



Bruxelles, den 11. februar 2026
(OR. en)

6241/26
ADD 1

DELECT 26
AGRILEG 29
VETER 17

FØLGESKRIVELSE

fra:	Martine DEPREZ, direktør, på vegne af generalsekretæren for Europa-Kommissionen
modtaget:	9. februar 2026
til:	Thérèse BLANCHET, generalsekretær for Rådet for Den Europæiske Union
Komm. dok. nr.:	C(2026) 24 annex
Vedr.:	BILAG til KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../... om ændring af delegeret forordning (EU) 2020/692 for så vidt angår regler vedrørende indførsel til Unionen og flytning og håndtering efter indførsel af sendinger af hunde, katte og fritter

Hermed følger til delegationerne dokument C(2026) 24 annex.

Bilag: C(2026) 24 annex



EUROPA-
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den 20.1.2026
C(2026) 24 final

ANNEX

BILAG

til

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

**om ændring af delegeret forordning (EU) 2020/692 for så vidt angår regler vedrørende
indførsel til Unionen og flytning og håndtering efter indførsel af sendinger af hunde,
katte og fritter**

BILAG

"BILAG XXI

SÆRLIGE KRAV VEDRØRENDE HUNDE, KATTE OG FRITTER BESTEMT TIL INDFØRSEL TIL UNIONEN

1. KRAV VEDRØRENDE RABIESANTISTOFTITRERINGSTEST

Rabiesantistoftitreringstesten skal:

- a) være udført uden unødigt ophold efter indsamling af prøven på en prøve indsamlet af en embedsdyrlæge eller en bemyndiget dyrlæge som defineret i artikel 2, nr. 1, i delegeret forordning [C(2026) 20] i en periode, der begynder mindst 30 dage efter datoen for den primære vaccination eller inden for en igangværende gyldig vaccinationsserie og mindst 90 dage inden udstedelse af det certifikat, der ledsager sendingen af dyr til Unionen
- b) påvise en titer af rabiesvirusneutraliserende antistof på mindst 0,5 IU/ml og være foretaget ved en metode, der er foreskrevet i den relevante del af kapitlet om rabies i *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals fra Verdensorganisationen for Dyresundhed (WOAH)*
- c) være foretaget på et af følgende steder:
 - i) et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625* med henblik på at gennemføre rabiesantistoftitreringstest, og hvis navn og kontaktoplysninger den kompetente myndighed har meddelt Kommissionen eller
 - ii) et laboratorium i et tredjeland eller territorium opført i bilag VIII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 og udpeget af tredjelandets kompetente myndighed som værende i overensstemmelse med kravene i artikel 37, stk. 4 og 5, i forordning (EU) 2017/625 med henblik på at gennemføre rabiesantistoftitreringstest, og hvis navn og kontaktoplysninger den kompetente myndighed har meddelt Kommissionen
- d) være attesteret ved en officiel rapport fra det udpegede laboratorium, jf. litra c), for så vidt angår resultaterne af rabiesantistoftitreringstesten.

En rapport udstedt efter den 1. januar 2028 skal være forsynet med en sikkerhedsfeature i form af en kode, der gør det muligt at verificere dens autenticitet på det udpegede laboratoriums særlige internetbaserede sider, og være vedlagt det i litra a) omhandlede dyresundhedscertifikat
- e) skal ikke fornyes for et dyr, der efter en rabiesantistoftitreringstest med tilfredsstillende resultater er blevet revaccineret mod rabies inden for gyldighedsperioden for den primære vaccination, jf. litra a), og alle efterfølgende gyldige vaccinationer i serien.

* Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/625 af 15. marts 2017 om offentlig kontrol og andre officielle aktiviteter med henblik på at sikre anvendelsen af fødevarer- og foderlovgivningen og reglerne for dyresundhed og dyrevelfærd, plantesundhed og plantebeskyttelsesmidler, om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr.

999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, Rådets forordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt Rådets direktiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om ophævelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, Rådets direktiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og Rådets afgørelse 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontrol) (EUT L 95 af 7.4.2017, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>).

2. BEHANDLING MOD INFESTERING MED *ECHINOCCOCUS MULTILOCULARIS*

Før indførsel til en medlemsstat eller en zone deri med status som sygdomsfri for *Echinococcus multilocularis* skal hunde behandles mod infestering med *Echinococcus multilocularis* i henhold til følgende:

- a) Behandlingen skal foretages med et godkendt veterinærlægemiddel, som indeholder en passende dosis praziquantel eller 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.
- b) Midlet skal gives af en dyrlæge inden for en periode, der begynder højst 120 timer og slutter mindst 24 timer forud for tidspunktet for indførsel til medlemsstaten eller en zone deri."