

Bruxelles, den 21. januar 2026
(OR. en)

5588/26
ADD 1

DELECT 8
VETER 9
AGRILEG 8

FØLGESKRIVELSE

fra:	Martine DEPREZ, direktør, på vegne af generalsekretæren for Europa-Kommissionen
modtaget:	20. januar 2026
til:	Thérèse BLANCHET, generalsekretær for Rådet for Den Europæiske Union
Komm. dok. nr.:	C(2026) 22 annex
Vedr.:	BILAG til KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../... om ændring af delegeret forordning (EU) 2020/688 for så vidt angår regler om flytning inden for Unionen af opdrættede hunde, katte, fritter og andre rovdyr

Hermed følger til delegationerne dokument C(2026) 22 annex.

Bilag: C(2026) 22 annex



EUROPA-
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den 20.1.2026
C(2026) 22 final

ANNEX

BILAG

til

KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../...

**om ændring af delegeret forordning (EU) 2020/688 for så vidt angår regler om flytning
inden for Unionen af opdrættede hunde, katte, fritter og andre rovdyr**

BILAG

"BILAG VII

KRAV TIL GYLDIGHEDEN AF RABIESVACCINER OG RISIKOBEGRÆNSENDE FORANSTALTNINGER FOR ANDRE SYGDOMME END RABIES

Del 1

Krav til gyldigheden af rabiesvacciner for hunde, katte, fritter og andre rovdyr

1. Rabiesvaccinen skal opfylde følgende krav:
 - a) Den skal være en vaccine, der ikke er en modificeret levende vaccine, og tilhøre en af følgende kategorier
 - i) en inaktiveret vaccine med mindst én antigenenhed pr. dosis eller
 - ii) en rekombinant vaccine, som udtrykker det immuniserende glykoprotein af rabiesvirus i en levende virusvektor.
 - b) Hvis den gives:
 - i) i en medlemsstat, skal den være omfattet af en markedsføringstilladelse i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/6* eller
 - ii) i et tredjeland eller territorium skal den være blevet godkendt af eller være omfattet af en licens udstedt af den kompetente myndighed og som et minimum opfylde kravene i den relevante del af kapitlet om rabies i *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals* fra Verdensorganisationen for Dyresundhed (WOAH).
2. En rabiesvaccination skal opfylde følgende betingelser:
 - a) Vaccinen blev givet af en embedsdyrlæge eller en bemyndiget dyrlæge som defineret i artikel 2, stk. 1, i delegeret forordning (EU) [C(2026) 20]**, som besluttet af den kompetente myndighed.
 - b) Dyret var mindst tolv uger gammelt på tidspunktet for den primære vaccination.
 - c) Vaccinationsdatoen er angivet af en dyrlæge, jf. litra a), i det relevante afsnit i det identifikationsdokument, der er omhandlet i artikel 71, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.
 - d) Vaccinationsdatoen, jf. litra c), ligger ikke før datoen for identifikation eller den dato for aflæsning af identifikationsmidlet som angivet i det relevante afsnit i det identifikationsdokument, der er omhandlet i artikel 71, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.
 - e) Vaccinationens gyldighedsperiode regnes fra det tidspunkt, hvor der er opnået beskyttende immunitet, hvilket skal være mindst 21 dage efter afslutningen af den af producenten foreskrevne vaccinationsprotokol for den primære vaccination, og løber indtil slutningen af perioden med beskyttende immunitet i

* Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/6 af 11. december 2018 om veterinærlægemidler og om ophævelse af direktiv 2001/82/EF (EUT L 4 af 7.1.2019, s. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

overensstemmelse med de tekniske specifikationer i den i punkt 1, litra b), nr. i), omhandlede markedsføringstilladelse for eller den i punkt 1, litra b), nr. ii), omhandlede godkendelse af eller licens for rabiesvaccinen i den medlemsstat eller det tredjeland eller territorium, hvor vaccinen gives.

Vaccinationens gyldighedsperiode skal angives af en dyrlæge, jf. litra a), i det relevante afsnit i det identifikationsdokument, der er omhandlet i artikel 71, stk. 1, i forordning (EU) 2019/2035.

- f) En revaccination skal anses for en primær vaccination, hvis den ikke blev givet inden for den i litra e) omhandlede gyldighedsperiode for en tidligere vaccination.

** Publikationskontoret indsætter senere henvisningen til titel, EUT og ELI.

Del 2

Risikobegrænsende foranstaltninger vedrørende infestering med *Echinococcus multilocularis*

1. Den i artikel 53, litra d), og artikel 55, litra b), nr. ii), omhandlede behandling for infestering med *Echinococcus multilocularis* skal gives af en dyrlæge og skal bestå af et veterinærlægemiddel:
 - a) som indeholder den passende dosis af:
 - i) praziquantel eller
 - ii) andre farmakologisk virksomme stoffer, som hver for sig eller i kombination har vist sig at reducere ormebyrden for så vidt angår *Echinococcus multilocularis*-parasitten på modne og ikke-modne stadier i tarmen med mindst samme virkning som praziquantel og
 - b) som er tildelt enten
 - i) en markedsføringstilladelse i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/6 eller
 - ii) en godkendelse eller en licens af den kompetente myndighed i et tredjeland.
2. Den i punkt 1 omhandlede behandling skal være blevet givet inden for en periode, der begynder højst 120 timer og slutter mindst 24 timer forud for tidspunktet for den planlagte indførsel til en medlemsstat eller en zone deri med status som sygdomsfri for *Echinococcus multilocularis*.
3. For andre dyr af hundefamilien end hunde skal den i artikel 58, stk. 1, litra d), omhandlede behandling mod infestering med *Echinococcus multilocularis* bestå af et veterinærlægemiddel, som omhandlet i punkt 1, og den skal være blevet givet tidligst 48 timer før indførsel til en medlemsstat eller zone deri med status som sygdomsfri for *Echinococcus multilocularis*."