i innych powiązanych produktów; drób, jego jaja i inne produkty powiązane wprowadzane do dowolnego zakładu wchodzącego w skład kompartimentu drobiu pochodzą z zakładu posiadającego status obszaru wolnego od choroby dla kompartimentu w odniesieniu do wysoce zjadliwej grypy ptaków i są kontrolowane w celu upewnienia się, że nie stwarzają ryzyka wprowadzenia wysoce zjadliwej grypy ptaków;
- c) drób i jaja wylęgowe przenoszone do kompartimentu drobiu lub w jego obrębie są określane w sposób umożliwiający ich śledzenie, wraz z odpowiednio udokumentowaną identyfikacją;
- d) w przypadku miejsca, w którym utrzymuje się drób w różnym wieku, lub w innych przypadkach, gdy drób jest dodawany w różnych okresach życia, należy sporządzić opis procedury dodawania i usuwania drobiu, w tym czyszczenia i dezynfekcji skrzynek do wyłapywania i skrzynek transportowych wielokrotnie użytku.

2. Ustala się, że za nadzór, o którym mowa w załączniku I część I lit. c) ppkt (iii), odpowiada zarządzający kompartimentem; nadzór ten uwzględnia ciągły nadzór bierny i czynny w celu wykazania braku zakażenia we wszystkich zakładach wchodzących w skład kompartimentu drobiu. Ponadto muszą zostać spełnione następujące wymogi:

- a) nadzór bierny zawiera wskaźniki kliniczne i opisuje powiązane badania następcze, w tym pobieranie próbek do badań laboratoryjnych;
- b) nadzór czynny obejmuje badania przeprowadzone na określonej liczbie próbek pobranych od ptaków z każdego zakładu lub każdej jednostki epidemiologicznej w przypadku więcej niż jednej jednostki epidemiologicznej na zakład, zapewniając co najmniej 95 % poziom ufności w celu wykrycia zakażenia przy docelowym współczynniku chorobowości wynoszącym 5 %:
  - (i) co najmniej raz na sześć miesięcy w okresie produkcyjnym, jeżeli w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego nie stwierdzono ognisk wysoce zjadliwej grypy ptaków u drobiu lub innych ptaków żyjących w niewoli;
  - (ii) co najmniej co trzy miesiące w przypadku stwierdzenia w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego ogniska wysoce zjadliwej grypy ptaków u drobiu lub innych ptaków żyjących w niewoli;
  - (iii) jeżeli którykolwiek z komponentów kompartimentu drobiu znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami ze względu na wystąpienie ogniska wysoce zjadliwej grypy ptaków, w ciągu jednego tygodnia od daty wystąpienia ogniska, a następnie co najmniej co 28 dni; ponadto nadzór jest aktualizowany w celu uwzględnienia codziennych badań klinicznych, jak również próbek pobieranych co tydzień na reprezentatywnej liczbie ptaków chorych lub padłych, w celu przeprowadzenia molekularnych badań wirusologicznych.

<sup>(1)</sup> Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2019/2035 z dnia 28 czerwca 2019 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do przepisów dotyczących zakładów utrzymujących zwierzęta lądowe i wylęgarni oraz identyfikowalności niektórych utrzymywanych zwierząt lądowych i jaj wylęgowych (Dz.U. L 314 z 5.12.2019, s. 115, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2019/2035/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2019/2035/oj)).

- c) Próbkę są przesyłane przez właściwy organ do laboratorium wyznaczonego zgodnie z art. 37 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625<sup>(?)</sup> w celu przeprowadzenia badań, z uwzględnieniem statusu szczepienia ptaków i rodzajów zastosowanych szczepionek.
3. System wczesnego ostrzegania, o którym mowa w części I sekcja 1 pkt 2 lit. c), opiera się na pisemnym protokole określającym procedury sprawozdawcze. Protokół jest dostosowany do gatunków drobiu w kompartencie i ich podatności na wysoce zjadliwą grypę ptaków oraz:
- a) określa poziomy reagowania w oparciu o wyniki i wskazane progi nadzoru biernego i czynnego opisanego w pkt 2;
  - b) opisuje działania, jakie należy podjąć;
  - c) zawiera wykaz odpowiedzialnych pracowników, których należy zawiadomić.
4. Dokumentacja, o której mowa w załączniku I część I lit. h), musi:
- a) być przechowywana przez okres co najmniej trzech lat;
  - b) zawierać wyniki nadzoru nad chorobami, które są zgłaszane właściwemu organowi:
    - (i) co trzy miesiące w przypadku stwierdzenia w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego ogniska wysoce zjadliwej grypy ptaków u drobiu lub ptaków żyjących w niewoli;
    - (ii) co 28 dni w przypadku gdy jakikolwiek komponent kompartementu znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami ze względu na wystąpienie ogniska wysoce zjadliwej grypy ptaków.

## SEKCJA 2

### **Szczególne środki ochrony i nadzoru w przypadku wirusa rzekomego pomoru drobiu**

1. Wszystkie zakłady wchodzące w skład kompartementu drobiu są zatwierdzane zgodnie z art. 3 ust. 1 lit. c) niniejszego rozporządzenia i spełniają wymogi dotyczące zatwierdzania wylęgarni określone w art. 7 rozporządzenia delegowanego (UE) 2019/2035 lub wymogi dotyczące zatwierdzania zakładów utrzymujących drób określone w art. 8 tego rozporządzenia. Ponadto:
- a) schemat, o którym mowa w części III lit. b) ppkt (iii) załącznika I do niniejszego rozporządzenia, wskazuje lokalizację zakładów utrzymujących wszystkie rodzaje drobiu, a także wylęgarni, miejsc chowu, miejsc znoszenia jaj, miejsc, w których prowadzi się badania, magazynów jaj oraz wszystkich miejsc, w których przetrzymuje się jaja lub utrzymuje drób; schemat ten przedstawia przepływy produktów i innych towarów między tymi lokalizacjami;
  - b) szczegółowa procedura reguluje przemieszczanie drobiu, jego jaj i innych powiązanych produktów; drób, jego jaja i inne produkty powiązane wprowadzane do dowolnego zakładu wchodzącego w skład kompartementu drobiu pochodzą z zakładu, w którym nie występują ogniska lub ograniczenia wynikające z występowania ognisk wirusa rzekomego pomoru drobiu, i są kontrolowane w celu upewnienia się, że nie stwarzają ryzyka wprowadzenia wirusa rzekomego pomoru drobiu;
  - c) drób i jaja wylęgowe przenoszone do kompartementu drobiu lub w jego obrębie są określane w sposób umożliwiający ich śledzenie, wraz z odpowiednio udokumentowaną identyfikacją;
  - d) w przypadku miejsca, w którym utrzymuje się drób w różnym wieku, lub w innych przypadkach, gdy drób jest dodawany w różnych okresach życia, należy sporządzić opis procedury dodawania i usuwania drobiu, w tym czyszczenia i dezynfekcji skrzynek do wylapywania i skrzynek transportowych wielokrotnego użytku.

<sup>(?)</sup> Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin (Dz.U. L 95 z 7.4.2017, s. 1, ELI: <https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>).

2. Ustala się, że za nadzór, o którym mowa w załączniku I część I lit. c) ppkt (iii), odpowiada zarządzający kompartmentem; nadzór ten uwzględnia ciągły nadzór bierny i czynny w celu wykazania braku zakażenia we wszystkich zakładach wchodzących w skład kompartmentu drobiu.

- a) nadzór bierny zawiera wskaźniki kliniczne i opisuje powiązane badania następcze, w tym pobieranie próbek do badań laboratoryjnych;
- b) nadzór czynny obejmuje badania przeprowadzone na określonej liczbie próbek pobranych od ptaków z każdego zakładu lub każdej jednostki epidemiologicznej w przypadku więcej niż jednej jednostki epidemiologicznej na zakład, zapewniając co najmniej 95 % poziom ufności w celu wykrycia zakażenia przy docelowym współczynniku chorobowości wynoszącym 5 %:
  - (i) co najmniej raz na sześć miesięcy w okresie produkcyjnym, jeżeli w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego nie stwierdzono ognisk wirusa rzekomego pomoru drobiu lub innych ptaków żyjących w niewoli;
  - (ii) co najmniej co trzy miesiące w przypadku stwierdzenia w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego ogniska wirusa rzekomego pomoru drobiu lub innych ptaków żyjących w niewoli;
  - (iii) jeżeli którykolwiek z komponentów komponentu drobiu znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami ze względu na wystąpienie ogniska wirusa rzekomego pomoru drobiu, w ciągu jednego tygodnia od daty wystąpienia ogniska, a następnie co najmniej co 28 dni; ponadto nadzór jest aktualizowany w celu uwzględnienia codziennych badań klinicznych, jak również próbek pobieranych co tydzień na reprezentatywnej liczbie ptaków chorych lub padłych, w celu przeprowadzenia molekularnych badań wirusologicznych;
- c) próbki są przesyłane przez właściwy organ do laboratorium wyznaczonego zgodnie z art. 37 rozporządzenia (UE) 2017/625 w celu przeprowadzenia badań, z uwzględnieniem statusu szczepienia ptaków i rodzajów zastosowanych szczepionek.

3. System wczesnego ostrzegania, o którym mowa w części I sekcja 1 pkt 2 lit. c), opiera się na pisemnym protokole określającym procedury sprawozdawcze. Protokół jest dostosowany do gatunków drobiu w kompartmentie i ich podatności na wirusa rzekomego pomoru drobiu oraz:

- a) określa poziomy reagowania w oparciu o wyniki i wskazane progi nadzoru biernego i czynnego opisanego w pkt 2;
- b) opisuje działania, jakie należy podjąć;
- c) zawiera wykaz odpowiedzialnych pracowników, których należy zawiadomić.

4. Dokumentacja, o której mowa w załączniku I część I lit. h), musi:

- a) być przechowywana przez okres co najmniej trzech lat;
- b) zawierać wyniki nadzoru nad chorobami, które są zgłaszane właściwemu organowi:
  - (i) co trzy miesiące w przypadku stwierdzenia w ciągu poprzednich sześciu miesięcy na terytorium państwa członkowskiego ogniska wirusa rzekomego pomoru drobiu lub ptaków żyjących w niewoli;
  - (ii) co 28 dni, w przypadku gdy dowolny komponent kompartmentu znajduje się na obszarze objętym ograniczeniami ze względu na wystąpienie ogniska wirusa rzekomego pomoru drobiu.