

I. DISPOSICIONS GENERALS

MINISTERI D'AGRICULTURA, PESCA I ALIMENTACIÓ

14553 *Reial decret 554/2019, de 27 de setembre, pel qual s'estableixen les bases de les actuacions de prevenció, control i erradicació de la rinotraqueïtis infecciosa bovina i s'estableix un programa nacional voluntari de lluita contra aquesta malaltia.*

La rinotraqueïtis infecciosa bovina (d'ara endavant, «IBR») és una malaltia infectocontagiosa causada per l'herpesvirus boví de tipus 1 (HVB-1), que ocasiona en els animals signes respiratoris i reproductius, a vegades inaparents (subclínic) i que pot ocasionar pèrdues econòmiques pels problemes d'infertilitat, així com per les limitacions al comerç d'animals, semen, òvuls i embrions. D'acord amb el que estableix la Decisió 2004/558/CE de la Comissió, de 15 de juliol de 2004, per la qual s'aplica la Directiva 64/432/CEE del Consell pel que fa a les garanties addicionals per als intercanvis intracomunitaris d'animals de l'espècie bovina, l'existència d'aquesta malaltia implica limitacions comercials importants. En concret, està prohibida la comercialització de semen, òvuls i embrions de ramats seropositius i el transport d'animals vius infectats, llevat que es compleixi una sèrie de mesures sanitàries específiques, als països o les zones que han estat declarats lliures o que tenen un programa de control i erradicació aprovat.

Cada cop són més els països que tenen en marxa programes de control i erradicació a Europa. Per tot això, s'ha d'establir un marc nacional per iniciar un programa de prevenció, control i erradicació de la IBR que ofereixi les garanties necessàries perquè el control d'aquesta malaltia es dugui a terme de manera homogènia entre les explotacions de tot el territori nacional.

L'article 25.1 de la Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal, disposa que s'han de sotmetre a programes nacionals de prevenció, control, lluita i erradicació de malalties dels animals les que determini l'Administració General de l'Estat, un cop consultades amb caràcter previ les comunitats autònomes i consultat el Comitè Nacional del Sistema d'Alerta Sanitària Veterinària, en funció de les seves repercussions econòmiques, sanitàries i socials.

De manera resumida, les actuacions principals són les següents: d'una banda, la qualificació sanitària oficial de les explotacions en tot el territori nacional; de l'altra, la substitució de les vacunes convencionals per vacunes marcades, deleccionades de la glicoproteïna E, que permetin la diferenciació dels animals en funció de si han estat en contacte amb el virus de camp o, per contra, han estat vacunats, l'adhesió voluntària al Programa de prevenció, control i erradicació de la IBR, i, finalment, la regulació oficial dels moviments entre explotacions segons la seva situació sanitària.

Aquest Reial decret observa els principis de bona regulació d'acord amb els quals han d'actuar les administracions públiques en l'exercici de la iniciativa legislativa i la potestat reglamentària, com són els principis de necessitat, eficàcia, proporcionalitat, seguretat jurídica, transparència i eficiència, que preveu l'article 129 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques. A aquest efecte, es posa de manifest el compliment dels principis de necessitat i eficàcia i que la norma és concorde amb el principi de proporcionalitat, ja que conté la regulació imprescindible per a la consecució dels objectius esmentats prèviament, imposa les obligacions indispensables per als destinataris, i igualment s'ajusta al principi de seguretat jurídica. Quant al principi de transparència, en la seva elaboració la norma s'ha sotmès als diferents tràmits propis de la participació pública, això és, consulta pública i tràmits d'audiència i informació públiques i, addicionalment, s'han consultat les entitats representatives dels interessos afectats i el Comitè Nacional del Sistema d'Alerta Sanitària Veterinària. Respecte al principi

d'eficiència, les càrregues administratives incorporades es limiten a les necessàries per donar compliment a la mateixa essència de la norma.

Aquest Reial decret es dicta en virtut de l'habilitació que conté la disposició final cinquena de la Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal.

En virtut d'això, a proposta del ministre d'Agricultura, Pesca i Alimentació, amb l'aprovació prèvia de la ministra de Política Territorial i Funció Pública, d'acord amb el Consell d'Estat, i amb la deliberació prèvia del Consell de Ministres en la reunió del dia 27 de setembre de 2019,

DISPOSO:

Article 1. *Objecte i àmbit d'aplicació.*

Aquest Reial decret té un doble objecte:

1. Establir les bases de les actuacions per a la prevenció, el control i l'erradicació de la rinotraqueïtis infecciosa bovina o IBR en les explotacions de bestiar boví del territori nacional.

2. Aprovar el Programa nacional voluntari de lluita contra la rinotraqueïtis infecciosa bovina o IBR en el territori nacional.

Article 2. *Definicions.*

1. A l'efecte d'aquest Reial decret, són aplicables les definicions que contenen l'article 3 de la Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal, i l'article 2 del Reial decret 1716/2000, de 13 d'octubre, sobre normes sanitàries per a l'intercanvi intracomunitari d'animals de les espècies bovina i porcina.

2. Així mateix, s'entén per:

a) Animal gB+: animal boví amb resultat positiu en una prova de laboratori per a la detecció d'anticossos antiglicoproteïna B contra l'HBV-1.

b) Animal gB-: animal boví amb resultat negatiu en una prova de laboratori per a la detecció d'anticossos antiglicoproteïna B contra l'HBV-1.

c) Animal gE+: animal boví amb resultat positiu en una prova de laboratori per a la detecció d'anticossos antiglicoproteïna E contra l'HBV-1.

d) Animal gE-: animal boví amb resultat negatiu en una prova de laboratori per a la detecció d'anticossos antiglicoproteïna E contra l'HBV-1.

Article 3. *Qualificació sanitària d'explotacions.*

1. Les explotacions de bestiar boví es classifiquen, en funció de la seva situació sanitària respecte al virus de la rinotraqueïtis infecciosa bovina, en una de les categories següents:

a) Explotació sense qualificar davant la IBR o «IBR 0»: aquella en què es desconeix la situació sanitària dels animals davant la IBR, no s'aplica el Programa que preveu aquest Reial decret o aquest s'ha incomplert; i, en tot cas, la que no es pugui classificar en alguna de les qualificacions dels apartats b) a f).

b) Explotació en el Programa de control de la IBR o «IBR 1»: la que alberga animals positius d'acord amb el que preveu l'article 6.2.

c) Explotació en el Programa de control de la IBR 1- o «IBR 1-»: aquella en què no s'han detectat animals positius en els últims 12 mesos d'acord amb el que disposa l'article 6.3.

d) Explotació en el Programa de control de la IBR 2 o «IBR 2»: aquella en què no s'han detectat animals positius en els últims 24 mesos d'acord amb el que disposa l'article 6.4.

e) Explotació indemne de la IBR amb vacunació o «IBR 3»: la que, a més d'obtenir resultats negatius en les proves d'acord amb el que disposa l'article 6.5, hagi seguit el programa vacunal establert per l'autoritat competent en els últims 12 mesos.

f) Explotació oficialment indemne de la IBR sense vacunació o «IBR 4»: la que, a més d'obtenir resultats negatius en les proves d'acord amb el que disposa l'article 6.6, no duu a terme el programa vacunal durant els dos últims anys.

2. A les qualificacions que defineixen les lletres b) a f) s'hi ha d'afegir la lletra «S» darrere de cadascuna en els casos en què se suspengui la qualificació esmentada.

Article 4. *Vacunació.*

1. Es prohibeix en tot el territori nacional l'aplicació de vacunes contra la IBR en les explotacions de bestiar boví que no permetin la diferenciació entre anticossos vacunals i anticossos procedents d'una infecció per virus de camp, de manera que només es poden utilitzar vacunes marcades delecionades de la glicoproteïna gE (d'ara endavant, vacunes gE-).

2. Les vacunes les ha d'aplicar el veterinari de l'explotació, el veterinari responsable del Programa o sota la seva supervisió.

Article 5. *Programa nacional voluntari per a la prevenció, el control i l'erradicació de la IBR.*

1. Per adherir-se al Programa nacional voluntari per a la prevenció, el control i l'erradicació de la IBR, els titulars de les explotacions ramaderes interessats han de presentar una sol·licitud a l'autoritat competent conforme al model que estableix l'annex I. Queden excloses de presentar aquesta sol·licitud les explotacions ja incloses en algun programa oficial de prevenció, control i erradicació de la IBR portat a terme per les comunitats autònomes en el seu àmbit territorial.

2. Les explotacions que s'adhereixin al Programa s'han de comprometre a romandre-hi un mínim de 3 anys.

3. Totes les explotacions de boví que participin en el Programa:

a) Han d'estar qualificades en alguna de les sis categories que preveu l'article 3.1 d'aquest Reial decret d'acord amb el que disposa l'article 6.

b) Han de fer les revisions anuals estipulades a l'efecte de determinar-ne la situació sanitària davant la IBR. Les revisions consisteixen en la presa de mostres i anàlisis segons els mètodes i les tècniques que estableix l'annex II d'acord amb les diferents qualificacions que preveu aquest Reial decret.

c) Han de comptar amb la direcció tècnica d'un veterinari responsable de l'aplicació del Programa, que és responsable de la realització de les actuacions necessàries per al compliment del Programa i, en particular, el seguiment i l'aplicació del programa vacunal. Les explotacions estan obligades a comunicar a l'autoritat competent les dades actualitzades dels veterinaris responsables del Programa.

d) El titular de l'explotació ha de comunicar qualsevol sospita clínica de la presència de la IBR al veterinari responsable.

e) Han de complir el programa vacunal previst, excepte explotacions IBR 4 o les que estiguin en procés d'obtenir la qualificació esmentada.

En totes les explotacions adherides al Programa s'estableix la vacunació obligatòria de tots els animals que integren l'explotació, llevat de les que exceptua el punt anterior, incloses les dosis de primovacunació i revacunació d'acord amb el que estableix la fitxa tècnica corresponent de cadascuna de les vacunes marcades autoritzades per a la seva comercialització a Espanya.

f) Inseminar les femelles només amb esperma de toros produïda de conformitat amb el Reial decret 2256/1994, de 25 de novembre, pel qual es fixen les exigències de policia sanitària aplicables als intercanvis intracomunitaris i a les importacions d'esperma

d'animals de l'espècie bovina, i procedents de toros d'explotacions amb una qualificació sanitària igual o superior.

Article 6. Obtenció de la qualificació sanitària oficial.

1. Les explotacions de bestiar boví que no participin en el Programa o no puguin obtenir alguna de les qualificacions que preveu l'article 3.1, les ha de qualificar d'ofici l'autoritat competent, amb la qualificació d'«IBR 0».

2. L'autoritat competent, d'ofici o a petició de part, ha de qualificar oficialment una explotació com a explotació «IBR 1» sempre que s'hi hagin dut a terme els controls analítics que preveu l'apartat 1 de la part a) de l'annex II i, d'acord amb els resultats d'aquests, no pot ser classificada en alguna de les altres qualificacions.

3. L'autoritat competent, d'ofici o a petició de part, ha de qualificar oficialment una explotació com a explotació «IBR 1-» sempre que s'hi hagin obtingut els resultats que preveu l'apartat 1.B) de la part a) de l'annex II.

4. L'autoritat competent, d'ofici o a petició de part, ha de qualificar oficialment una explotació com a explotació «IBR 2» sempre que s'hi hagin obtingut els resultats que preveu l'apartat 1.C) de la part a) de l'annex II.

5. L'autoritat competent, d'ofici o a petició de part, ha de qualificar oficialment una explotació com a «IBR 3» sempre que compleixi els requisits següents:

a) S'hi han obtingut els resultats que exposa l'apartat 2.A) de la part a) de l'annex II.
b) S'hi ha seguit el programa vacunal establert per l'autoritat competent en els últims 12 mesos.

c) Quan una explotació qualificada com a IBR 3 hagi d'iniciar el cessament de la vacunació per qualificar-se com a IBR4, ho ha de comunicar a l'autoritat competent i ha de continuar qualificada com a IBR 3 fins que compleixi els requisits que estableix el punt 6.

6. L'autoritat competent, d'ofici o a petició de part, pot qualificar oficialment una explotació com a «IBR 4» sempre que compleixi els requisits següents:

a) S'han obtingut els resultats esperats a l'apartat 2.B) de la part a) de l'annex II.
b) En l'explotació no s'ha confirmat un cas d'IBR durant l'últim any.
c) No es vacuna ni s'ha fet vacunació contra aquesta malaltia en els últims dos anys i tots els animals vacunats amb una vacuna marcada, amb anterioritat a aquest període de temps, són gE-.
d) Els animals no tenen contacte físic a través d'allotjaments amb animals d'explotacions amb una qualificació inferior.

7. Als encebadors se'ls ha d'assignar la qualificació de l'explotació amb menys nivell sanitari de la qual procedeixen els animals.

8. A les explotacions de tractants i als centres de concentració se'ls ha d'assignar per defecte la qualificació d'«IBR 0».

9. A les pastures aprofitades en règim comú se'ls ha d'assignar la qualificació de l'explotació amb menys nivell sanitari de la qual procedeixen els animals.

10. Les explotacions ubicades en comunitats autònomes que ja tinguin instaurat un programa de control de la IBR amb proves, i prèviament a l'entrada en vigor del Reial decret tinguin assignada una qualificació sanitària determinada, han d'obtenir d'ofici la qualificació que correspongui d'acord amb el que estableix aquest Reial decret.

Article 7. Manteniment, suspensió i pèrdua de la qualificació.

1. Les explotacions qualificades, excepte les qualificades com a «IBR 0», s'han de sotmetre amb caràcter anual a les proves que preveu l'annex II part b), a l'efecte de mantenir la qualificació.

2. Una explotació perd la qualificació sanitària que se li hagi atorgat d'acord amb l'article 6, i s'ha de requalificar d'acord amb la qualificació que determini l'autoritat competent, quan com a resultat de les inspeccions fetes per l'autoritat competent o de les

declaracions del veterinari responsable de l'aplicació del Programa es comprovi que incompleix qualsevol dels requisits que van donar lloc a la qualificació corresponent.

3. En cas que en els controls analítics que preveu la part b) de l'annex II per a les explotacions qualificades com a «IBR 1-», «IBR 2», «IBR 3» o «IBR 4» s'obtinguin resultats positius en sèrum sanguini, o en llet (en el cas d'explotacions «IBR 3» i «IBR 4»), se n'ha de suspendre temporalment la qualificació fins que es confirmen els resultats amb un nou control sobre els animals que havien resultat positius, fet almenys tres setmanes després de l'últim control dut a terme.

En cas que en aquest segon control s'obtinguin de nou resultats positius, es perd la qualificació assignada prèviament i s'ha de qualificar de nou l'explotació d'acord amb els resultats esmentats segons el que disposa l'article 6.

4. Sense perjudici del que disposa l'annex I B del Reial decret 526/2014, de 20 de juny, pel qual s'estableix la llista de les malalties dels animals de declaració obligatòria i se'n regula la notificació, en cas que l'explotació estigui qualificada oficialment com a «IBR 3» o «IBR 4» la notificació a l'autoritat competent s'ha de fer immediatament i, en tot cas, abans de les 24 hores després de la confirmació.

Article 8. *Bioseguretat i requisits generals per als moviments entre explotacions adherides al Programa.*

1. Totes les explotacions acollides al Programa han de disposar d'allotjaments específics que garanteixin l'aïllament dels animals mentre no s'obtinguin els resultats de les proves de laboratori, llevat que es facin en altres establiments.

2. Només s'han d'autoritzar els moviments d'animals entre explotacions següents:

a) L'entrada d'animals en una explotació participant en un programa de control i erradicació ha de seguir el que descriu l'apartat 2 A) de la part b) de l'annex II, excepte en les explotacions «IBR 4», que han de seguir el que descriu l'apartat 2 B) de la part b) de l'annex II.

b) Tots els animals que s'eliminin d'una explotació amb l'objectiu d'assolir o mantenir una qualificació determinada i hagin resultat positius a les proves de laboratori que preveu l'annex II únicament es poden destinar a encebadors o escorxadors.

c) El moviment d'animals d'explotacions qualificades com a «IBR 1», «IBR 1-», «IBR 2», «IBR 3» o «IBR 4» sempre s'ha de dur a terme reflectint la qualificació oficial de l'explotació d'origen a través del certificat sanitari oficial.

Article 9. *Presca de mostres i anàlisi.*

1. La realització de les proves diagnòstiques s'ha de basar en proves serològiques sobre mostres de sèrum sanguini o de llet, en el cas d'animals en lactació.

2. Tots les anàlisis de les mostres fetes dins d'aquest Programa les han de fer els laboratoris designats a aquest efecte per l'autoritat competent.

3. Les tècniques analítiques s'han de fer d'acord amb el que preveu el Manual de proves de diagnòstic de l'Organització Mundial de Sanitat Animal (OIE) per a aquesta malaltia. No obstant això, les proves d'elecció són les que preveu l'annex III.

Article 10. *Laboratoris.*

1. Es designa laboratori nacional de referència de la IBR el Laboratori Central de Veterinària del Ministeri d'Agricultura, Pesca i Alimentació, situat a Algete (Madrid), amb la funció de coordinar les activitats dels laboratoris designats per les comunitats autònomes, a fi d'harmonitzar els mètodes de diagnòstic de laboratori i la seva utilització. En particular:

a) Ha de fer assajos d'intercomparació periòdics, i ha de posar a disposició dels laboratoris el material de referència necessari per garantir la qualitat dels assajos.

b) Ha d'avaluar i contrastar les proves i els lots de *kit* de diagnòstic utilitzats.

c) Quan sigui necessari, ha de dur a terme accions de formació per al personal dels laboratoris designats.

2. Les comunitats autònomes poden designar els laboratoris públics o privats que han de fer les proves diagnòstiques. Entre d'altres, les funcions d'aquests laboratoris són les següents:

- a) La realització de les proves diagnòstiques necessàries per a l'execució del pla i la comunicació dels resultats.
- b) La cooperació amb el laboratori nacional de referència, en particular mitjançant la participació dels assajos d'intercomparació que dugui a terme el laboratori esmentat.

El laboratori nacional de referència i els laboratoris designats per les autoritats competents han de complir els requisits que estableix el Reglament (CE) núm. 625/2017 del Parlament Europeu i del Consell, de 15 de març de 2017, relatiu als controls i altres activitats oficials duts a terme per garantir l'aplicació de la legislació sobre aliments i pinsos, i de les normes sobre salut i benestar dels animals, sanitat vegetal i productes fitosanitaris.

Article 11. *Control oficial i mapes epidemiològics de la IBR.*

1. El sistema de control oficial de l'execució correcta del Programa s'ha d'ajustar al que preveu el Reglament (CE) núm. 625/2017 del Parlament Europeu i del Consell, de 15 de març de 2017, relatiu als controls i altres activitats oficials duts a terme per garantir l'aplicació de la legislació sobre aliments i pinsos, i de les normes sobre salut i benestar dels animals, sanitat vegetal i productes fitosanitaris.

2. Les autoritats competents han de fer, amb caràcter anual, un mapa epidemiològic segons les qualificacions sanitàries establertes, i l'han de comunicar a la Direcció General de Sanitat de la Producció Agrària del Ministeri d'Agricultura, Pesca i Alimentació.

Amb la informació subministrada per les autoritats competents, la Direcció General de Sanitat de la Producció Agrària ha d'elaborar amb caràcter anual un mapa nacional de prevalences de la IBR a Espanya.

Article 12. *Registre de qualificacions oficials de les explotacions.*

Una vegada qualificades les explotacions d'acord amb l'article 6, la informació relativa a la qualificació de les explotacions l'han d'incorporar al Registre general d'explotacions ramaderes les comunitats autònomes de la manera que preveu l'article 3.6 del Reial decret 479/2004, de 26 de març, pel qual s'estableix i es regula el Registre general d'explotacions ramaderes.

Article 13. *Règim sancionador.*

En cas d'incompliment del que disposa aquest Reial decret, és aplicable el règim d'infraccions i sancions que estableix la Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal, sense perjudici de les responsabilitats civils, penals o d'un altre ordre que puguin concórrer.

Disposició addicional única. *Programa.*

El Ministeri d'Agricultura, Pesca i Alimentació, a sol·licitud de les autoritats competents, i previ acord a aquest efecte en el Comitè Nacional del Sistema d'Alerta Sanitària Veterinària, pot presentar el Programa a què es refereix aquest Reial decret davant la Comissió Europea, per a la seva aprovació, si s'escau, només per a l'àmbit territorial d'una part d'una comunitat autònoma, d'una comunitat autònoma sencera o de diverses.

Disposició transitòria primera. *Període transitori per a ús de vacunes no delecionades.*

No obstant el que disposa l'article 4, es poden utilitzar vacunes que no permetin la diferenciació entre anticossos vacunals i anticossos procedents d'una infecció per un virus de camp durant un termini de dos mesos des de l'entrada en vigor d'aquest Reial decret.

Disposició transitòria segona. *Règim transitori de moviments.*

1. No obstant el que disposa l'article 8.2.a), es poden autoritzar moviments, durant un període de 2 anys a partir de l'entrada en vigor d'aquest Reial decret, amb els requisits següents:

1r Els animals que s'incorporin a explotacions qualificades com a «IBR 4» han de ser animals gE-, en els 15 dies naturals previs a l'expedició. S'han d'analitzar de nou quan entrin a les explotacions i la presa de mostres s'ha d'efectuar al cap de 21 dies naturals de l'entrada dels animals a l'explotació. A aquest efecte, s'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir els resultats d'aquest segon mostreig.

2n Per la seva part, els animals que s'incorporin a explotacions qualificades com a «IBR 3», «IBR 2», «IBR 1-» i «IBR 1» han de ser animals gE- en una analítica feta preferiblement en els 15 dies naturals previs a l'expedició en l'explotació d'origen. En cas que no es pugui fer la prova en origen, s'han d'analitzar quan entrin a l'explotació de destinació i la presa de mostres s'ha d'efectuar al cap de 21 dies naturals de l'entrada dels animals a l'explotació. A aquest efecte, s'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir-ne els resultats.

3r En tots els casos, els animals s'han de transportar evitant el contacte amb animals d'estatus sanitari inferior. Una vegada en l'explotació, s'ha de tenir en compte el següent:

i) Si tots els animals aïllats resulten seronegatius, es poden incorporar amb la resta dels animals de l'explotació i s'han de tornar a analitzar un any després de la seva entrada a la granja (coincidint amb el mostreig del pla de control) per augmentar la possibilitat de detectar-hi infeccions latents.

ii) En cas que s'obtinguin resultats positius, els animals aïllats no es poden incorporar amb la resta dels animals de l'explotació, o, en cas que es faci, baixa la seva qualificació sanitària a la que correspongui.

2. No obstant el que disposa l'article 8, els animals que hagin resultat positius a les proves de laboratori que preveu l'annex II es poden enviar a explotacions qualificades com a IBR 0 durant un període de dos anys, sempre que es pugui justificar que aquests animals han estat vacunats amb una vacuna no marcada.

3. No obstant el que disposa el punt 2n de l'apartat 2.A) de la part b) de l'annex II, durant un període de dos anys, els animals que surtin d'una explotació amb la finalitat de participar en certàmens ramaders poden ser gE+, sempre que es pugui justificar que aquests animals han estat vacunats amb una vacuna no marcada.

Disposició final primera. *Títol competencial.*

Aquest Reial decret es dicta a l'empara del que disposa l'article 149.1.16a de la Constitució espanyola, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria de bases i coordinació general de la sanitat.

Disposició final segona. *Facultat de modificació.*

Es faculta el ministre d'Agricultura, Pesca i Alimentació per modificar el contingut dels annexos d'aquest Reial decret per adaptar-los a la normativa de la Unió Europea.

Disposició final tercera. *Entrada en vigor.*

Aquest Reial decret entra en vigor l'endemà de la publicació en el «Butlletí Oficial de l'Estat».

Madrid, 27 de setembre de 2019.

FELIPE R.

El ministre d'Agricultura, Pesca i Alimentació,
LUIS PLANAS PUCHADES

ANNEX I

Sol·licitud d'incorporació al Programa

SOL·LICITUD D'INCORPORACIÓ AL PROGRAMA NACIONAL VOLUNTARI DE PREVENCIÓ, CONTROL I ERRADICACIÓ DE LA IBR

DADES DE L'EXPLOTACIÓ		
Codi REGA:		
Aptitud:	Aplica en l'actualitat un programa vacunal de la IBR en l'explotació:	
Adreça:	Coordenades:	
Província:	Codi postal:	Població:

PERSONA TITULAR DE L'EXPLOTACIÓ		
NIF <input type="checkbox"/>	NIE <input type="checkbox"/>	Número de document:
Nom:	1r cognom:	2n cognom:
Domicili:		
Província:	Codi postal:	Població:
Telèfon:	Telèfon mòbil:	Adreça electrònica:
Nom de la persona representant si n'hi ha:	1r cognom:	2n cognom:
NIF <input type="checkbox"/>	NIE <input type="checkbox"/>	Número de document:

Si hi ha un representant, les comunicacions que derivin d'aquest escrit s'han de fer amb el representant designat per l'interessat.

DADES PERSONALS DEL VETERINARI RESPONSABLE		
NIF <input type="checkbox"/>	NIE <input type="checkbox"/>	Número de document:
Nom:	1r cognom:	2n cognom:
Domicili:		
Província:	Codi postal:	Població:
Telèfon:	Telèfon mòbil:	Adreça electrònica:

SOL·LICITA
La inclusió de l'explotació esmentada més amunt en el Programa nacional voluntari de prevenció, control i erradicació de la IBR.

ACREDITACIÓ DEL COMPLIMENT DELS REQUISITS
Es COMPROMET a: <ul style="list-style-type: none">- Mantenir l'explotació en el Programa nacional voluntari de prevenció, control i erradicació de la IBR durant almenys 3 anys.- Complir les obligacions i els compromisos que preveu el Reial decret pel qual s'aprova el Programa nacional voluntari de prevenció, control i erradicació de la IBR.- Fer els controls que preveu el Programa i complir els cronogrames proposats.- Col·laborar amb les autoritats competents en qualsevol actuació sanitària que se li sol·liciti.- Autoritzar que l'Administració pugui comunicar els resultats directament al veterinari responsable.

, de de
LA PERSONA SOL·LICITANT O EL
REPRESENTANT LEGAL

Signat

ANNEX II

Obtenció, manteniment, suspensió i recuperació de la qualificació

a) Obtenció de la qualificació:

1. Mostreig per a l'adquisició de la qualificació «IBR 1», «IBR 1-» i «IBR 2».

S'ha de fer un mostreig anual en animals més grans de 9 mesos i més petits de 36 mesos presents en l'explotació, sense incloure en el mostreig els animals que s'hagin vacunat amb una vacuna no marcada abans de l'entrada en vigor del Reial decret i segons les mides de mostra que indica la taula A de l'annex IV.

En cas que no hi hagi suficients animals en el grup d'edat de 9-36 mesos, s'han de recollir mostres dels animals reproductors, i s'ha de donar preferència als animals més joves.

En les explotacions en què hi hagi un o més toros reproductors, aquests han de ser objecte de mostreig, com a mínim, anualment per a la determinació d'anticossos.

Una vegada determinada la seropositivitat a gE, s'han d'anar eliminant els animals seropositius, sempre de manera voluntària i en funció dels recursos de l'explotació. En cas que persisteixi algun animal seropositiu en l'explotació en el segon any, aquests han de quedar exclosos del mostreig de manera que només es faci el mostreig dels animals seronegatius per detectar-hi noves infeccions.

S'obté la qualificació següent en funció dels resultats:

A) Explotació «IBR 1»: explotació amb existència d'animals gE+ en el grup d'edat de 9 a 36 mesos.

B) Explotació «IBR 1-»: explotació en què no s'ha fet un mostreig del 100% dels animals, però tots els del grup d'edat de 9 a 36 mesos (o, si s'escau, els que, fora d'aquest rang d'edat, s'hagin pres per a les mostres a l'empara del segon paràgraf de l'apartat anterior) dels quals s'han pres mostres en els últims 12 mesos han tingut un resultat negatiu a anticossos anti-gE-.

C) Explotació «IBR 2»: explotació en què no s'ha fet un mostreig del 100% dels animals, però tots els del grup d'edat de 9 a 36 mesos (o, si s'escau, els que, fora d'aquest rang d'edat, s'hagin pres per a les mostres a l'empara del segon paràgraf de l'apartat anterior) dels quals s'han pres mostres en els últims 24 mesos han tingut un resultat negatiu a anticossos anti-gE-.

2. Mostreig per a l'adquisició de la qualificació d'«IBR 3», i «IBR 4».

S'han de fer de manera anual els mostreigs següents amb els resultats següents:

A) Explotació «IBR 3».

i) Explotacions de llet: s'han d'analitzar tots els tancs de llet i tots els animals més grans de 9 mesos al llarg d'un període no superior a 12 mesos i el resultat ha de ser negatiu a anticossos anti-gE per al 100% de les mostres analitzades. Es poden fer *pools* per a mostres de llet d'acord amb la sensibilitat documentada pel test.

ii) Explotacions de carn: s'han d'analitzar tots els animals més grans de 9 mesos al llarg d'un període no superior a 12 mesos i el resultat ha de ser negatiu a anticossos anti-gE en el 100% de les mostres analitzades.

B) Explotació «IBR 4». Es poden fer *pools* de fins a 50 animals no vacunats per a mostres individuals de llet.

1r Es pot elegir una de les pautes de mostreig següents per a la detecció d'anticossos totals, anti-gB o anti-gE, amb resultats negatius:

i) Una mostra de llet o sèrum, de tots els animals bovins presa al llarg d'un període no superior a 12 mesos.

ii) Dues mostres de llet o sèrum de tots els animals bovins, en un interval de no menys de 2 mesos i no de més de 12 mesos de:

- les femelles de l'explotació més grans de 12 mesos,
- els mascles reproductors més grans de 12 mesos i
- un mostreig aleatori dels mascles no destinats a cria, més grans de 12 mesos segons la mida de la mostra que indica la taula A de l'annex IV.

iii) Només en cas que almenys el 30% de les femelles de l'explotació estiguin en lactació:

- llet de tots els tancs presa almenys en 3 ocasions, en intervals de no menys de 3 mesos, que representi totes les femelles en lactació de l'explotació de manera que cada mostra de tanc representi un màxim de 50 animals no vacunats,
 - sèrum de les femelles que no estiguin en lactació, més grans de 12 mesos, i dels mascles reproductors més grans de 12 mesos, i
 - sèrum dels mascles no destinats a cria, més grans de 12 mesos. El mostreig ha de ser aleatori d'acord amb la mida de mostra que indica la taula A de l'annex IV.

b) Manteniment de la qualificació.

1. Mostreig.

A) Per a explotacions «IBR 1», «IBR 1-» i «IBR 2»: s'ha de fer un mostreig anual en animals més grans de 9 mesos i més petits de 36 mesos presents en l'explotació, segons la mida de mostra que indica la taula A de l'annex IV, que ha de tenir un resultat negatiu, excepte en IBR 1.

B) Per a explotacions «IBR 3» s'ha de fer el mostreig següent, que ha de tenir un resultat negatiu:

1r Explotacions de llet: s'ha de fer un mostreig anual representatiu en animals més grans de 9 mesos i més petits de 36 mesos segons la mida de mostra que indica la taula A de l'annex IV; i s'han d'efectuar, com a mínim, tres mostres l'any de tots els tancs de llet amb un interval mínim de 3 mesos. Es poden fer *pools* per a mostres de llet d'acord amb la sensibilitat documentada pel test.

2n Explotacions de carn: s'ha de fer un mostreig anual representatiu en animals més grans de 9 mesos i més petits de 36 mesos presents en l'explotació, segons la mida de mostra que indica la taula A de l'annex IV.

C) Per a explotacions «IBR 4».

S'ha de fer alguna de les pautes de mostreig següents per a la detecció d'anticossos totals, anti-gB o anti-gE. Es poden fer *pools* de fins a 100 animals per a mostres individuals de llet únicament per a animals no vacunats.

S'han d'obtenir resultats negatius en mostres de:

1r Una mostra individual, que pot ser de sèrum o llet, presa anualment de tots els bovins més grans de 24 mesos.

2n En cas que almenys el 30% de les femelles de l'explotació estiguin en lactació, com a mínim anualment:

- llet de tots els tancs presa almenys en 3 ocasions amb un interval no inferior a 3 mesos, que representi totes les femelles en lactació de l'explotació, de manera que cada tanc representi un màxim de 100 animals no vacunats, i
- sèrum pres de tots els mascles reproductors de més de 24 mesos.

3r Sèrum o llet presos d'un nombre d'animals que permeti la detecció d'almenys el 10% de prevalença amb una confiança del 95%, segons la taula A de l'annex IV, sempre que es mantingui l'estatus d'oficialment indemne durant els 3 últims anys consecutius i no es mantinguin en l'explotació animals vacunats.

S'han de seguir complint els requisits que estableixen els punts b) i c) de l'article 6.6.

D) En encebadors, en cas que se subministrin d'animals exclusivament d'explotacions qualificades com a «IBR 1-», «IBR 2», «IBR 3» o «IBR 4», han de fer, en un període d'un any, dos mostreigs amb un interval superior a 30 dies naturals, com a mínim, d'un 5% dels efectius.

2. Restriccions al moviment:

A) Per a explotacions «IBR 1», «IBR 1-» «IBR 2» i «IBR 3»:

1r L'entrada d'animals s'ha de fer amb animals procedents d'explotacions amb un nivell de qualificació igual o superior.

2n Els animals que hagin sortit d'una explotació amb la finalitat de participar en certàmens ramaders han d'estar vacunats prèviament al trasllat al certamen. En cas que la destinació posterior del certamen sigui una explotació IBR 3, els animals han de ser gE- segons les mostres preses al cap de 21 dies naturals de l'entrada a l'explotació. S'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir-ne els resultats.

En els casos en què els animals hagin de participar en certàmens de bestiar selecte, a més, han de ser gE- en una prova feta en els 15 dies previs a l'expedició.

3r Els animals que hagin de participar en aprofitaments de pastures en règim comú, amb animals d'altres explotacions que tinguin una qualificació inferior, han d'estar vacunats prèviament al trasllat a la pastura d'acord amb el que disposa l'article 4, i per a explotacions qualificades com a IBR 3 han de ser gE- segons les mostres preses al cap de 21 dies naturals de la tornada a les seves explotacions. S'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir-ne els resultats.

4t Els animals que transitin per explotacions de tractants o centres de concentració, a excepció dels certàmens ramaders als quals s'aplica el punt 2n, han de ser analitzats amb resultat negatiu quan entrin a l'explotació de destinació i la presa de mostres s'ha d'efectuar al cap de 21 dies naturals de l'entrada dels animals a l'explotació. A aquest efecte, s'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir els resultats d'aquest mostreig.

En cas que els animals procedeixin d'una explotació qualificada com a IBR 3 o IBR 4 o d'un país amb un programa aprovat o declarat lliure segons la Decisió 2004/558/CE de la Comissió, de 15 de juliol de 2004, i hagin estat menys de 48 hores en una explotació de tractants o un centre de concentració, no els és aplicable el paràgraf anterior quan l'explotació de destinació sigui un encebador.

B) Per a explotacions «IBR 4»:

1r Només s'hi poden introduir animals procedents d'explotacions «IBR 4».

2n Els animals que hagin sortit d'una explotació amb la finalitat de participar en certàmens ramaders o en aprofitaments de pastures en règim comú amb animals d'altres explotacions que tinguin una qualificació inferior han de ser gB-, o gE- en cas d'animals vacunats amb una vacuna marcada prèviament a l'obtenció de la qualificació com a IBR 4, segons les mostres preses al cap de 21 dies naturals de la tornada dels animals a l'explotació. S'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir-ne els resultats.

3r Els animals que transitin per explotacions de tractants o centres de concentració han de ser analitzats quan entrin a l'explotació de destinació i la presa de mostres s'ha d'efectuar al cap de 21 dies naturals de l'entrada dels animals a l'explotació. A aquest efecte, s'han de mantenir els animals aïllats de la resta d'animals de l'explotació, fins a obtenir els resultats d'aquest mostreig.

c) Suspensió i recuperació de la qualificació.

Quan la suspensió derivi de l'incompliment del programa vacunal obligatori, la recuperació de la qualificació es produeix una vegada acreditada l'aplicació correcta del programa vacunal en els efectius presents de l'explotació i, en el cas de les explotacions qualificades com a IBR3, després de fer un control serològic amb resultat negatiu davant la gE del virus de la IBR en un nombre d'animals que garanteixi, amb un nivell de confiança del 95 per 100, detectar la presència de la malaltia si la seva taxa de prevalença és com a mínim del 2 per 100, segons la taula B de l'annex IV.

Quan en una explotació IBR 3 o IBR 4 es detecti la presència d'animals clínicament malalts o serològicament positius a la gE del virus de la IBR, s'ha de procedir a la confirmació serològica o virològica de la malaltia. Si aquesta es confirma, queda suspesa la qualificació de l'explotació afectada. La qualificació esmentada es recupera una vegada sacrificats els animals afectats i quan, passat un mínim de 30 dies des del sacrifici, en l'explotació s'hagin fet de nou, amb resultat negatiu, els controls serològics que estableix la part A de l'annex II, referits a l'obtenció del títol, i sempre que es mantingui un pla vacunal aprovat per l'autoritat competent, a excepció de les explotacions IBR4. Fins a la recuperació de la qualificació, només es permet el moviment d'animals amb destinació directa a l'encebador i l'escorxador.

En el cas dels encebadors, es requalifiquen immediatament quan introdueixin animals procedents d'una explotació amb una qualificació inferior. En aquest cas, i després del buidatge corresponent de l'encebador i la neteja i la desinfecció posteriors, es poden requalificar assignant la qualificació de l'explotació amb menys nivell sanitari de la qual procedeixen els animals.

ANNEX III

Proves d'elecció

1.1 ELISA de bloqueig:

1.1.1 ELISA per a la detecció d'anticossos específics contra la gE de l'HVB-1: en cas de mostres procedents d'animals de l'espècie bovina vacunats amb una vacuna marcada gE negativa.

1.1.2 ELISA per a la detecció d'anticossos contra la gB de l'HVB-1: en cas de mostres procedents d'animals de l'espècie bovina no vacunats amb cap tipus de vacuna. També es pot utilitzar aquesta prova per fer estudis de perfils serològics en explotacions vacunades amb vacunes marcades gE-.

1.2 ELISA indirecte, per a la detecció d'anticossos totals de l'HVB-1.

2. Tècnica de confirmació de resultats serològics per ELISA per a animals no vacunats: seroneutralització vírica.

ANNEX IV

Mida de la mostra

Taula A

Mida de la mostra requerida per detectar la presència de malalties. Nivell de confiança del 95%, prevalença del 10%.

Mida de població	Mida de la mostra
1-15	Tots
16-20	16
21-40	21
41-100	25
101-250	27
+ de 251	28

Taula B

Mida de la mostra requerida per detectar la presència de malalties. Nivell de confiança del 95%, prevalença del 2%.

Mida de població	Mida de la mostra
1-50	Tots fins a un màxim de 48
51-70	67
71-100	78
101-200	105
201-400	124
+ 401	149