



Brussel, 31 maart 2026  
(OR. en)

7825/26

DELECT 60  
VETER 43  
AGRILEG 71

### BEGELEIDENDE NOTA

---

van:	de secretaris-generaal van de Europese Commissie, ondertekend door mevrouw Martine DEPREZ, directeur
ingekomen:	27 maart 2026
aan:	mevrouw Thérèse BLANCHET, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie

---

nr. Comdoc.:	C(2026) 900 final
Betreft:	GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE van 27.3.2026 tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 wat betreft infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden ( <i>Taylorella equigenitalis</i> )

---

De delegaties vinden hierbij document C(2026) 900 final.

Bijlage: C(2026) 900 final



Brussel, 27.3.2026  
C(2026) 900 final

**GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE**

**van 27.3.2026**

**tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 wat betreft infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*)**

(Voor de EER relevante tekst)

## TOELICHTING

### 1. ACHTERGROND VAN DE GEDELEGEERDE HANDELING

Bij Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”)<sup>1</sup> zijn regels vastgesteld met betrekking tot de preventie en bestrijding van ziekten die op dieren of mensen kunnen worden overgedragen, waaronder regels voor de registratie en erkenning van inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen van zendingen levende producten binnen de Unie.

De Commissie heeft Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de erkenning van inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van levende producten van bepaalde gehouden landdieren<sup>2</sup> vastgesteld.

In de artikelen 16 en 18 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 is bepaald dat dierenartsen van het centrum en teamdierenartsen ervoor moeten zorgen dat donordieren geen symptomen of klinische tekenen van ziekten van categorie D vertonen en dat in de inrichting van oorsprong, de quarantainevoorziening of het spermawinningscentrum gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van levende producten geen ziekte van categorie D is gemeld die relevant is voor runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen. Die voorschriften hebben ook betrekking op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte. In de aanbevelingen van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (WOAH) is voor die twee ziekten niet bepaald dat zij gedurende een periode van ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van levende producten niet mogen zijn gemeld.

Infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte zijn epidemiologisch gezien twee zeer vergelijkbare ziekten die dezelfde in de lijst opgenomen soorten treffen. Beide ziekten zijn infecties die door vectoren worden overgedragen en waarvoor specifieke voorschriften voor frequent testen gelden als gedurende een periode van ten minste 60 dagen vóór en tijdens de winning van sperma, oöcyten of embryo's in een lidstaat of een zone daarvan melding wordt gemaakt van deze ziekten. In spermawinningscentra vindt het testen van als donordier van sperma gehouden runderen, schapen en geiten op ziekten van categorie D, behalve op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, meestal jaarlijks plaats, terwijl het testen op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en op infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, bij melding hiervan in een lidstaat of een zone van een lidstaat, ten minste om de 7 of 28 dagen moet gebeuren bij gebruik van een test voor de opsporing van ziekteverwekkers, of in de periode tussen dag 28 en dag 60 vanaf de datum van elke winning van sperma bij gebruik van een serologische test. Op grond van dit gegeven en de noodzaak om de voorschriften van de Unie af te stemmen op de aanbevelingen van de WOAH is het gerechtvaardigd om voor deze twee ziekten een andere benadering in vergelijking met andere ziekten van categorie D te introduceren in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686. Daarom moet het voorschrift dat er in een periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van levende producten geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) of infectie met

---

<sup>1</sup> PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1.

<sup>2</sup> PB L 174 van 3.6.2020, blz. 1.

het virus van epizoötische hemorragische ziekte mag zijn gemeld in de inrichting van oorsprong, de quarantainevoorziening of het spermawinningscentrum, worden geschrapt en zullen de artikelen 16 en 18 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 dienovereenkomstig worden gewijzigd.

Artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat de diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen naar andere lidstaten van levende producten van dieren van de familie Camelidae en de familie Cervidae, met inbegrip van voorschriften in verband met infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte. Die voorschriften zullen worden afgestemd op de voorschriften voor donorrunderen, -schapen en -geiten van het gewijzigde artikel 16 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en deel 5, hoofdstuk II, van bijlage II bij die gedelegeerde verordening, zoals gewijzigd bij onderhavige gedelegeerde verordening.

Deel 4 van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat aanvullende diergezondheidsvoorschriften voor donorpaardachtigen. Overeenkomstig deel 4, hoofdstuk I, punt 1, a), iii), van bijlage II en deel 4, hoofdstuk II, punt 2, c), van die bijlage moeten donorpaardachtigen een test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*) ondergaan. Overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de WOAAH, hoofdstuk 3.6.2 over besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (versie van mei 2022), is het voor tests op basis van een polymerasekettingreactie (PCR-tests) niet nodig een vervoermedium te gebruiken om swabs naar het laboratorium over te brengen en moeten dergelijke voor PCR-tests bestemde swabs uiterlijk zeven dagen na de bemonstering worden getest. Daarom zal deel 4 van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 worden gewijzigd door de verplichting tot het gebruik van een vervoermedium uit de methode voor PCR-tests op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*) te schrappen.

Deel 5, hoofdstukken II en III, van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte. De voorschriften voor die ziekten zullen worden gewijzigd om rekening te houden met de herindeling van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) als ziekte van categorie D+E in plaats van als ziekte van categorie C+D+E, zoals vastgesteld in Uitvoeringsverordening (EU) 2026/169 van de Commissie<sup>3</sup> tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie<sup>4</sup>.

## **2. RAADPLEGING VOORAFGAAND AAN DE AANNEMING VAN DE HANDELING**

De deskundigengroep inzake diergezondheid (E00930) heeft op 30 september en 4 november 2025 over deze gedelegeerde verordening vergaderd.

---

<sup>3</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2026/169 van de Commissie van 26 januari 2026 tot wijziging van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 betreffende de indeling van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) als in de lijst opgenomen ziekte (PB L, 2026/169, 27.1.2026, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2026/169/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2026/169/oj)).

<sup>4</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie van 3 december 2018 betreffende de toepassing, op de categorieën in de lijst opgenomen ziekten, van bepaalde regels voor de preventie en bestrijding van ziekten en tot vaststelling van een lijst van soorten en groepen soorten die een aanzienlijk risico vormen in verband met de verspreiding van die ziekten (PB L 308 van 4.12.2018, blz. 21, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2018/1882/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/1882/oj)).

Het ontwerp van gedelegeerde verordening is ook ter beschikking gesteld van het Europees Parlement en de Raad. Er zijn van het Europees Parlement noch de Raad opmerkingen ontvangen.

Er vonden verschillende andere uitwisselingen en vergaderingen plaats met belanghebbenden en met bevoegde autoriteiten van de lidstaten tijdens welke relevante factoren en elementen zijn besproken met betrekking tot het doel en de inhoud van het ontwerp van gedelegeerde handeling.

### **3. JURIDISCHE ELEMENTEN VAN DE GEDELEGEERDE HANDELING**

Deze gedelegeerde verordening moet worden vastgesteld in het kader van Verordening (EU) 2016/429, en met name uit hoofde van artikel 160, lid 1, en artikel 164, lid 2.

# GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE

van 27.3.2026

**tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 wat betreft infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*)**

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”)<sup>1</sup>, en met name artikel 160, lid 1, en artikel 164, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EU) 2016/429 zijn regels vastgesteld met betrekking tot de preventie en bestrijding van dierziekten die op dieren of mensen kunnen worden overgedragen, waaronder regels voor de registratie en erkenning van inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen van zendingen levende producten binnen de Unie.
- (2) Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie<sup>2</sup> is vastgesteld in het kader van Verordening (EU) 2016/429 en bevat aanvullende regels met betrekking tot de erkenning van inrichtingen voor levende producten, de documentatie en de traceerbaarheid van levende producten, en diergezondheids- en certificeringsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van levende producten van bepaalde gehouden landdieren.
- (3) In de artikelen 16 en 18 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 is bepaald dat dierenartsen van het centrum en teamdierenartsen ervoor moeten zorgen dat donordieren geen symptomen of klinische tekenen van ziekten van categorie D vertonen en dat in de inrichting van oorsprong, de quarantainevoorziening of het spermawinningscentrum gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van levende producten geen ziekte van categorie D is gemeld die relevant is voor runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen. Die voorschriften hebben ook betrekking op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte. In de aanbevelingen van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (WOAH) is voor die twee ziekten niet bepaald

---

<sup>1</sup> PB L 84 van 31.3.2016, blz.1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/2019-12-14>.

<sup>2</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de erkenning van inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van levende producten van bepaalde gehouden landdieren (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 1, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2020/686/2023-04-10](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2020/686/2023-04-10)).

dat zij gedurende een periode van ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van levende producten niet mogen zijn gemeld.

- (4) Infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte zijn epidemiologisch gezien twee zeer vergelijkbare ziekten die dezelfde in de lijst opgenomen soorten treffen. Beide ziekten zijn infecties die door vectoren worden overgedragen en waarvoor specifieke voorschriften voor frequent testen gelden als gedurende een periode van ten minste 60 dagen vóór en tijdens de winning van sperma, oöcyten of embryo's in een lidstaat of een zone daarvan melding wordt gemaakt van deze ziekten. In spermawinningscentra vindt het testen van als donordier van sperma gehouden runderen, schapen en geiten op ziekten van categorie D, behalve op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, meestal jaarlijks plaats, terwijl het testen op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en op infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, bij melding hiervan in een lidstaat of een zone van een lidstaat, ten minste om de 7 of 28 dagen moet gebeuren bij gebruik van een test voor de opsporing van ziekteverwekkers, of in de periode tussen dag 28 en dag 60 vanaf de datum van elke winning van sperma bij gebruik van een serologische test. Op grond van dit gegeven en de noodzaak om de voorschriften van de Unie af te stemmen op de aanbevelingen van de WOAH is het gerechtvaardigd om voor deze twee ziekten een andere benadering in vergelijking met andere ziekten van categorie D te introduceren in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686. Daarom moet het voorschrift dat er in een periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van levende producten geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) of infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte mag zijn gemeld in de inrichting van oorsprong, de quarantainevoorziening of het spermawinningscentrum, worden geschrapt en moeten de artikelen 16 en 18 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (5) Daarnaast wordt in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie<sup>3</sup>, zoals onlangs gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2026/169 van de Commissie<sup>4</sup>, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) heringedeeld als ziekte van categorie D+E, terwijl deze infectie voorheen was ingedeeld als een ziekte van categorie C+D+E. Die wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is van toepassing met ingang van 15 juli 2026. Als gevolg van die herindelingsregels voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) ten aanzien van de officiële ziektevrije status of uitroeiprogramma's, alsook de voorschriften voor verplaatsingen van levende producten bij binnenkomst in een ziektevrije lidstaat of zone daarvan, of bij binnenkomst in een lidstaat of zone daarvan waar een uitroeiprogramma van toepassing is zoals vastgesteld in deel II, hoofdstuk 2,

---

<sup>3</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie van 3 december 2018 betreffende de toepassing, op de categorieën in de lijst opgenomen ziekten, van bepaalde regels voor de preventie en bestrijding van ziekten en tot vaststelling van een lijst van soorten en groepen soorten die een aanzienlijk risico vormen in verband met de verspreiding van die ziekten (PB L 308 van 4.12.2018, blz. 21, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2018/1882/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/1882/oj)).

<sup>4</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2026/169 van de Commissie van 26 januari 2026 tot wijziging van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 betreffende de indeling van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) als in de lijst opgenomen ziekte (PB L, 2026/169, 27.1.2026, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2026/169/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2026/169/oj)).

afdeling 4, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie<sup>5</sup> en in deel II van bijlage V bij die verordening, gewijzigd bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2026/xx [PLAN/1924/2025] van de Commissie<sup>6</sup>. Die wijzigingen van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 zijn van toepassing met ingang van 15 juli 2026. Daarom zijn de in die bepalingen van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 vastgestelde voorschriften ten aanzien van de officiële ziektevrije status van een lidstaat of zone daarvan of de uitvoering van een uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met ingang van 15 juli 2026 niet langer van toepassing. Bijgevolg moet deel 5, hoofdstuk II, van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 worden gewijzigd door de verwijzingen naar een ziektevrije status en een uitroeiingsprogramma voor die ziekte te schrappen.

- (6) Artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat de diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen naar andere lidstaten van levende producten van dieren van de familie Camelidae en de familie Cervidae, met inbegrip van voorschriften in verband met infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24). Die voorschriften moeten worden afgestemd op de voorschriften voor donorrunderen, -schapen en -geiten van artikel 16 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en deel 5, hoofdstuk II, van bijlage II bij die gedelegeerde verordening, zoals gewijzigd bij onderhavige gedelegeerde verordening.
- (7) Deel 4 van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat aanvullende diergezondheidsvoorschriften voor donorpaardachtigen. Overeenkomstig deel 4, hoofdstuk I, punt 1, a), iii), van bijlage II en deel 4, hoofdstuk II, punt 2, c), van die bijlage moeten donorpaardachtigen een test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*) ondergaan. Overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de WOA, hoofdstuk 3.6.2 over besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (versie van mei 2022), is het voor tests op basis van een polymerasekettingreactie (PCR-tests) niet nodig een vervoermedium te gebruiken om swabs naar het laboratorium over te brengen en moeten dergelijke voor PCR-tests bestemde swabs uiterlijk zeven dagen na de bemonstering worden getest. Daarom moet deel 4 van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 worden gewijzigd door de verplichting tot het gebruik van een vervoermedium uit de methode voor PCR-tests op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (*Taylorella equigenitalis*) te schrappen.
- (8) Deel 5, hoofdstukken II en III, van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte. De voorschriften voor die ziekten moeten worden gewijzigd om rekening te houden met de herindelings van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) als ziekte van categorie D+E in plaats van als ziekte van categorie C+D+E in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882.

---

<sup>5</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 211, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2020/689/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2020/689/oj)).

<sup>6</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2026/xx van de Commissie van xx xxx 2026 tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 wat betreft infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status (PB L xx, xx.xx.2026, blz. xx, ELI: XXX [PLAN/1924/2025], C(2026) 903).

- (9) Aangezien de bij Uitvoeringsverordening (EU) 2026/169 in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 aangebrachte wijzigingen met betrekking tot de herindeling van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) als ziekte van categorie D+E met ingang van 15 juli 2026 van toepassing zijn, moet deze gedelegeerde verordening ook met ingang van die datum van toepassing zijn.
- (10) Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) artikel 16 wordt als volgt gewijzigd:
- a) punt d), ii) wordt vervangen door:
- “ii) zijn zij gehouden in inrichtingen waarvoor geen melding is gemaakt van ziekten van categorie D die relevant zijn voor die dieren, met uitzondering van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;”;
- b) punt e) wordt vervangen door:
- “e) op de dag van winning van het sperma, de oöcyten of de embryo's vertoonden zij geen symptomen of klinische tekenen van:
- i) de in punt d), ii) bedoelde ziekten van categorie D;
- ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);
- iii) infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;
- iv) de in artikel 6 van Verordening (EU) 2016/429 bedoelde nieuwe ziekten;”;
- 2) artikel 18 wordt als volgt gewijzigd:
- a) punt a) wordt vervangen door:
- “a) op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten, vertoonden zij geen symptomen of klinische tekenen van:
- i) de in artikel 16, punt d), ii), bedoelde ziekten van categorie D;
- ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);
- iii) infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;
- iv) de in artikel 6 van Verordening (EU) 2016/429 bedoelde nieuwe ziekten;”;
- b) punt b), i) wordt vervangen door:
- “i) gedurende de voorafgaande periode van ten minste 30 dagen is geen ziekte van categorie D gemeld die relevant is voor runderen, varkens, schapen of geiten, met uitzondering van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;”;
- c) punt c), i) wordt vervangen door:

- “i) waar, gedurende een periode die loopt van ten minste 30 dagen vóór de datum van winning tot ten minste 30 dagen na de datum van winning van het sperma of, in het geval van vers sperma, tot de datum van verzending van de zending sperma, geen ziekte van categorie D is gemeld die relevant is voor runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen, met uitzondering van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;”;
- 3) artikel 38 wordt als volgt gewijzigd:
- a) punt g) wordt geschrapt;
  - b) punt k) wordt vervangen door:
    - “k) voldoen aan de diergezondheidsvoorschriften in verband met infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte zoals vastgesteld in deel 5, hoofdstukken II en III, van bijlage II;”;
- 4) bijlage II wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

#### *Artikel 2*

Deze verordening treedt in werking op de zevende dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 15 juli 2026.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 27.3.2026

*Voor de Commissie*  
*De voorzitter*  
*Ursula VON DER LEYEN*