



Condiciones de intercambio relativas a la Lengua azul para los bovinos y ovinos con destino a España desde un Estado miembro o una zona no indemne de lengua azul, de acuerdo al Artículo 43 del Reglamento Delegado 2020/689, de 17 de diciembre de 2019, por el que se completa el Reglamento (UE) 2016/429 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo referente a las normas de vigilancia, los programas de erradicación y el estatus de libre de enfermedad con respecto a determinadas enfermedades de la lista y enfermedades emergentes

22 de noviembre de 2023

I Bovinos y ovinos de más de 90 días de edad:

Los animales:

a) Deben haber sido vacunados contra todos los serotipos de virus de lengua azul declarados en el transcurso de los últimos dos años en el Estado Miembro o zona de origen.

Los movimientos se realizarán al menos 30 días después de la inyección de primovacuna (si la vacuna utilizada requiere una sola inyección) o a los 10 días después de la segunda inyección de primo vacunación (si la vacuna utilizada requiere 2 inyecciones), de acuerdo con el anexo V, parte II, capítulo 2, sección 1, punto 7 del Reglamento delegado (UE) 2020/689, de 17 de diciembre de 2019, por el que se completa el Reglamento (UE) 2016/429 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo referente a las normas de vigilancia, los programas de erradicación y el estatus de libre de enfermedad con respecto a determinadas enfermedades de la lista y enfermedades emergentes.

II Bovinos y ovinos de menos de 90 días de edad :

Los animales son:

a) Procedentes de madres vacunadas contra todos los serotipos de virus de lengua azul declarados en el transcurso de los dos últimos años en el Estado Miembro o zona de origen (conforme al anexo V, parte II, capítulo 2, sección 1, apartado 7 del Reglamento 2020/689).

O

b) - Protegidos contra los ataques de vectores mediante insecticidas o repelentes durante al menos los 14 días que han precedido la fecha de desplazamiento;

Y

- Sometidos durante este período a una PCR con un resultado negativo, realizada en muestras de sangre tomadas al menos 14 días después de la



fecha de inicio de la protección contra los ataques de vectores (*de acuerdo con el anexo V, parte II, capítulo 2, sección 1, apartado 6 del Reglamento 2020/689*).

NOTA: En la certificación, se deberá marcar la opción referente al punto 6 (animales sometidos a desinsectación y PCR) o punto 7 (animales sometidos a vacunación o para animales < 90 días de edad, procedentes de madres vacunadas) del anexo V, parte II, capítulo 2, sección 1 del Reglamento 2020/689.

Adicionalmente, para los animales vacunados debe constar como adjunto al certificado documentación que acredite la fecha de vacunación y el tipo de la vacuna utilizada. En caso de primovacunación con vacunas que requieran dos dosis, deberá indicarse únicamente la fecha en la que ha sido aplicada la segunda dosis para que la vacunación esté completa.

En caso de la opción de desinsectación y PCR, se deberá indicar el tipo de producto desinsectante, la fecha en la que se ha llevado a cabo la/las aplicación/es y los tiempos de espera del producto utilizado para la desinsectación, así como la fecha de realización y los resultados de las pruebas PCR de cada animal.

Anexo 1: Métodos de protección frente a vectores

La protección de los animales frente a vectores a la que se hace referencia este protocolo deberá cumplir los siguientes requisitos:

- **Producto:** El tratamiento se llevará a cabo con cualquier producto desinsectante autorizado en el Estado Miembro de origen, y con eficacia demostrada para Culicoides.
- **Aplicación:** Se efectuará a lo largo de la espina dorsal de forma continua desde la cabeza, así como en la base interior de las extremidades. El tratamiento será efectivo durante 2 semanas. Se debe evitar que los animales se mojen durante las 12 horas siguientes al tratamiento.
- **Dosis:** La recomendada por el fabricante
- **Tiempo de espera:** El establecido por el fabricante



Trade conditions for Bluetongue in bovine and ovine animals destined to Spain from a Member State or zone not free of Bluetongue, in accordance with Article 43 of Delegated Regulation 2020/689 of 17 December 2019 supplementing Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council as regards surveillance rules, eradication programmes and disease-free status with regard to certain listed and emerging disease, from 23rd November 2023.

I Bovines and ovine over 90 days of age:

The animals:

(a) Must have been vaccinated against all bluetongue virus serotypes declared within the last two years in the Member State or zone of origin.

Movements shall take place at least 30 days after the primo-vaccination injection (if the vaccine used requires a single dose) or 10 days after the second primo-vaccination injection (if the vaccine used requires 2 doses), in accordance with Annex V, Part II, Chapter 2, Section 1, point 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/689 of 17 December 2019 supplementing Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council as regards surveillance rules, eradication programmes and disease-free status with regard to certain listed and emerging diseases.

II Bovines and ovine less than 90 days of age:

The animals:

(a) Come from a vaccinated mother against all bluetongue virus serotypes declared within the last two years in the Member State or zone of origin (in accordance with Annex V, Part II, Chapter 2, Section 1, paragraph 7 of Regulation 2020/689).

Or

(b) - Protected against vector by insecticides or repellents for at least 14 days preceding the date of movement;

And

- With a PCR with negative result, carried out on blood samples taken at least 14 days after the date of commencement of protection against vectors (in accordance with Annex V, Part II, Chapter 2, Section 1, paragraph 6 of Regulation 2020/689).

NOTE: In the certification, the option referring to point 6 (animals subjected to disinsectisation and PCR) or point 7 (animals subjected to vaccination or for animals < 90 days of age, originating from vaccinated mothers) of Annex V, Part II, Chapter 2, Section 1 of Regulation 2020/689 must be ticked.

In addition, for vaccinated animals, documentation of the date of vaccination and the type of vaccine used must be attached to the certificate. In case of primary vaccination with vaccines



requiring two doses, only the date in which the second dose has been administered must be indicated.

In case of the disinsectisation and PCR option, the type of disinsectant product, the date on which the application(s) was/were carried out and the waiting period of the product used, as well as the date of carrying out and the results of the PCR tests on each animal must be attached.

Annex 1: Methods for vector protection

The protection of animals against vectors referred to in this protocol shall comply with the following requirements:

- **Product:** Treatment shall be carried out with any disinsectant product authorised in the Member State of origin, and with proven efficacy against Culicids.
- **Application:** The treatment shall be carried out along the spine continuously from the head, as well as on the inner base of the limbs. The treatment shall be effective for 2 weeks. Animals should be prevented from getting wet for 12 hours after treatment.
- **Dose:** As recommended by the manufacturer
- **Waiting time:** As stated by the manufacturer