

ICS

CCS 点击此处添加 CCS 号

T/CVDA
团 标 准

T/CVDA XXXX—XXXX

禽病原感染实验质量管理与生物安全控制 指南

Guidelines for Quality Management and Biosafety Control in Pathogen Infection
Experiments of Avian

(征求意见稿)

XXXX - XX - XX 发布

XXXX - XX - XX 实施

中国兽药协会 发 布

目 次

前言	II
引言	III
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 风险评估	2
5 基本要求	2
6 实验设计	3
7 实验操作	3
8 实验报告	6
附录 A (资料性) 可能会干扰禽病原感染实验的微生物与寄生虫	7
附录 B (资料性) 实验禽推荐饲养密度与雏禽适宜饲养温度	9
参考文献	10

前　　言

本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本标准由中国兽药协会提出并归口管理。

本文件起草单位：中国兽医药品监察所、中国农业科学院哈尔滨兽医研究所、山东省动物疫病预防与控制中心、中国动物卫生与流行病学中心、中国合格评定国家认可中心。

本文件主要起草人：王秀丽、刘元杰、马欣、王甲、孟伯龙、刘永刚、王苗利、王君玮、陶雨风、富宏坤、郭桐同、李倩琳、王团结、张广川、岳怀宁、刘燕、姚文生。

引　　言

鸡、鸭、鹅等家（水）禽是兽药行业在禽病致病机理研究、禽用疫苗的研发检验中常用动物。病原感染实验是生产检验用菌（毒、虫）种制备检定与筛选、禽用疫苗免疫效果评价的常用方法。全周期的病原感染实验包括实验设计、实验操作、实验报告。良好的实验设计是实验成功的一半，规范的实验操作是实验质量的保证，完整的实验报告是实验结果获得充分应用的基础。病原感染实验的生物安全风险受到国家、社会的广泛关注。风险评估是现代风险管理的核心工具，有必要将风险评估引入病原感染实验的质量管理与生物安全控制过程，助力提升病原感染实验的质量与生物安全水平。鉴于用于病原感染实验的健康禽筛选不易、禽饲养存在特殊性、生物安全防护要求严以及兽药行业高质量发展需要，为提升实验禽利用效能、保障病原感染实验质量、强化生物安全防范能力，在目前国家标准、行业标准无禽病原感染实验全周期的质量管理与生物安全控制标准的情况下，有必要制定本指南性团体标准，以推动国家法律法规和国际国内标准规范在禽病原感染实验的细化落地，助力兽药行业提质增效和创新发展。

在本文件中，使用了一下助动词：

- “应”表示要求；
- “宜”表示建议；
- “可”表示可以。

禽病原感染实验质量管理与生物安全控制指南

1 范围

本文件规定了禽病原感染实验的风险评估、基本要求、实验设计、实验操作、实验报告。本文件适用于鸡、鸭、鹅等禽病原感染实验的质量管理与生物安全控制。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

- GB 5749 生活饮用水卫生标准
- GB 14925 实验动物 环境与设施
- GB 19489 实验室 生物安全通用要求
- GB/T 16550 新城疫诊断技术
- GB/T 17999.1 SPF鸡 微生物学监测总则
- GB/T 18645 动物结核病诊断技术
- GB/T 18936 高致病性禽流感诊断技术
- GB/T 22332 鸭病毒性肠炎诊断技术
- NY/T 540 鸡病毒性关节炎诊断技术
- NY/T 541 兽医诊断样本采集、保存与运输技术规范
- NY/T 554 鸭甲型病毒性肝炎1型和3型诊断技术
- NY/T 562 动物衣原体病诊断技术
- NY/T 4035 禽滑液囊支原体感染诊断技术
- NY/T 4039 禽偏肺病毒感染诊断技术
- SN/T 1226 禽痘检疫技术规范
- SN/T 1467 小鹅瘟检疫技术规范
- SN/T 5191 禽肾炎检疫技术规范
- 中华人民共和国兽药典

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3.1

实验禽 laboratory avians

在实验动物生产许可的设施内饲养、繁育，对其携带的微生物、寄生虫和健康状态等实行控制，遗传背景明确或者来源清楚的，应用于病原感染实验的禽。按照其携带微生物、寄生虫的控制水平，分为普通级实验禽、无特定病原体级实验禽（简称SPF禽）、无菌级实验禽。

3.2

实验用禽 experimental avians

在畜牧养殖场饲养、繁育，经动物疫病检疫合格，应用于病原感染实验的禽。

3.3

病原感染实验 pathogen infection experiment

用活的病原（包括细菌、病毒或寄生虫）感染动物以及感染动物的相关实验操作（包括动物的饲养、临床观察、特殊检查，样本采集、处理和检测，动物解剖，动物排泄物、组织、器官、尸体等废弃物处

理）。

3.4

质量管理 quality management

为确保病原感染实验的准确性和可靠性而采取的一系列措施。这些措施旨在监控和评估实验的全过程，包括实验设计、实验动物的选择与饲养、实验操作、数据采集和分析、实验报告等各环节，以确保实验结果的有效性。

3.5

生物安全控制 biosafety control

在病原感染实验过程中，为防止病原体对实验人员、实验室环境和社会造成危害而采取的一系列措施。这些措施旨在确保实验动物和实验人员的安全，防止病原体的泄露和传播，保证环境安全。

3.6

样本 specimen

含有或疑似含有具有感染活性的病原的相关材料，来自实验动物的体液、排泄物、组织等，经适当处理后，用于病原分离以及血清学、分子生物学、病理学等方面的实验。

3.7

个体防护用品 personal protective equipment

防止人员个体受到生物性、化学性或物理性等危险因子伤害的器材和用品。包括口罩、面罩、手套、防护服、鞋套等。

3.8

处理因素 processing factors

外加给实验动物的实验条件因素，包括物理因素、化学因素和生物因素。

4 风险评估

4.1 开展病原感染实验前宜以病原为对象，搜集相关资料并对其进行分析，风险识别可能存在的风险。这些资料包括但不限于：

- a) 病原的生物学特性、危害程度分类、生物安全防护等级要求、对人的感染性以及人员的预防与治疗；
- b) 不同品种、性别、日龄（或体重）的禽对该病原的敏感性；
- c) 禽自身携带的微生物与寄生虫（见附录A）可能对实验的干扰；
- d) 国内相关法律法规、部门规章（或部令公告）和标准规范；
- e) 国际组织或行业权威机构发布的指南、预案；
- f) 实验室环境及设施设备等相关信息。

4.2 评估风险可接受的程度，分为可接受风险和不可接受风险。对于不可接受风险应采取相应的风险应对。风险应对的方法包括但不限于：

- a) 停止具有风险的实验活动，以规避风险；
- b) 采取有针对性的防范措施，将风险降低至可接受程度。

5 基本要求

5.1 用于病原感染实验的动物实验室应符合《中华人民共和国兽药典》三部附录 3006 或 GB 14925 要求。用于高致病性动物病原感染实验的动物实验室还应符合生物安全三级防护或 GB 19489 规定的生物安全三级实验室要求。

注：SPF 禽的动物实验设施条件应符合 GB 14925 要求。

5.2 用于病原感染实验的禽应符合相关国家标准或风险评估后确定的健康动物筛选标准，并附有实验动物质量合格证或动物检疫合格证明。

注：SPF鸡的质量应符合GB 17999.1要求。

5.3 使用高致病性动物病原开展病原感染实验活动应获得省级以上农业农村行政主管部门的批准。

5.4 动物实验人员和饲养人员在实验操作和饲喂动物过程中应佩戴符合相应生物安全防护等级的个人防护用品。

5.5 实验操作过程中应充分考虑动物福利。

6 实验设计

6.1 实验设计原则应包括但不限于：

- a) 实验设计时应充分利用风险评估结果；
- b) 动物福利；
- c) 实验设置对照组时，除感染操作外，实验组和对照组的其他处理因素保持一致；
- d) 根据实验类型选择基于标准、文献、经验或基于统计学方法来确定实验动物数量；
- e) 确定实验观察指标时，宜尽量选择客观性指标，不用或少用带主观成分的指标；
- f) 分析实验结果时，采用科学适用的方法筛选数据、推理结果；
- g) 必要时，在正式实验前设计预实验。预实验使用的动物数量可比正式实验要求的少，但实验方法和观察指标应和正式实验相同。预实验的结果不可归入正式实验的结果中一并分析。

6.2 实验方案内容应包括但不限于：

- a) 适宜的动物实验室设施和个人防护用品；
- b) 实验禽选择，包括禽的品种、性别、日龄（或体重）以及不应携带的微生物或寄生虫；
- c) 实验分组及动物数量，包括是否设置对照组、感染剂量组以及是否设盲；
- d) 病原接种物的制备，包括制备方法、保存条件以及有效期；
- e) 感染操作，包括感染途径、感染剂量；
- f) 临床反应预期指标；
- g) 样本采集与检测的指标与方法，包括病原学、血液学、病理学、免疫学、分子生物学等指标；
- h) 实验废物处置方法；
- i) 结果评价方法。

7 实验操作

7.1 禽饲养

7.1.1 饲养密度宜符合附录B要求。

7.1.2 饲料应满足禽不同生长阶段的营养要求，SPF禽饲料还应达到无菌要求。

7.1.3 饮水应符合GB 5749要求，SPF禽饮水还应达到无菌要求。

7.1.4 实验禽适应性饲养时间不少于1日，实验用禽适应性饲养时间不少于3日，以至其生理和行为达到稳定状态。适应性饲养时间的长短可依据运输类型、运输时间、动物来源以及预期用途确定。

7.1.5 适应性饲养期间应观察禽的精神、采食、饮水、被毛、粪便、行动等，对表现出不良健康迹象的禽应予以淘汰。

7.1.6 根据实验要求，采用自由采食方式或限食，确保饲料和饮水的卫生。雏禽饲养前，宜将饲养舍或隔离器预热到雏禽需要的温度（见附录B）。

7.1.7 隔离器方式饲养时，应定期更换隔离器粪膜和清理食盒、饮水器具等，频率应根据使用特性及污染情况而定。舍养方式饲养时，宜每日清扫饲养舍、食盒和饮水器具。

7.2 禽抓取与保定

- 7.2.1 抓取与保定禽时应避免粗暴操作，尽量减少禽的不适和应激反应。
- 7.2.2 应根据禽的特性、大小与实验需要，兼顾操作便利性和安全性，选择适宜的保定方法。
- 7.2.3 抓取与保定操作时应穿戴适当的个人防护用品，防止人员损伤。
- 7.2.4 保定结束释放禽时，应确保其处于安全状态，避免因突然释放导致禽受伤或逃逸。

7.3 禽分组与标记

- 7.3.1 应按照实验方案对禽进行随机分组，每组动物饲养条件应相同。
- 7.3.2 分组标记应不影响动物福利和动物正常活动，且实验周期内均应可有效辨认。
- 7.3.3 分组标记可采隔离器标记法、染色法、挂脚号圈、戴翅号标或其它适宜方法。

7.4 病原接种物制备

- 7.4.1 应依据病原的特性制备感染用接种物。
- 7.4.2 接种物的包装应至少具有内、外两层，含高致病性动物病原的接种物的包装应达到三层要求。

注1：两层包装应至少满足：内层包装应不透水、防泄漏并保证完全密封；外层包装应防水、防泄漏、防破损。

注2：三层包装（从内往外分别是主容器、辅助包装、外包装）应至少满足：主容器和辅助包装应不透水、防泄漏，保证完全密封；外包装应防水、防泄漏、防破损、耐高温、耐高压；主容器和辅助包装之间应填充吸附材料，其填充量应能满足吸收主容器内所有内装物；辅助包装与外包装之间应使用适当的衬垫材料，其使用量应能达到安全固定辅助包装的要求；主容器的表面应予以标识信息；外包装应粘贴生物危险标识和警告语。

7.5 感染操作

- 7.5.1 接种剂量、接种途径应符合实验方案要求。
- 7.5.2 接种物应在规定的时间内完成使用。
- 7.5.3 对隔离器内饲养的禽的感染操作宜在隔离器进行。
- 7.5.4 使用后的尖锐器材（如针头）应放入利器盒，装量应不超过利器盒容积的 2/3。其它实验废物应使用至少两层包装进行密封包装后送至指定地点暂存。
- 7.5.5 感染操作结束后应对实验区域环境和设备进行清洁消毒处理。

7.6 实验观察

- 7.6.1 应根据病原的特性定期观察实验动物的临床反应，做好观察记录。
- 7.6.2 禽临床反应如超出临床反应预期指标，应及时分析原因并采取应对措施（如：采样检测是否感染其他病原、检查隔离器是否出现故障、变更变质饲料等）。

7.7 样本采集与检测

7.7.1 采样原则

- 7.7.1.1 应依据实验方案选择样本采集的种类、数量、部位。必要时，可根据禽的临床表现反应，适当调整应采集的样本。
- 7.7.1.2 病原分离样本的采样过程应保证无菌操作，刀、剪、镊子、器皿、注射器、针头等采样用具应事先严格灭菌。采集其它用途的样本时宜做到无菌操作。
- 7.7.1.3 采集死亡动物的样本，宜于动物死亡后 2h 内完成。无法完成时，样本采集应在发现动物死亡后及时完成。
- 7.7.1.4 样本包装应至少具有内、外两层，并满足本文件 7.4.2 条注 1 要求。高致病性动物病原样本包装应具有三层，并满足本文件 7.4.2 条注 2 要求。

7.7.2 采样顺序 需要采血时，首先选择采血，然后进行解剖，采集需要的相应组织器官。

7.7.3 样本采集、处理、保存可参照相关国家标准和行业标准执行。

注：新城疫病毒样本的采集、处理、保存可参照GB/T 16550执行；禽分枝杆菌样本的采集、处理、保存可参照GB/T 18645执行；高致病性禽流感病毒样本的采集、处理、保存可参照GB/T 18936执行；鸭病毒性肠炎病毒样本的采集、处理、保存可参照GB/T 22332执行；禽呼肠孤病毒样本的采集、处理、保存可参照NY/T 540执行；鸭甲型肝炎病毒样本的采集、处理、保存可参照NY/T 554执行；衣原体样本采集、处理、保存可参照NY/T 562执行；滑囊液支原体样本的采集、处理、保存可参照NY/T 4035执行；禽偏肺病毒样本的采集、处理、保存可参照NY/T 4039执行；禽痘病毒样本的采集、处理、保存可参照SN/T 1226执行；小鹅瘟病毒样本的采集、处理、保存可参照SN/T 1467执行；禽肾炎病毒样本的采集、处理、保存可参照SN/T 5191执行；其它病原样本的采集、处理、保存可参照NY/T 541执行。

7.7.4 采样记录

7.7.4.1 采样时，应清晰标识每份样本。

7.7.4.2 采样记录内容应包括但不限于：

- a) 样本名称；
- b) 采集部位；
- c) 采样时间；
- d) 被采样禽的编号；
- e) 采样人姓名；
- f) 对于病理组织样本，还应适当增加记录内容，如禽品种、组织名称和数量、固定液名称和浓度、组织固定日期、病理制片要求、病理切片观察要求等。

7.7.5 依据实验方案进行样本检测。

7.8 安乐死

7.8.1 达到以下条件时，可对禽实施安乐死。

- a) 已到实验设计的时间终点；
- b) 虽未到实验设计的时间终点，但已获得实验结果时；
- c) 其他原因不适合继续饲养。

7.8.2 适用于禽的安乐死方法包括但不限于：

- a) 静脉注射巴比妥类药物致死，推荐使用剂量为 150mg/kg 以上；
- b) 麻醉后静脉注射氯化钾致死，氯化钾推荐使用剂量为 10mg/kg~20mg/kg；
- c) 颈椎脱臼致死（仅限于雏禽）。

7.9 实验废物处理

7.9.1 活毒废水应集中收集，并彻底消毒或灭菌后方可排出。

注：含高致病性动物病原的废水必须彻底灭菌方可排出。

7.9.2 病原感染实验中产生的废气应经高效过滤处理后排出。

7.9.3 固体废物应依据病原的危害程度，采用适宜的消毒或灭菌方法进行处理方可传出实验室。

注1：固体废物包括禽尸体、组织、粪便残渣（粪膜）、饲料残渣及其他可能沾染病原体的废物（一次性防护服、口罩、手套、注射器、玻璃器皿、废过滤器芯材等）。

注2：含高致病性动物病原的固体废物必须彻底灭菌后才可传出实验室。

7.9.4 消毒或灭菌后的固体废物应按医疗废物进行无害化处理。

7.10 实验记录

7.10.1 实验记录应涵盖禽引入、饲养、实验、观察、处理、检测等全过程，应准确、完整、清晰，保证可追溯性。

7.10.2 实验记录不应随意修改。如必须修改，应采用单横线或双横线进行杠改，保证原错误记录清晰可辩，并由修改人签字，注明修改时间和原因。

8 实验报告

8.1 实验报告应至少包括实验目的、实验方法、实验结果、实验结论等内容。

8.2 实验报告应以实验记录为依据进行撰写。

8.3 必要时应利用适宜的统计学方法分析原始数据。应用统计方法之前，应先了解数据的特性，包括数据的类型（定量或定性）、分布、异常值、数据的独立性等。

8.4 只要适用，量值应使用科学计数法和国际单位制表示。

8.5 应说明禽的品种、性别、日龄（或体重）、来源、健康状况以及是否有被剔除的禽及其剔除原因。

8.6 应说明病原的名称、来源、感染剂量、感染途径以及感染后的临床症状。

8.7 应说明获得原始数据的实验条件（如：使用的设施、仪器等）和所依据的来源（如：血液样本、拭子样本、组织样本等）。

8.8 应说明对原始数据或所依据资料的取舍规则，说明是否有原始数据未被采用。

8.9 应至少说明动物实验活动伦理审查是否经过批准。适用时，应说明实验活动是否经过生物安全批准。

附录 A
(资料性)
可能会干扰禽病原感染实验的微生物与寄生虫

A. 1 引言

本附录旨在供风险评估时参考。

A. 2 微生物列表

微生物名称	可能会干扰的动物实验		
	鸡	鸭	鹅
禽流感病毒 (<i>Avian Influenza Virus</i>)	●	●	●
新城疫病毒 (<i>Newcastle Disease Virus</i>)	●	●	●
马立克氏病病毒 (<i>Marek's Disease Virus</i>)	●	—	—
传染性支气管炎病毒 (<i>Infection Bronchitis Virus</i>)	●	—	—
传染性喉气管炎病毒 (<i>Infection Laryngotracheitis Virus</i>)	●	—	—
传染性法氏囊病病毒 (<i>Infection Bursal Disease Virus</i>)	●	—	—
禽呼肠孤病毒 (<i>Avian Reovirus</i>)	●	—	—
禽腺病毒 I 群 (<i>Avian Adenovirus Group I</i>)	●	—	—
禽腺病毒III群 (<i>Avian Adenovirus Group III</i>)	●	●	—
禽痘病毒 (<i>Fowl Pox Virus</i>)	●	—	—
禽脑脊髓炎病毒 (<i>Avian Encephalomyelitis Virus</i>)	●	—	—
禽偏肺病毒 (<i>Avian metapneumovirus</i>)	●	—	—
星状病毒 (<i>Astrovirus</i>)	●	●	—
淋巴白血病病毒 (<i>Lymphoid Leukosis Virus</i>)	●	—	—
网状内皮增生症病毒 (<i>Reticulendotheliosis Virus</i>)	●	●	—
鸡传染性贫血病毒 (<i>Chicken Infectious Anaemia Virus</i>)	●	—	—
鸭肝炎病毒I型 (<i>Duck hepatitis virus type I</i>)	—	●	—
鸭肠炎病毒 (<i>Duck enteritis virus</i>)	—	●	—
鹅细小病毒 (<i>Goose parvovirus</i>)	●	—	●
鹅出血性多瘤病毒 (<i>Goose hemorrhagic polyomaviruses</i>)	—	—	●
沙门菌 (<i>Salmonella pullorum</i>)	●	●	●
副鸡杆菌 (<i>Haemophilus paragallinarum</i>)	●	—	—
多杀性巴氏杆菌 (<i>Pasteurella multocida</i>)	●	●	●
禽结核杆菌 (<i>Avian tuberculosis</i>)	●	—	—
滑液囊支原体 (<i>Mycoplasma synoviae</i>)	●	—	—
鸡毒支原体 (<i>Mycoplasma gallisepticum</i>)	●	—	—
鸭疫里默氏杆菌 (<i>Riemerella anatipestifer</i>)	—	●	—
衣原体 (<i>Chlamydia</i>)	●	●	●

注：●表示鸡、鸭、鹅可能携带的微生物

A.3 寄生虫列表

寄生虫名称	可能会干扰的动物实验		
	鸡	鸭	鹅
体外寄生虫 (<i>Ectoparasites</i>)	●	●	●
蠕虫 (<i>Helminths</i>)	●	●	●
弓形虫 (<i>Toxoplasma</i>)	●	●	●
住白细胞虫 (<i>Leucocytozoon</i>)	●	-	●
阿米巴原虫 (<i>Ameba</i>)	●	●	●
鸡异刺线虫 (<i>Heterakis gallinarum</i>)	●	-	-
隐孢子虫 (<i>Cryptosporidium</i>)	●	●	-
组织滴虫 (<i>Histomonas</i>)	●	-	-
注: ●表示鸡、鸭、鹅可能携带的寄生虫			

附录 B
(资料性)
实验禽推荐饲养密度与雏禽适宜饲养温度

B. 1 引言

本附录旨在推荐实验禽饲养密度和雏禽适宜饲养温度。

B. 2 实验禽推荐饲养密度与雏禽适宜饲养温度列表

动物品种	动物体重 (kg) /周龄 (W)	推荐饲养密度 (只/m ²)	雏禽适宜饲养温度 (℃)
鸡	<1kg	15	1W雏鸡32~35; 2W雏鸡29~32; 3W雏鸡27~29; 4W雏鸡21~27。
	1kg~2kg	8	
	>2kg	6	
鸭	1W	40	1d~3d雏鸭30~33; 4d~6d雏鸭25~30; 7d~10d雏鸭20~25。
	2W	30	
	3W	20	
	4W	15	
	5W~8W	12	
	9W以上	8	
鹅	1W	25	1d~5d雏鹅28~30; 6d~10d雏鹅25~27; 11d~15d雏鹅22~24。
	2W	20	
	3W	15	
	4W	10	
	5W~11W	5	
	12W以上	3	

参 考 文 献

- [1] GB/T 27025—2019 检测和校准实验室能力的通用要求.
- [2] GB/T 27416—2014 实验动物机构 质量和能力的通用要求.
- [3] GB/T 27425—2020 科研实验室良好规范.
- [4] GB/T 39760—2021 实验动物 安乐死指南.
- [5] GB/T 42011—2022 实验动物 福利通则.
- [6] GB/T 43051—2023 实验动物 动物实验生物安全通用要求.
- [7] RB/T 040—2020 病原微生物实验室生物安全风险管理指南.
- [8] DB11/T 1807—2020 实验动物 环境条件.
- [9] 程水生, 崔保安, 陈光华. 2012. 兽医实验动物学[M]. 北京: 中国农业出版社.
- [10] 魏泓. 2016. 医学动物实验技术[M]. 北京: 人民卫生出版社.
- [11] 杨永光. 2017. 兽医寄生虫学[M]. 北京: 中国农业出版社.
- [12] 陆承平, 刘永杰. 2022. 兽医微生物学[M]. 北京: 中国农业出版社.
- [13] 刘胜旺, 李慧昕, 陈华兰. 2022. 禽病学(第14版) [M]. 北京: 辽宁科技技术出版社.
- [14] 卢选成, 李晓燕, 刘晓宇. 2022. 美国兽医协会动物安乐死指南(2020版) [M]. 北京: 科学出版社.
- [15] PERCIE DU SERT N, HURST V, AHLUWAUA A, et al. The ARRIVE guidelines 2.0: updated guidelines for reporting animal research [J]. PLoS Biology, 2020, 18(7) : e3000410. DOI: 10.1371/journal.pbio.3000410.
- [16] Terrestrial Animal Health Code(2024) [M]. 2024. World Organisation for Animal Health. <https://www.woah.org/en/what-we-do/standards/codes-and-manuals/terrestrial-code-online-access/>.
- [1c7] Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, thirteenth edition 2024[M]. 2024. World Organisation for Animal Health. <https://www.woah.org/en/what-we-do/standards/codes-and-manuals/terrestrial-manual-online-access/>.
- [18] Key Certainties and Uncertainties in Animal Health and Welfare[M]. 2024. World Organisation for Animal Health. <https://www.woah.org/app/uploads/2024/12/v6-trendbook-foresight-17122024.pdf>.