

## Bijlage III

### Modeldiergezondheidscertificaat voor de invoer van honden, katten en fretten in de Unie

LAND	Veterinair certificaat voor de invoer in de EU						
Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Land Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Land Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8.	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Erkenningsnummer  Naam Adres  Erkenningsnummer  Naam Adres  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Erkenningsnummer				
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen  Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		I.17.		
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code) <b>010619</b>		I.20. Aantal/Hoeveelheid	
	I.21.			I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24.				
I.25. Goederen gecertificeerd voor:  Anders <input type="checkbox"/> Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> Erkende instellingen <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem	Datum van aanbrengen en/of uit-/aflezen van de transponder of tatoeage [dd/mm/vjjjj]	Identificatienummer	Geboortedatum [dd/mm/vjjjj]		



LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat		II.b.
Transponder- of tatoeagenummer van de hond	Behandeling tegen <i>Echinococcus</i>			Behandelende dierenarts
	Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en tijdstip van behandeling [00:00]		Naam in blokletters, stempel en handtekening
				]]

**Opmerkingen**

- a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (*Canis lupus familiaris*), katten (*Felis silvestris catus*) en fretten (*Mustela putorius furo*).
- b) Dit certificaat is geldig gedurende tien dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts. Bij vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met de duur van de zeereis.

**Deel I:**

Vak I.11.: *Plaats van oorsprong*: naam en adres van de inrichting van verzending. Erkennings- of registratienummer vermelden.

Vak I.12.: *Plaats van bestemming*: verplicht als de dieren bestemd zijn voor een instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend.

Vak I.25.: *Goederen gecertificeerd voor*: „anders” aankruisen als de dieren worden vervoerd overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.

Vak I.28.: *Identificatiesysteem*: transponder of tatoeage aangeven.

— In het geval van een transponder: datum van aanbrengen of uitlezen vermelden.

— In het geval van een tatoeage: datum van aanbrengen en aflezen vermelden. De tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht.

*Identificatienummer*: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen.

**Deel II:**

(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>2</sup>) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidsstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.

(<sup>3</sup>) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.

(<sup>4</sup>) De titrerings-test op rabiësanlichamen als bedoeld in punt II.3.1.:

— moet worden uitgevoerd op een monster dat ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer is afgenomen door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts;

— moet een niveau van neutralisering van antilichamen tegen het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IE/ml;

— moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm));

— hoeft niet te worden herhaald op een dier dat, nadat die test bevredigende resultaten heeft opgeleverd, opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidsstermijn van een vorige vaccinatie.

LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p>Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over het resultaat van de in punt II.3.1. bedoelde test op rabiësantlichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(<sup>5</sup>) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.4., moet:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>— zijn uitgevoerd door een dierenarts binnen een periode van niet meer dan 120 uur en niet minder dan 24 uur vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie;</li><li>— bestaan uit de toediening van een erkend geneesmiddel dat de passende dosis praziquantel of farmacologisch werkzame stoffen bevat, waarvan is aangetoond dat zij zelfstandig of in combinatie de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van <i>Echinococcus multilocularis</i> in het desbetreffende soort gastheer verminderen;</li></ul> <p>(<sup>6</sup>) In de in punt II.4. opgenomen tabel moeten de gegevens van een latere behandeling worden vermeld als die is toegediend nadat het certificaat is ondertekend maar vóór de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie.</p>								
<p>Officiële dierenarts</p> <table><tr><td>Naam (in blokletters):</td><td>Hoedanigheid en titel:</td></tr><tr><td>Datum:</td><td>Handtekening:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:							
Datum:	Handtekening:							
Stempel:								

## DEEL 2

### **Toelichting voor het invullen van de diergezondheidscertificaten**

- a) Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.
- b) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.
- c) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie gelegen is en van de lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal of talen van een andere lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.
- d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie punt I.28. van het modeldiergezondheidscertificaat) extra bladen of bewijsstukken aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen of bewijsstukken beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts.
- e) Indien het certificaat, inclusief de onder d) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- f) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts van het gebied of derde land van uitvoer worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van uitvoer ziet erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad. De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.
- g) Het in de vakken I.2. en II.a vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit worden toegekend.