

Bruxelles, 31 martie 2026  
(OR. en)

7825/26

DELECT 60  
VETER 43  
AGRILEG 71

## NOTĂ DE ÎNSOȚIRE

---

Sursă:	Secretara Generală a Comisiei Europene, sub semnătura dnei Martine DEPREZ, Directoare
Data primirii:	27 martie 2026
Destinatar:	Dna Thérèse BLANCHET, Secretară Generală a Consiliului Uniunii Europene
Nr. doc. Csie:	C(2026) 900 final
Subiect:	REGULAMENTUL DELEGAT (UE) .../... AL COMISIEI din 27.3.2026 de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/686 în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24), infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice și infecția cu metrita contagioasă ecvină ( <i>Taylorella equigenitalis</i> )

---

În anexă, se pune la dispoziția delegațiilor documentul C(2026) 900 final.

---

Anexă: C(2026) 900 final



Bruxelles, 27.3.2026  
C(2026) 900 final

**REGULAMENTUL DELEGAT (UE) .../... AL COMISIEI**

**din 27.3.2026**

**de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/686 în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24), infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice și infecția cu metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*)**

(Text cu relevanță pentru SEE)

## EXPUNERE DE MOTIVE

### 1. CONTEXTUL ACTULUI DELEGAT

Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)<sup>1</sup> stabilește norme pentru prevenirea și controlul bolilor transmisibile la animale sau la oameni, inclusiv norme privind înregistrarea și autorizarea unităților de material germinativ, precum și pentru cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația transporturilor de material germinativ în interiorul Uniunii.

Comisia a adoptat Regulamentul delegat (UE) 2020/686 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute<sup>2</sup>.

Articolele 16 și 18 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 prevăd că medicii veterinari ai centrului și medicii veterinari ai echipelor se asigură că animalele donatoare nu prezintă nici simptome, nici semne clinice ale oricăreia dintre bolile de categoria D și că niciuna dintre bolile de categoria D relevante pentru bovine, porcine, ovine sau caprine nu a fost raportată în unitatea de origine, în adăpostul de carantină sau în centrul de colectare a materialului seminal pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ. Cerințele respective se referă, de asemenea, la infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și la infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice. Recomandările Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OMSA) nu prevăd, pentru aceste două boli, cerința de a nu fi raportate timp de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ.

Infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice sunt două boli foarte similare din punct de vedere epidemiologic și afectează aceleași specii listate. Ambele sunt boli cu transmitere prin vectori cu cerințe de testare specifice frecvente în cazul în care bolile sunt raportate în cursul unei perioade de cel puțin 60 de zile înainte și în cursul colectării materialului seminal, al oocitelor sau al embrionilor, într-un stat membru sau într-o zonă a acestuia. Testarea animalelor donatoare de material seminal din speciile bovină, ovină și caprină în centre de colectare a materialului seminal pentru bolile de categoria D, altele decât infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice, se efectuează în cea mai mare parte anual, în timp ce testarea pentru infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice, dacă este raportată într-un stat membru sau într-o zonă a acestuia, trebuie efectuată cel puțin o dată la 7 sau la 28 de zile în cazul în care se utilizează un test de identificare a agentului etiologic sau în perioada între 28 și 60 de zile de la data fiecărei colectări a materialului seminal în cazul în care se utilizează un test serologic. Acest fapt, precum și necesitatea de a alinia cerințele Uniunii la recomandările OMSA justifică o abordare diferită pentru aceste două boli în comparație cu alte boli de categoria D care urmează să fie introduse în Regulamentul delegat (UE) 2020/686. Prin urmare, cerința privind absența unui caz raportat de infecție cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) sau de infecție cu virusul bolii hemoragice epizootice în unitatea de origine, în adăpostul de carantină și în centrul de colectare a materialului seminal pentru o

---

<sup>1</sup> JO L 84, 31.3.2016, p. 1.

<sup>2</sup> JO L 174, 3.6.2020, p. 1.

perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ trebuie eliminată, iar articolele 16 și 18 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 vor fi modificate în consecință.

Articolul 38 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 stabilește cerințele de sănătate animală pentru circulația către alte state membre a materialului germinativ provenit de la animale din familiile camelide și cervide, inclusiv cerințele referitoare la infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și la infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice. Cerințele respective vor fi aliniate la cerințele pentru bovinele, ovinele și caprinele donatoare, astfel cum se prevede la articolul 16 modificat și în capitolul II din partea 5 a anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686, astfel cum a fost modificat prin prezentul regulament delegat.

Partea 4 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 prevede cerințe suplimentare în materie de sănătate animală vizând ecvideele donatoare. În conformitate cu capitolul I punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) și cu punctul 2 litera (c) din capitolul II al părții 4 din anexa respectivă, ecvideele donatoare trebuie să fie supuse unui test pentru metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*). În conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OMSA, capitolul 3.6.2 privind metrita contagioasă ecvină (versiunea din mai 2022), pentru testarea reacției în lanț a polimerazei (PCR) nu este necesară utilizarea mediului de transport pentru a transporta tampoanele la laborator, iar astfel de tampoane pentru PCR trebuie să fie testate în termen de cel mult 7 zile de la prelevare. Prin urmare, partea 4 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 va fi modificată prin eliminarea obligației de a utiliza un mediu de transport din metodologia de testare PCR pentru metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*).

Capitolele II și III din partea 5 a anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 stabilesc cerințe în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice. Cerințele pentru bolile respective vor fi modificate ținând seama de reclasificarea dintr-o boală de categoria C+D+E într-o boală de categoria D+E a infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24), astfel cum se prevede în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2026/169<sup>3</sup> al Comisiei de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2018/1882<sup>4</sup> al Comisiei.

## 2. CONSULTĂRI ÎNAINTEA ADOPTĂRII ACTULUI

Reuniunile Grupului de experți privind sănătatea animală (E00930) în sensul prezentului regulament delegat au avut loc la 30 septembrie și la 4 noiembrie 2025.

Proiectul de regulament delegat a fost pus la și dispoziția Parlamentului European și a Consiliului. Nu au fost primite observații din partea Parlamentului European și nici a Consiliului.

Au avut loc mai multe alte schimburi de informații și reuniuni cu părțile interesate, precum și cu autoritățile competente din statele membre, în cadrul cărora au fost discutați factori

<sup>3</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2026/169 al Comisiei din 26 ianuarie 2026 de modificare a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 în ceea ce privește clasificarea infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) ca boală listată (JO 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> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei din 3 decembrie 2018 privind aplicarea anumitor norme de prevenire și control al bolilor în cazul categoriilor de boli listate și de stabilire a unei liste a speciilor și a grupurilor de specii care prezintă un risc considerabil de răspândire a bolilor listate respective (JO L 308, 4.12.2018, p. 21, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2018/1882/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/1882/oj)).

determinanți determinați și elemente relevante cu privire la scopul și conținutul proiectului de act delegat.

### **3. ELEMENTELE JURIDICE ALE ACTULUI DELEGAT**

Prezentul regulament delegat urmează să fie adoptat în contextul Regulamentului (UE) 2016/429, în special în temeiul articolului 160 alineatul (1) și al articolului 164 alineatul (2).

# REGULAMENTUL DELEGAT (UE) .../... AL COMISIEI

din 27.3.2026

**de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/686 în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24), infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice și infecția cu metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*)**

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)<sup>1</sup>, în special articolul 160 alineatul (1) și articolul 164 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul (UE) 2016/429 stabilește norme pentru prevenirea și controlul bolilor animalelor care sunt transmisibile la animale sau la oameni, inclusiv norme privind înregistrarea și autorizarea unităților de material germinativ, precum și pentru cerințele în materie de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația transporturilor de material germinativ în interiorul Uniunii.
- (2) Regulamentul delegat (UE) 2020/686<sup>2</sup> al Comisiei a fost adoptat în cadrul Regulamentului delegat (UE) 2016/429 al Comisiei și stabilește norme de completare pentru autorizarea unităților de material germinativ, ținerea evidențelor și trasabilitatea materialului germinativ, precum și cerințe în materie de sănătate animală și de certificare pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute.
- (3) Articolele 16 și 18 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 prevăd că medicii veterinari ai centrului și medicii veterinari ai echipelor se asigură că animalele donatoare nu prezintă nici simptome, nici semne clinice ale oricăreia dintre bolile de categoria D și că niciuna dintre bolile de categoria D relevante pentru bovine, porcine, ovine sau caprine nu a fost raportată în unitatea de origine, în adăpostul de carantină sau în centrul de colectare a materialului seminal pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ. Cerințele respective se referă, de asemenea, la infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și la infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice. Recomandările Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OMSA) nu prevăd, pentru aceste două boli, cerința de a nu fi raportate timp de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ.

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

<sup>2</sup> Regulamentul delegat (UE) 2020/686 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute (JO L 174, 3.6.2020, p. 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)).

- (4) Infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice sunt două boli foarte similare din punct de vedere epidemiologic și afectează aceleași specii listate. Ambele sunt boli cu transmitere prin vectori cu cerințe de testare specifice frecvente în cazul în care bolile sunt raportate în cursul unei perioade de cel puțin 60 de zile înainte și în cursul colectării materialului seminal, al oocitelor sau al embrionilor, într-un stat membru sau într-o zonă a acestuia. Testarea animalelor donatoare de material seminal din speciile bovină, ovină și caprină în centre de colectare a materialului seminal pentru bolile de categoria D, altele decât infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice, se efectuează în cea mai mare parte anual, în timp ce testarea pentru infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice, dacă este raportată într-un stat membru sau într-o zonă a acestuia, trebuie efectuată cel puțin o dată la 7 sau la 28 de zile în cazul în care se utilizează un test de identificare a agentului etiologic sau în perioada între 28 și 60 de zile de la data fiecărei colectări a materialului seminal în cazul în care se utilizează un test serologic. Acest fapt, precum și necesitatea de a alinia cerințele Uniunii la recomandările OMSA justifică o abordare diferită pentru aceste două boli în comparație cu alte boli de categoria D care urmează să fie introduse în Regulamentul delegat (UE) 2020/686. Prin urmare, este necesar ca cerința privind absența unui caz raportat de infecție cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) sau de infecție cu virusul bolii hemoragice epizootice în unitatea de origine, în adăpostul de carantină și în centrul de colectare a materialului seminal pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării materialului germinativ să fie eliminată, iar articolele 16 și 18 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 să fie modificate în consecință.
- (5) În plus, anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei<sup>3</sup>, astfel cum a fost modificată recent prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2026/169 al Comisiei<sup>4</sup>, reclassifică infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) ca boală de categoria D+E, deși fusese clasificată anterior ca boală de categoria C+D+E. Această modificare a Regulamentului delegat (UE) 2018/1882 se aplică de la 15 iulie 2026. Ca urmare a unei astfel de reclassificări, normele privind infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) referitoare la statutul oficial de indemn de boală sau la programele de eradicare, inclusiv cerințele privind circulația materialului germinativ la intrarea într-un stat membru indemn de boală sau într-o zonă a acestuia ori într-un stat membru sau într-o zonă a acestuia care face obiectul unui program de eradicare prevăzut în partea II capitolul 2 secțiunea 4 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei<sup>5</sup> și în partea II din anexa V la acesta, au fost modificate prin Regulamentul delegat (UE) 2026/xx al Comisiei

---

<sup>3</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei din 3 decembrie 2018 privind aplicarea anumitor norme de prevenire și control al bolilor în cazul categoriilor de boli listate și de stabilire a unei liste a speciilor și a grupurilor de specii care prezintă un risc considerabil de răspândire a bolilor listate respective (JO L 308, 4.12.2018, p. 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> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2026/169 al Comisiei din 26 ianuarie 2026 de modificare a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 în ceea ce privește clasificarea infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) ca boală listată (JO 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>5</sup> Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2020/689/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2020/689/oj)).

[PLAN/1924/2025]<sup>6</sup>. Aceste modificări ale Regulamentului delegat (UE) 2020/689 se aplică de la 15 iulie 2026. Prin urmare, cerințele prevăzute în dispozițiile respective din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 referitoare la statutul oficial de indemn de boală al unui stat membru sau al unei zone a acestuia sau care desfășoară un program de eradicare pentru infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) încetează să se aplice de la 15 iulie 2026. În consecință, este necesar ca partea 5 capitolul II din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 să fie modificată prin eliminarea trimerelor la statutul de indemn de boală și la un program de eradicare a bolii respective.

- (6) Articolul 38 din Regulamentul delegat (UE) 2020/686 stabilește cerințele de sănătate animală pentru circulația către alte state membre a materialului germinativ provenit de la animale din familiile camelide și cervide, inclusiv cerințele referitoare la infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24). Este necesar ca cerințele respective să fie aliniate la cerințele pentru bovinele, ovinele și caprinele donatoare prevăzute la articolul 16 și în partea 5 capitolul II din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686, astfel cum a fost modificat prin prezentul regulament delegat.
- (7) Partea 4 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 prevede cerințe suplimentare în materie de sănătate animală vizând ecvideele donatoare. În conformitate cu capitolul I punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) și cu punctul 2 litera (c) din capitolul II al părții 4 din anexa respectivă, ecvideele donatoare trebuie să fie supuse unui test pentru metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*). În conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OMSA, capitolul 3.6.2 privind metrita contagioasă ecvină (versiunea din mai 2022), pentru testarea reacției în lanț a polimerazei (PCR) nu este necesară utilizarea mediului de transport pentru a transporta tampoanele la laborator, iar astfel de tampoane pentru PCR trebuie să fie testate în termen de cel mult 7 zile de la prelevare. Prin urmare, partea 4 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 trebuie să fie modificată prin eliminarea obligației de a utiliza un mediu de transport din metodologia de testare PCR pentru metrita contagioasă ecvină (*Taylorella equigenitalis*).
- (8) Capitolele II și III din partea 5 a anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/686 stabilesc cerințe în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice. Este necesar ca cerințele pentru bolile respective să fie modificate ținând seama de reclasificarea unei boli de categoria C+D+E într-o boală de categoria D+E a infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882.
- (9) Întrucât modificările aduse Regulamentului de punere în aplicare 2018/1882 prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2026/169 în ceea ce privește reclasificarea infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) ca boală de categoria D+E se aplică de la 15 iulie 2026, este necesar ca prezentul regulament delegat să se aplice, de asemenea, de la data respectivă.
- (10) Prin urmare, Regulamentul delegat (UE) 2020/686 trebuie modificat în consecință.

---

<sup>6</sup> Regulamentul delegat (UE) 2026/xx al Comisiei din xx xxx 2026 de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2020/689 referitor la programele de eradicare și statutul de indemn de boală în ceea ce privește infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) (JO L xx, xx.xx.2026, p. xx, ELI: xxx [PLAN/1924/2025]; C(2026)903).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Regulamentul delegat (UE) 2020/686 se modifică după cum urmează:

- (1) Articolul 16 se modifică după cum urmează:
- (a) litera (d) punctul (ii) se înlocuiește cu următorul text:

„(ii) au fost ținute în unități în care nu au fost raportate boli de categoria D relevante pentru animalele respective, cu excepția infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și a infecției cu virusul bolii hemoragice epizootice;”;
  - (b) litera (e) se înlocuiește cu următorul text:

„(e) în ziua colectării materialului seminal, a oocitelor sau a embrionilor, nu au prezentat niciun simptom sau semn clinic al niciunuia dintre următoarele:

    - (i) bolile de categoria D menționate la litera (d) punctul (ii);
    - (ii) infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24);
    - (iii) infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice;
    - (iv) bolile emergente menționate la articolul 6 din Regulamentul (UE) 2016/429;”;
- (2) Articolul 18 se modifică după cum urmează:
- (a) litera (a) se înlocuiește cu următorul text:

„(a) în ziua admiterii lor în centrul de colectare a materialului seminal, nu au prezentat niciun simptom sau semn clinic al niciunuia dintre următoarele:

    - (i) bolile de categoria D menționate la articolul 16 litera (d) punctul (ii);
    - (ii) infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24);
    - (iii) infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice;
    - (iv) bolile emergente menționate la articolul 6 din Regulamentul (UE) 2016/429;”;
  - (b) la litera (b), punctul (i) se înlocuiește cu următorul text:

„(i) cu cel puțin 30 de zile înainte, nu a fost raportată niciuna dintre bolile de categoria D relevantă pentru bovine, porcine, ovine sau caprine, cu excepția infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și a infecției cu virusul bolii hemoragice epizootice;”;
  - (c) litera (c) punctul (i) se înlocuiește cu următorul text:

„(i) într-o perioadă formată din cel puțin 30 de zile anterioare datei colectării și cel puțin 30 de zile ulterioare datei colectării materialului seminal sau, în cazul materialului seminal proaspăt, până la data expedierii transportului de material seminal, nu a fost raportată niciuna dintre bolile de categoria D relevantă pentru bovine, porcine, ovine, caprine sau

ecvidee, cu excepția infecției cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24) și a infecției cu virusul bolii hemoragice epizootice;”;

- (3) Articolul 38 se modifică după cum urmează:
- (a) litera (g) se elimină;
  - (b) litera (k) se înlocuiește cu următorul text:  
„(k) respectă cerințele de sănătate animală cu privire la infecția cu virusul bolii limbii albastre (stereotipurile 1-24) și la infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice prevăzute în capitolele II și III din partea 5 a anexei II;”;
- (4) Anexa II se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

#### *Articolul 2*

Prezentul regulament intră în vigoare în a șaptea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Acesta se aplică de la 15 iulie 2026.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 27.3.2026

*Pentru Comisie*  
*Președinta*  
*Ursula VON DER LEYEN*