



Dansk udgave

Retsforskrifter

61. årgang

30. april 2018

Indhold

II Ikke-lovgivningsmæssige retsakter

FORORDNINGER

- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659 af 12. april 2018 om betingelserne for indførsel til Unionen af levende dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra ⁽¹⁾ 1
- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/660 af 26. april 2018 om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet bentazon, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ⁽¹⁾ 122

AFGØRELSE

- ★ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2018/661 af 26. april 2018 om udvidelse af gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 om harmoniseret anvendelse af frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester i Unionen, til at omfatte frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz (meddelt under nummer C(2018) 2286) ⁽¹⁾ 127
- ★ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2018/662 af 27. april 2018 om udpegning af EU-referencelaboratoriet for aviær influenza og Newcastle disease og om ændring af bilag VII til Rådets direktiv 2005/94/EF (meddelt under nummer C(2018) 2459) ⁽¹⁾ 134
- ★ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2018/663 af 27. april 2018 om visse midlertidige beskyttelsesforanstaltninger over for afrikansk svinepest i Ungarn (meddelt under nummer C(2018) 2690) ⁽¹⁾ 136
- ★ Afgørelse (EU) 2018/664 på plenarmødet i Den Fælles Afviklingsinstans af 23. marts 2017 om decharge for budgettets gennemførelse og om regnskabsafslutningen i Den Fælles Afviklingsinstans for regnskabsåret 2015 (SRB/PS/2017/02) 139

⁽¹⁾ EØS-relevant tekst.

★ Afgørelse (EU) 2018/665 på plenarmødet i Den Fælles Afviklingsinstans af 15. marts 2018 om decharge for budgettets gennemførelse og om regnskabsafslutningen i Den Fælles Afviklingsinstans for regnskabsåret 2016 (SRB/PS/2018/02)	140
---	-----

Berigtigelser

★ Berigtigelse til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 af 9. marts 2016 om overførbare dyresygdomme og om ændring og ophævelse af visse retsakter på området for dyresundhed (»dyresundhedsloven«) (EUT L 84 af 31.3.2016)	141
---	-----

II

(Ikke-lovgivningsmæssige retsakter)

FORORDNINGER

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2018/659

af 12. april 2018

om betingelserne for indførsel til Unionen af levende dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets direktiv 91/496/EØF af 15. juli 1991 om fastsættelse af principperne for tilrettelæggelse af veterinærkontrollen for dyr, der føres ind i Fællesskabet fra tredjelande, og om ændring af direktiv 89/662/EØF, 90/425/EØF og 90/675/EØF ⁽¹⁾, særlig artikel 3, stk. 2, og artikel 9, stk. 1, litra c),

under henvisning til Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF ⁽²⁾, særlig artikel 17, stk. 3,

under henvisning til Rådets direktiv 2009/156/EF af 30. november 2009 om dyresundhedsmæssige betingelser for enhovede dyrs bevægelser og indførsel af enhovede dyr fra tredjelande ⁽³⁾, særlig artikel 2, litra i), artikel 12, stk. 1, 4 og 5, artikel 13, stk. 2, og artikel 15, 16, 17 og 19, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) De dyresundhedsmæssige krav vedrørende import til Unionen af dyr af hestefamilien er fastlagt ved direktiv 2009/156/EF. Det indeholder bestemmelser om, at kun dyr af hestefamilien, der kommer fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført på en liste over tredjelande, der er opstillet i overensstemmelse med nævnte direktiv, og som ledsages af et sundhedscertifikat, der svarer til en model, der ligeledes udfærdiges i overensstemmelse med nævnte direktiv, kan importeres til Unionen. Det skal i sundhedscertifikatet attesteres, at de pågældende dyr af hestefamilien opfylder de sundhedsmæssige betingelser, der i overensstemmelse med nævnte direktiv er fastsat i det tilhørende sundhedscertifikat.
- (2) Listen over tredjelande, fra hvilke medlemsstaterne tillader import af levende dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, og regionaliseringen af visse af de pågældende tredjelande bør fastsættes på baggrund af de pågældende tredjelandes dyresundhedsstatus og baseres på listen over tredjelande og dele af tredjelande i Kommissionens beslutning 2004/211/EF ⁽⁴⁾.
- (3) I overensstemmelse med artikel 12, stk. 2, litra a), i direktiv 2009/156/EF bør de dyresundhedsmæssige krav, der fastsættes ved denne forordning, baseres på en risikovurdering. Princippet med gruppering af lande i sundhedszoner ud fra fælles risici, jf. artikel 12, stk. 4, i direktiv 2009/156/EF, har vist sig at være effektivt. Da ordet »zoner« antyder en vis sammenhæng, og da visse risici af samme art kan være dominerende i områder, der ligger langt fra hinanden, bør landene imidlertid inddeles i specifikke »sundhedsgrupper«.

⁽¹⁾ EFT L 268 af 24.9.1991, s. 56.

⁽²⁾ EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.

⁽³⁾ EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.

⁽⁴⁾ Kommissionens beslutning 2004/211/EF af 6. januar 2004 om listen over tredjelande og dele af tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af levende dyr af hestefamilien samt sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, og om ændring af beslutning 93/195/EØF og 94/63/EF (EUT L 73 af 11.3.2004, s. 1).

- (4) De dyresundhedsmæssige krav vedrørende import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien er fastlagt ved direktiv 92/65/EØF. Det indeholder bestemmelser om, at kun varer, der kommer fra et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført på en liste over tredjelande, der er opstillet i overensstemmelse med nævnte direktiv, og som ledsages af et sundhedscertifikat, der svarer til en model, der ligeledes udfærdiges i overensstemmelse med nævnte direktiv, kan importeres til Unionen. Det skal i sundhedscertifikatet attesteres, at varerne kommer fra godkendte sædopsamlingsstationer og sædbanker eller embryoopsamlings- og embryoproduktionshold, der er omfattet af garantier, som mindst svarer til dem, der er fastsat i kapitel I i bilag D til nævnte direktiv.
- (5) Der blev ved direktiv 92/65/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2008/73/EF ⁽¹⁾, indført en forenklet procedure for udarbejdelse af lister over sædopsamlingsstationer og sædbanker samt embryoopsamlings- og embryoproduktionshold i tredjelande, som er godkendt til import af varerne til Unionen. Listerne findes på Kommissionens websted ⁽²⁾.
- (6) Der er ved bilag D til direktiv 92/65/EØF fastsat visse krav vedrørende sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien samt regler for godkendelse af, tilsyn med og drift af sædopsamlingsstationer og sædbanker samt embryoopsamlings- og embryoproduktionshold, og bilaget indeholder desuden detaljerede betingelser for donordyrenes sundhedsstatus. Det er derfor nødvendigt at fastsætte standardsundhedscertifikater til brug ved import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien.
- (7) Der bør desuden fastsættes bestemmelser for import til Unionen af bestående lagre af varer, som opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, der blev fastsat, inden de ændringer, der blev indført ved Kommissionens forordning (EU) nr. 176/2010 ⁽³⁾, trådte i kraft. Det er derfor nødvendigt at fastsætte særskilte standardsundhedscertifikater til brug ved import af sendinger af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller fremstillet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med bilag D til direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010.
- (8) På grund af sådanne varers evne til at blive langtidsopbevaret er det umuligt på nuværende tidspunkt at fastsætte en dato for, hvornår de bestående lagre er opbrugt. Det er derfor ikke muligt at fastsætte en frist for, hvornår de pågældende standardsundhedscertifikater ikke længere vil skulle anvendes for de bestående lagre.
- (9) For at sikre fuld sporbarhed for varerne bør der ved denne forordning fastsættes standardsundhedscertifikater til brug ved import til Unionen af sæd fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet på godkendte sædopsamlingsstationer og afsendt fra en godkendt sædbank, uanset om sidstnævnte er en del af en sædopsamlingsstation, der er godkendt under et andet godkendelsesnummer.
- (10) Desuden bør sendinger af varerne, der importeres til Unionen fra Schweiz, ledsages af de sundhedscertifikater, der udfærdiges i overensstemmelse med de standardcertifikater, der anvendes ved handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, og som er fastsat i Kommissionens afgørelse 2010/470/EU ⁽⁴⁾, med de ændringer, der er angivet i kapitel IX, del B, punkt 8 og 9, i appendiks 2 til bilag 11 til aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter som godkendt ved afgørelse 2002/309/EF, Euratom truffet af Rådet og Kommissionen ⁽⁵⁾.
- (11) Sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der sendes fra Canada til Unionen, kan være ledsaget af sundhedscertifikater, der er fastsat i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Canadas regering om sundhedsforanstaltninger til beskyttelse af folke- og dyresundheden i samhandelen med levende dyr og animalske produkter ⁽⁶⁾ som godkendt ved Rådets afgørelse 1999/201/EF ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ Rådets direktiv 2008/73/EF af 15. juli 2008 om forenkling af procedurerne for udarbejdelse af lister og offentliggørelse af oplysninger på veterinærområdet og det zootekniske område og om ændring af direktiv 64/432/EØF, 77/504/EØF, 88/407/EØF, 88/661/EØF, 89/361/EØF, 89/556/EØF, 90/426/EØF, 90/427/EØF, 90/428/EØF, 90/429/EØF, 90/539/EØF, 91/68/EØF, 91/496/EØF, 92/35/EØF, 92/65/EØF, 92/66/EØF, 92/119/EØF, 94/28/EF og 2000/75/EF, beslutning 2000/258/EF og direktiv 2001/89/EF, 2002/60/EF og 2005/94/EF (EUT L 219 af 14.8.2008, s. 40).

⁽²⁾ http://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en.

⁽³⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 176/2010 af 2. marts 2010 om ændring af bilag D til Rådets direktiv 92/65/EØF for så vidt angår sædopsamlingsstationer og sædbanker, embryoopsamlings- og embryoproduktionshold samt betingelser vedrørende donordyr af heste-, fåre- og gedearter og for håndtering af sæd, æg og embryoner fra disse arter (EUT L 52 af 3.3.2010, s. 14).

⁽⁴⁾ Kommissionens afgørelse 2010/470/EU af 26. august 2010 om standardsundhedscertifikater til brug ved handel inden for Den Europæiske Union med sæd, æg og embryoner fra dyr af heste-, fåre- og gedearter samt med æg og embryoner fra svin (EUT L 228 af 31.8.2010, s. 15).

⁽⁵⁾ Afgørelse 2002/309/EF, Euratom truffet af Rådet og Kommissionen, for så vidt angår aftalen om videnskabeligt og teknologisk samarbejde, den 4. april 2002 om indgåelse af syv aftaler med Det Schweiziske Forbund (EFT L 114 af 30.4.2002, s. 1).

⁽⁶⁾ EFT L 71 af 18.3.1999, s. 3.

⁽⁷⁾ Rådets afgørelse 1999/201/EF af 14. december 1998 om indgåelse af aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Canadas regering om sundhedsforanstaltninger til beskyttelse af folke- og dyresundheden i samhandelen med levende dyr og animalske produkter (EFT L 71 af 18.3.1999, s. 1).

- (12) Sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der sendes fra New Zealand til Unionen, kan være ledsaget af sundhedscertifikater, der er fastsat i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og New Zealand om sundhedsmæssige foranstaltninger i samhandelen med levende dyr og animalske produkter ⁽¹⁾, som godkendt ved Rådets afgørelse 97/132/EF ⁽²⁾.
- (13) Med henblik på at forenkle EU-lovgivningen bør de dyresundhedsmæssige krav og de krav vedrørende udstedelse af certifikater, der gælder for indførsel til Unionen af sendinger af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, herunder listen over tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke medlemsstaterne skal tillade indførsel til Unionen af sådanne sendinger, samles i en enkelt forordning.
- (14) Med henblik på at bevare den attesterede sundhedsstatus for dyr af hestefamilien under flytning af dyrene fra det eksporterende tredjeland til Unionen er det nødvendigt at fastsætte dyresundhedsmæssige krav vedrørende transport af dyr af hestefamilien.
- (15) Der bør fastsættes bestemmelser for kvaliteten af sundhedstest og registrering af vaccinationer. Der bør også fastsættes bestemmelser for bekræftelse af testresultater ved EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest, der er udpeget i overensstemmelse med Kommissionens forordning (EF) nr. 180/2008 ⁽³⁾, i tilfælde, hvor risikobaseret stikprøveudtagning af dyr af hestefamilien, jf. Kommissionens beslutning 97/794/EF ⁽⁴⁾, gav resultater, der var forskellige fra dem, som afsendelsestredjelandet havde attesteret.
- (16) Testene til diagnosticering af equin viral arteritis og de kategorier af handyr af hestefamilien, som testkravene om equin viral arteritis gælder for, bør fastsættes på grundlag af anbefalingerne fra Den Videnskabelige Veterinærkomité ⁽⁵⁾, der er indeholdt i Kommissionens beslutning 95/329/EF ⁽⁶⁾, og de seneste anbefalinger i kapitel 12.9 i 2016-udgaven af sundhedskodeksen for terrestriske dyr fra Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) ⁽⁷⁾.
- (17) Der bør fastsættes et specifikt standardsundhedscertifikat til brug ved transit gennem Unionen af levende dyr af hestefamilien fra et tredjeland eller en del af et tredjeland til et andet tredjeland eller til en anden del af samme tredjeland.
- (18) Med henblik på de kontroller, der er nødvendige for at sikre ensartet gennemførelse i medlemsstaterne af bestemmelserne for midlertidig indførsel af registrerede heste, genindførsel af registrerede heste efter midlertidig udførsel, transit af dyr af hestefamilien og ændring af midlertidig indførsel af registrerede heste til endelig indførsel, er det nødvendigt at fastsætte specifikke og supplerende bestemmelser for anvendelse af det integrerede veterinærinformationssystem (Traces), jf. Kommissionens beslutning 2003/24/EF ⁽⁸⁾ og beslutning 2004/292/EF ⁽⁹⁾, fra det i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2009/821/EF ⁽¹⁰⁾ godkendte veterinære indgangsgrænsekontrolsted til udgangsstedet fra Unionen.
- (19) Med henblik på at sikre sammenhæng og forenkling af EU-lovgivningen bør formatet for standardsundhedscertifikaterne til brug ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra baseres på de standardmodeller for veterinærcertifikater, der er fastsat i bilag I til Kommissionens beslutning 2007/240/EF ⁽¹¹⁾.

⁽¹⁾ EFT L 57 af 26.2.1997, s. 5.

⁽²⁾ Rådets afgørelse 97/132/EF af 17. december 1996 om indgåelse af aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og New Zealand om sundhedsmæssige foranstaltninger i samhandelen med levende dyr og animalske produkter (EFT L 57 af 26.2.1997, s. 4).

⁽³⁾ Kommissionens forordning (EF) nr. 180/2008 af 28. februar 2008 om EF-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest og om ændring af bilag VII til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (EUT L 56 af 29.2.2008, s. 4).

⁽⁴⁾ Kommissionens beslutning 97/794/EF af 12. november 1997 om gennemførelsesbestemmelser til Rådets direktiv 91/496/EØF for så vidt angår veterinærkontrol af levende dyr, der skal indføres fra tredjelande (EFT L 323 af 26.11.1997, s. 31).

⁽⁵⁾ Report of the Scientific Veterinary Committee on Equine Viral Arteritis, 12 December 1994, VI/4994/94 — Rev. 4.

⁽⁶⁾ Kommissionens beslutning 95/329/EF af 25. juli 1995 om de kategorier af enhovede dyr af hankøn, som kravet om viral arthritis i artikel 15, litra b), nr. ii), i Rådets direktiv 90/426/EØF gælder for (EFT L 191 af 12.8.1995, s. 36).

⁽⁷⁾ http://www.oie.int/index.php?id=169&L=0&htmfile=chapitre_cav.htm.

⁽⁸⁾ Kommissionens beslutning 2003/24/EF af 30. december 2002 om udvikling af et integreret veterinærinformationssystem (EFT L 8 af 14.1.2003, s. 44).

⁽⁹⁾ Kommissionens beslutning 2004/292/EF af 30. marts 2004 om anvendelse af Traces-systemet og om ændring af beslutning 92/486/EØF (EUT L 94 af 31.3.2004, s. 63).

⁽¹⁰⁾ Kommissionens beslutning 2009/821/EF af 28. september 2009 om fastlæggelse af en liste over godkendte grænsekontrolsteder, af visse regler for den kontrol, der gennemføres af Kommissionens veterinæreksperter, og af veterinærenhederne i Traces (EUT L 296 af 12.11.2009, s. 1).

⁽¹¹⁾ Kommissionens beslutning 2007/240/EF af 16. april 2007 om nye veterinærcertifikater for levende dyr, sæd, embryoner, æg og animalske produkter, der føres ind i Fællesskabet, i henhold til beslutning 79/542/EØF, 92/260/EØF, 93/195/EØF, 93/196/EØF, 93/197/EØF, 95/328/EF, 96/333/EF, 96/539/EF, 96/540/EF, 2000/572/EF, 2000/585/EF, 2000/666/EF, 2002/613/EF, 2003/56/EF, 2003/779/EF, 2003/804/EF, 2003/858/EF, 2003/863/EF, 2003/881/EF, 2004/407/EF, 2004/438/EF, 2004/595/EF, 2004/639/EF og 2006/168/EF (EUT L 104 af 21.4.2007, s. 37).

- (20) Der bør i overensstemmelse med artikel 19, litra c), i direktiv 2009/156/EØF fastsættes bestemmelser for, hvorledes midlertidig indførsel kan ændres til endelig indførsel, herunder bestemmelser for de nødvendige oplysninger i Traces og udvekslingen af det fælles veterinærdokument til brug ved import (i det følgende benævnt »CVED«), der er fastsat i bilag I til Kommissionens forordning (EF) nr. 282/2004 ⁽¹⁾.
- (21) Der bør fastsættes specifikke dyresundhedsmæssige betingelser for genindførsel af registrerede heste efter midlertidig udførsel til tredjelande med henblik på deltagelse i væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer, og de tilsvarende standardcertifikater bør fastsættes i et bilag til denne forordning.
- (22) Ved Kommissionens beslutning 93/444/EØF ⁽²⁾ defineres »udgangsstedet«, og der stilles blandt andet krav om, at dyr bestemt til eksport til et tredjeland på vej til udgangsstedet ledsages af et sundhedscertifikat, der som minimum gælder for handel med dyr til slagtning af den pågældende art. Der stilles også krav om, at den kompetente myndighed på afsendelsesstedet meddeler den påtænkte flytning til udgangsstedet. Det er nødvendigt at gøre klart, at »udgangsstedet« for at sikre sporbarheden bør være et grænsekontrolsted, og at det i artikel 2, stk. 1, i beslutning 93/444/EØF omhandlede sundhedscertifikat bør være det i bilag III til direktiv 2009/156/EF fastsatte sundhedscertifikat, også i tilfælde af registrerede heste bestemt til midlertidig udførsel.
- (23) Af hensyn til retssikkerheden bør Kommissionens beslutning 92/260/EØF ⁽³⁾, 93/195/EØF ⁽⁴⁾, 93/196/EØF ⁽⁵⁾, 93/197/EØF ⁽⁶⁾, 94/699/EF ⁽⁷⁾, 95/329/EF, 2003/13/EF ⁽⁸⁾, 2004/177/EF ⁽⁹⁾, 2004/211/EF og 2010/57/EU ⁽¹⁰⁾ samt afgørelse 2010/471/EU ⁽¹¹⁾ ophæves.
- (24) Med henblik på at give de økonomiske aktører mulighed for at tilpasse sig til de nye regler, der fastsættes ved denne forordning, bør der fastsættes en overgangsperiode, hvor medlemsstaterne skal tillade indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der opfylder betingelserne i de standardsundhedscertifikater, der gælder før datoen for anvendelsen af denne forordning.
- (25) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

AFDELING 1

Genstand, anvendelsesområde og definitioner

Artikel 1

Genstand og anvendelsesområde

Ved denne forordning fastsættes listen over tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke det er tilladt at indføre sendinger af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra til Unionen.

⁽¹⁾ Kommissionens forordning (EF) nr. 282/2004 af 18. februar 2004 om et dokument til anmeldelse og veterinærkontrol af dyr, der føres ind i Fællesskabet fra tredjelande (EUT L 49 af 19.2.2004, s. 11).

⁽²⁾ Kommissionens beslutning 93/444/EØF af 2. juli 1993 om de nærmere bestemmelser for samhandel inden for Fællesskabet med visse levende dyr og produkter, der er bestemt til udførsel til tredjelande (EFT L 208 af 19.8.1993, s. 34).

⁽³⁾ Kommissionens beslutning 92/260/EØF af 10. april 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser og udstedelse af sundhedscertifikat for midlertidig indførsel af registrerede heste (EFT L 130 af 15.5.1992, s. 67).

⁽⁴⁾ Kommissionens beslutning 93/195/EØF af 2. februar 1993 om dyresundhedsmæssige betingelser og udstedelse af sundhedscertifikat ved genindførsel af heste, der er registreret med henblik på væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer, efter midlertidig udførsel (EFT L 86 af 6.4.1993, s. 1).

⁽⁵⁾ Kommissionens beslutning 93/196/EØF af 5. februar 1993 om dyresundhedsmæssige betingelser og udstedelse af sundhedscertifikat ved indførsel af hovdyr til slagtning (EFT L 86 af 6.4.1993, s. 7).

⁽⁶⁾ Kommissionens beslutning 93/197/EØF af 5. februar 1993 om dyresundhedsmæssige betingelser og udstedelse af sundhedscertifikat for indførsel af registrerede hovdyr og hovdyr til opdræt og som brugsdyr (EFT L 86 af 6.4.1993, s. 16).

⁽⁷⁾ Kommissionens beslutning 94/699/EF af 19. oktober 1994 om mindre hyppig identitetskontrol og fysisk kontrol ved midlertidig indførsel af visse heste fra Sverige, Norge og Finland samt om ophævelse af beslutning 93/321/EØF (EFT L 280 af 29.10.1994, s. 88).

⁽⁸⁾ Kommissionens beslutning 2003/13/EF af 10. januar 2003 om midlertidig indførsel af heste, der deltager i den forolympiske testkonkurrence i Grækenland i 2003 (EFT L 7 af 11.1.2003, s. 86).

⁽⁹⁾ Kommissionens beslutning 2004/177/EF af 20. februar 2004 om midlertidig indførsel af registrerede heste, der deltager i De Olympiske Lege eller De Paralympiske Lege i Grækenland i 2004 (EFT L 55 af 24.2.2004, s. 64).

⁽¹⁰⁾ Kommissionens afgørelse 2010/57/EU af 3. februar 2010 om sundhedsmæssige garantier for transit af dyr af hestefamilien, der transporteres gennem de i bilag I til Rådets direktiv 97/78/EF anførte områder (EUT L 32 af 4.2.2010, s. 9).

⁽¹¹⁾ Kommissionens afgørelse 2010/471/EU af 26. august 2010 om import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien for så vidt angår lister over sædopsamlingsstationer og sædbanker, embryoopsamlings- og embryoproduktionshold samt krav vedrørende udstedelse af certifikater (EUT L 228 af 31.8.2010, s. 52).

Ved denne forordning fastsættes også de dyresundhedsmæssige krav og de krav vedrørende udstedelse af certifikater, der gælder for de pågældende sendinger.

Artikel 2

Definitioner

I denne forordning forstås ved:

- a) »regionalisering«: den officielle anerkendelse af en klart afgrænset del af et tredjeland med en delpopulation af dyr af hestefamilien med en særlig sundhedsstatus for så vidt angår en eller flere specifikke sygdomme, der er omfattet af passende overvågnings-, sygdomsbekæmpelses- og biosikringsforanstaltninger
- b) »identifikationsdokument«: ethvert dokument, der kan anvendes til at dokumentere identiteten af et dyr af hestefamilien, og som mindst indeholder følgende:
 - i) en beskrivelse i ord af dyret og dets mærker, der er grafisk fremstillet i et udfyldt oversigtsdiagram
 - ii) en henvisning til specifikke mærker, karakteristika eller identifikatorer, der skaber en utvetydig forbindelse mellem dyret og dokumentet
 - iii) oplysningerne i afsnit 1, del A, punkt 1, 2 og 3 samt 6-10, og del B, punkt 12-18, i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/262 ⁽¹⁾
- c) »registreret hest«: et dyr af arten *Equus caballus*, der er registreret som defineret i Rådets direktiv 90/427/EØF ⁽²⁾, og som er identificeret ved hjælp af et identifikationsdokument udstedt af:
 - i) den avlsorganisation eller enhver anden kompetent myndighed i dyrets oprindelsesland, som fører stambogen eller raceregistret for den pågældende dyrerace, eller
 - ii) enhver international sammenslutning eller organisation, der administrerer konkurrence- eller væddeløbsheste
- d) »indførsel«: flytning af dyr af hestefamilien eller deres sæd, æg eller embryoner til et af de områder, der er opført i bilag I til Rådets direktiv 97/78/EF ⁽³⁾
- e) »type af indførsel«: henholdsvis midlertidig indførsel, genindførsel efter midlertidig udførsel, import og transit
- f) »midlertidig indførsel«: status for en registreret hest, der kommer fra et tredjeland, og som flyttes til Unionen for en periode på under 90 dage
- g) »midlertidig udførsel«: flytning af en registreret hest fra Unionen for en periode på under 90 dage
- h) »genindførsel«: flytning af en registreret hest fra et tredjeland til Unionen efter midlertidig udførsel fra Unionen
- i) »import«: flytning af en sending af dyr af hestefamilien eller af sæd, æg og embryoner herfra til Unionen for en ubestemt periode
- j) »transit«: flytning af en sending af dyr af hestefamilien gennem Unionen ad vej, med jernbane eller ad vandvejen fra ét tredjeland til et andet eller fra en del af et tredjeland til en andel del af samme tredjeland
- k) »grænsekontrolsted«: ethvert kontrolsted som defineret i artikel 2, stk. 2, litra f), i direktiv 91/496/EØF og artikel 2, stk. 2, litra g), i direktiv 97/78/EF og godkendt for den pågældende vare, jf. beslutning 2009/821/EF

⁽¹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/262 af 17. februar 2015 om metoder til identifikation af dyr af hestefamilien, jf. Rådets direktiv 90/427/EØF og 2009/156/EF (hestepasforordningen) (EUT L 59 af 3.3.2015, s. 1).

⁽²⁾ Rådets direktiv 90/427/EØF af 26. juni 1990 om zootekniske og genealogiske betingelser for samhandelen inden for Fællesskabet med enhovede dyr (EFT L 224 af 18.8.1990, s. 55).

⁽³⁾ Rådets direktiv 97/78/EF af 18. december 1997 om fastsættelse af principperne for tilrettelæggelse af veterinærkontrollen for tredjelandsprodukter, der føres ind i Fællesskabet (EFT L 24 af 30.1.1998, s. 9).

- l) »kategori af dyr af hestefamilien«: henholdsvis registrerede dyr af hestefamilien, dyr af hestefamilien til slagtning og dyr af hestefamilien til opdræt og som brugsdyr som defineret i artikel 2 i direktiv 2009/156/EF samt registrerede heste
- m) »æg«: de haploide stadier af ootidogenesen, herunder sekundære oocytter og æg
- n) »operator«: enhver fysisk eller juridisk person, der er omfattet af en eller flere af reglerne i denne forordning, og som er ansvarlig for dyr af hestefamilien eller avlsmateriale herfra
- o) »isolation«: adskillelse for en nærmere fastsat periode af dyr af hestefamilien fra andre dyr for at undgå overførsel af specificerede patogener gennem direkte eller indirekte kontakt, mens dyrene af hestefamilien underkastes observation og, hvis det er relevant, testning og behandling under tilsyn af veterinærmyndigheden
- p) »karantæne«: isolation af dyr af hestefamilien i faciliteter, der drives i overensstemmelse med specifikke biosikringsregler under tilsyn af veterinærmyndigheden
- q) »vektorbeskyttet karantæne«: karantæne af dyr af hestefamilien, der
- i) gennemføres i særlige faciliteter, der:
 - er afskærmet mod indtrængen af relevante vektorer
 - er omfattet af et system af vektorovervågning i faciliteterne og af foranstaltninger med henblik på at begrænse tilstedeværelsen af relevante vektorer omkring faciliteterne
 - ii) kan omfatte motionering af det dyr, der holdes i karantæne, under officielt tilsyn på det tidspunkt på dagen, hvor antallet af vektorer er lavt, idet der anvendes insekticider, insektafskrækningsmidler og — hvis det er muligt — et dækken til kroppen
- r) »vektorsikret karantæne«: karantæne af dyr af hestefamilien i en forseglede bygning:
- der er udstyret med ventilation med overtryk og filtreret luftindtag
 - hvortil der kun er adgang gennem et ind- og udgangssystem med dobbelte døre ⁽¹⁾
 - hvor der er etableret et fungerende vektorovervågningssystem
 - hvor der gennemføres standarddriftsprocedurer, herunder beskrivelse af backup- og alarmsystem, for karantænen og transporten af dyrene af hestefamilien til indladningsstedet
- s) »Traces«: det integrerede veterinærinformationssystem, jf. beslutning 2003/24/EF og 2004/292/EF.

AFDELING 2

Liste over tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke det er tilladt at indføre dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner herfra til Unionen

Artikel 3

Liste over tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke det er tilladt at indføre dyr af hestefamilien til Unionen

1. Medlemsstaterne tillader indførsel til Unionen af sendinger af dyr af hestefamilien fra de tredjelande eller — hvis Unionen anvender regionalisering — de dele af tredjelande, der er opført i kolonne 2 og 4 i tabellen i bilag I i overensstemmelse med anvisningerne i samme bilag, som følger:
 - a) midlertidig indførsel af registrerede heste som angivet i kolonne 6 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et individuelt sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 1, afsnit A
 - b) transit af dyr af hestefamilien som angivet i kolonne 15 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et individuelt sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 1, afsnit B
 - c) genindførsel af registrerede heste med henblik på væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer efter midlertidig udførsel som angivet i kolonne 7 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et individuelt sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 2, afsnit A eller B

⁽¹⁾ https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/animals/docs/ad_control-measures_bt_guidance_vpe_7068_2012.pdf.

- d) import af registrerede heste som angivet i kolonne 8 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et individuelt sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 3, afsnit A
 - e) import af en sending af dyr af hestefamilien til slagtning som angivet i kolonne 9 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 3, afsnit B
 - f) import af registrerede dyr af hestefamilien og dyr af hestefamilien til avl som angivet i kolonne 10 i tabellen i bilag I, der er ledsaget af et individuelt sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag II, del 3, afsnit A.
2. Afsendelsestredjelandets kompetente myndighed gennemfører de foranstaltninger, der er nødvendige for at opfylde de særlige betingelser eller tidsmæssige begrænsninger, der er angivet for det pågældende land i kolonne 16 i tabellen i bilag I.

Artikel 4

Tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke det er tilladt at indføre sæd fra dyr af hestefamilien til Unionen

Medlemsstaterne tillader indførsel til Unionen af sendinger af sæd fra dyr af hestefamilien fra de tredjelande eller — hvis Unionen anvender regionalisering — de dele af tredjelande, der er opført i kolonne 2 og 4 i tabellen i bilag I, som angivet i kolonne 11, 12 og 13 i samme tabel, forudsat at sendingen opfylder følgende betingelser:

- a) Sendingen er afsendt fra en sædopsamlingsstation eller sædbank, der er opført på en liste i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF.
- b) Sendingen er ledsaget af et sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag III, del 1.

Artikel 5

Tredjelande og dele af tredjelande, fra hvilke det er tilladt at indføre æg og embryoner fra dyr af hestefamilien til Unionen

Medlemsstaterne tillader indførsel til Unionen af sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien fra de tredjelande eller — hvis Unionen anvender regionalisering — de dele af tredjelande, der er opført i kolonne 2 og 4 i tabellen i bilag I, som angivet i kolonne 14 i samme tabel, forudsat at sendingen opfylder følgende betingelser:

- a) Sendingen er afsendt af et embryoopsamlings- eller produktionshold, der er opført på en liste i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF.
- b) Sendingen er ledsaget af et sundhedscertifikat udarbejdet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i bilag III, del 2.

AFDELING 3

Generelle krav vedrørende indførsel til Unionen af sendinger af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra

Artikel 6

Udstedelse af certifikater

1. Sundhedscertifikater, jf. artikel 3, 4 og 5, udfærdiges og udstedes i overensstemmelse med:
 - a) de gældende supplerende garantier eller betingelser, der er angivet i kolonne 16 i bilag I
 - b) de forklarende bemærkninger i henholdsvis bilag II, del 4, og bilag III, del 3.
2. Bestemmelserne i stk. 1 udelukker ikke anvendelse af elektronisk udstedelse af certifikater eller andre anerkendte systemer, så snart der er fastsat harmoniserede procedurer på EU-plan.

Artikel 7

Gyldighedsperiode for sundhedscertifikater

1. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien eller af sæd, æg og embryoner herfra bestemt til indførsel til Unionen, sikrer, at sendingen forevises på et grænsekontrolsted, der er godkendt med hensyn til den pågældende sending, senest 10 dage efter at der er udstedt certifikat for sendingen i afsendelsestredjelandet.
2. I tilfælde af transport ad søvejen af dyr af hestefamilien forlænges den i stk. 1 omhandlede periode på 10 dage med sørejsens varighed.

AFDELING 4

Krav vedrørende transport af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen

Artikel 8

Generelle dyresundhedsmæssige krav

1. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen, sikrer, at de pågældende dyr af hestefamilien transporteres under overholdelse af følgende:
 - a) Dyrene af hestefamilien transporteres i et transportmiddel, der kun transporterer dyr af hestefamilien, som er bestemt til Unionen, eller som alternativt er ledsaget af et sundhedscertifikat til brug ved transit.
 - b) Dyrene af hestefamilien transporteres i et transportmiddel, der kun transporterer dyr af hestefamilien med samme attesterede sundhedsstatus, medmindre andet er tilladt ved de specifikke dyresundhedsmæssige krav i bilag II, del 1, afsnit A og B, og del 3, afsnit A.
 - c) Dyrene af hestefamilien transporteres ad vej eller jernbane eller flyttes til fods i et tredjeland eller den del af et tredjeland, der er godkendt til mindst én type indførsel af mindst én kategori af dyr af hestefamilien.
2. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen, sikrer, at følgende overholdes:
 - a) De tremmekasser, containere, bokse eller flybokse samt de transportmidler eller lastrum i transportmidler, hvori der vil blive transporteret dyr af hestefamilien, rengøres og desinficeres før pålæsning af dyrene med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelseslandet.
 - b) De transportmidler, der anvendes til transport ad vej eller jernbane, er udformet og konstrueret og betjenes således, at ekskrementer, urin og foder ikke kan flyde ud under den planlagte forsendelse.
 - c) Der gennemføres foranstaltninger med henblik på at beskytte dyrene fra angreb fra insektvektorer i tilfælde af forekomst af én af følgende sygdomme:
 - i) afrikansk hestepest eller venezuelansk hesteencephalomyelitis i afsendelses- eller transittredjelandet
 - ii) en eller flere af de vektorbårne sygdomme, der er opført i artikel 11, stk. 1, undtagen equin infektiøs anæmi, hvis dyrene af hestefamilien ikke er immune over for eller vaccineret mod patogenet.

I tilfælde af de i nr. i) omhandlede sygdomme skal vektorbeskyttelsen omfatte foranstaltninger, der for eksempel består i net på tremmekasser, containere, bokse eller flybokse, i kunstig ventilation og i, at lastrummene holdes lukkede undtagen under pålæsning og aflæsning af dyrene, eller når dyrene tilses.

3. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen, sikrer, at de pågældende dyr af hestefamilien under forsendelsen kun aflæsses i et tredjeland eller en del af et tredjeland, fra hvilket/hvilken det er tilladt at indføre dyr af hestefamilien til Unionen, jf. bilag I.

Artikel 9

Specifikke dyresundhedsmæssige krav vedrørende transport ad luftvejen

1. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen ad luftvejen, sikrer, at følgende overholdes:
 - a) Tremmekasser, containere eller flybokse samt det omgivende luftrum i lastrummet sprøjtes med et passende insektafskrækningsmiddel i kombination med et insekticid, straks efter at dørene til luftfartøjet er blevet lukket.
 - b) Luftfartøjets kaptajn udfylder og underskriver erklæringen i bilag V, del 1.

2. Uanset artikel 8, stk. 3, kan medlemsstaterne, på anmodning af operatøren for sendingen, tillade direkte omladning fra ét luftfartøj til et andet luftfartøj i et land, der ikke er opført i bilag I, forudsat at følgende krav er opfyldt:
- a) Omladningen foretages i samme lufthavn på samme toldsteds område under direkte tilsyn af en embedsdyrlæge eller den ansvarlige tolder.
 - b) Dyrene af hestefamilien beskyttes under omladningen mod angreb fra insektvektorer for sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien.
 - c) Dyrene af hestefamilien kommer ikke i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.
 - d) Foranstaltningerne i stk. 1, litra a) og b), gennemføres med hensyn til det luftfartøj, der skal anvendes til den videre rejse.
 - e) Embedsdyrlægen eller den ansvarlige tolder attesterer i det omladningsmanifest, der udarbejdes i overensstemmelse med modellen i bilag V, del 3, at omladningen finder sted under overholdelse af betingelserne i stk. 1, litra a), og i nærværende stykkes litra a), b) og c).

Artikel 10

Specifikke dyresundhedsmæssige krav vedrørende transport ad søvejen

1. Den operatør, der er ansvarlig for en sending af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen ad søvejen, sikrer, at følgende overholdes:
- a) Fartøjet har kurs direkte mod en havn i Unionen uden at lægge til i en havn i et tredjeland eller i en del af et tredjeland, der ikke er opført i bilag I
 - b) Tremmekasser, containere eller bokse samt det omgivende luftrum i lastrummet sprøjtes med et passende insektafskrækningsmiddel i kombination med et insekticid, straks efter at dørene til lastrummet er blevet lukket.
 - c) Fartøjets kaptajn udfylder og underskriver erklæringen i bilag V, del 2.
2. Uanset stk. 1, litra a), kan medlemsstaterne tillade direkte omladning fra ét fartøj til et andet fartøj i et land, der ikke er opført i bilag I, forudsat at:
- a) omladningen foretages i samme havn på samme toldsteds område under direkte tilsyn af en embedsdyrlæge eller den ansvarlige tolder
 - b) dyrene af hestefamilien under omladningen beskyttes mod angreb fra insektvektorer for sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
 - c) dyrene af hestefamilien ikke kommer i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus
 - d) embedsdyrlægen eller den ansvarlige tolder i det omladningsmanifest, der udarbejdes i overensstemmelse med modellen i bilag V, del 3, attesterer, at omladningen finder sted under overholdelse af betingelserne i stk. 1, litra b), og i nærværende stykkes litra a), b) og c).

AFDELING 5

Generelle krav vedrørende testning og vaccination af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen og af donordyr af hestefamilien, hvis sæd, æg eller embryoner er bestemt til indførsel til Unionen

Artikel 11

Generelle krav vedrørende laboratorietest til brug ved udstedelse af certifikater for sendinger af dyr af hestefamilien eller sæd, æg eller embryoner herfra, der er bestemt til indførsel til Unionen

1. Den kompetente myndighed i det tredjeland, hvorfra der afsendes dyr af hestefamilien eller sæd, æg eller embryoner herfra, der er bestemt til indførsel til Unionen, sikrer, at de laboratorietest for snive, dourine, equin infektiøs anæmi, hesteencephalomyelitis (østlig, vestlig og venezuelansk), japansk hjernebetændelse, vestnilfeber, vesikulær stomatitis, equin viral arteritis og kontagios equin metritis, der foreskrives i de i bilag II og III fastsatte sundhedscertifikater, som minimum opfylder de krav vedrørende sensitivitet og specificitet, der er fastsat for den pågældende sygdom i de respektive kapitler i afsnit 2.5 i den seneste udgave af Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) Terrestrial Animal Health Code og Manual of diagnostic tests and vaccines for terrestrial animals.

2. Den kompetente myndighed i det tredjeland, hvorfra der afsendes dyr af hestefamilien bestemt til Unionen, sikrer, at de laboratorietest for afrikansk hestepest, der foreskrives i de i bilag II fastsatte sundhedscertifikater, foretages i overensstemmelse med bilag IV til direktiv 2009/156/EF.
3. Den kompetente myndighed i det tredjeland, hvorfra der afsendes dyr af hestefamilien eller sæd, æg eller embryoner herfra, der er bestemt til Unionen, sikrer, at følgende overholdes:
 - a) De i stk. 1 og 2 omhandlede test foretages på et laboratorium, der er anerkendt af afsendelsestredjelandets kompetente myndighed.
 - b) Der er på grundlag af den laboratorierapport, der gøres tilgængelig for den embedsdyrlæge, der udsteder certifikaterne, som foreskrevet angivet nærmere oplysninger om prøveudtagning og testresultater i det i bilag II eller III fastsatte sundhedscertifikat for den pågældende sending.

Artikel 12

Testning ved ankomst til Unionen

1. Hvis en test foretaget i eller på vegne af indgangsmedlemsstaten på en prøve, der er udtaget i overensstemmelse med artikel 4 i beslutning 97/794/EF, ikke bekræfter resultatet af en laboratorietest, der er attesteret i et sundhedscertifikat, der ledsager dyr af hestefamilien eller sæd, æg eller embryoner herfra til Unionen, som fastsat i bilag II eller III til nærværende forordning, sikrer indgangsmedlemsstatens kompetente myndighed, at testen gentages på det nationale referencelaboratorium, der er udpeget med hensyn til den pågældende sygdom, jf. artikel 4, stk. 1, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 ⁽¹⁾.
2. Hvis foranstaltningerne i stk. 1 ikke fører til et entydigt resultat af den kontrol af, om kravene er overholdt, der foretages i overensstemmelse med artikel 4 i beslutning 97/794/EF, sikrer den i stk. 1 omhandlede kompetente myndighed, at den i samme stykke omhandlede prøve underkastes endelig testning som følger:
 - a) for afrikansk hestepest på EU-referencelaboratoriet for afrikansk hestepest, der er udpeget i overensstemmelse med direktiv 92/35/EØF ⁽²⁾
 - b) for de i artikel 11, stk. 1, omhandlede sygdomme på EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest, der er udpeget i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 180/2008.

Artikel 13

Anvendelse af vacciner og registrering af vaccination

1. Den kompetente myndighed i det tredjeland, hvorfra der afsendes dyr af hestefamilien eller sæd, æg eller embryoner herfra, der er bestemt til Unionen, sikrer, at den vaccination, der er attesteret i ethvert af certifikaterne i bilag II eller III, foretages under overholdelse af følgende:
 - a) Vaccinationen foretages i overensstemmelse med fabrikantens anvisninger eller national lovgivning, hvis denne er strengere.
 - b) Vaccinationen foretages ved anvendelse af en godkendt vaccine, der som minimum opfylder de krav vedrørende sikkerhed, sterilitet og effektivitet, der er fastsat i den seneste udgave af Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) Terrestrial Animal Health Code og Manual of diagnostic tests and vaccines for terrestrial animals.
2. Hvis et tredjelands kompetente myndighed attesterer, at et positivt laboratorieresultat af en serologisk test for afrikansk hestepest er forbundet med tidligere vaccination, skal der føres dokumentation for vaccinationen i det identifikationsdokument, der ledsager dyret af hestefamilien, hvis et sådant identifikationsdokument foreligger.

Artikel 14

Krav vedrørende equin viral arteritis

1. Ukastrerede handyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen undtagen dem, der er opført i bilag IV, punkt 1, underkastes test for equin viral arteritis for at sikre, at deres sæd er fri for equin arteritis-virus.
2. Vaccination mod equin viral arteritis, herunder testning i overensstemmelse med bilag IV, punkt 1, litra a), foretages under officielt veterinært tilsyn.

⁽¹⁾ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarerlovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1).

⁽²⁾ Rådets direktiv 92/35/EØF af 29. april 1992 om fastsættelse af regler for kontrol med og foranstaltninger til bekæmpelse af hestepest (EFT L 157 af 10.6.1992, s. 19).

3. Vaccination mod equin viral arteritis er gyldig, hvis dyret af hestefamilien er ledsaget af dokumentation for et uafbrudt forløb med en første runde i overensstemmelse med en af vaccinationsprotokollerne i bilag IV, punkt 1, litra a), og regelmæssig revaccination i overensstemmelse med fabrikantens anvisninger og under alle omstændigheder med intervaller på højst 12 måneder.

AFDELING 6

Identifikation af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen

Artikel 15

Identifikation af dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen

1. Dyr af hestefamilien bestemt til indførsel til Unionen skal være individuelt identificeret for at sikre en utvetydig overensstemmelse mellem dyret og dets attesterede sundhedsstatus.

Identifikationen skal:

- a) enten opfylde kravene i artikel 14 i henhold til gennemførelsesforordning (EU) 2015/262 eller
 - b) som minimum indeholde oplysningerne i del 1, afsnit I, del A, punkt 1, 2, og 3 samt 6-10, og del B, punkt 12-18, i bilag I til nævnte forordning.
2. Dyr af hestefamilien til slagtning, der skal importeres til Unionen, skal være mærket individuelt med en elektronisk transponder eller et øremærke, og nummeret registreres i det sundhedscertifikat, der ledsager dyrene under transporten.
3. Dyr af hestefamilien til slagtning, der skal importeres til Unionen, skal på deres forreste venstre hov være brændemærket med et klart og uudsletteligt »S« af en størrelse på mindst halvdelen af hovvæggens længde i følgende tilfælde:
- a) hvis de er mærket individuelt, uanset stk. 2, med en alternativ metode angivet i sundhedscertifikatet, og dyrene afsendes i så fald til bestemmelsesslagteriet, jf. artikel 21, litra a)
 - b) hvis de er bestemt til afsendelse til bestemmelsesslagteriet, jf. artikel 21, litra b).

AFDELING 7

Specifikke dyresundhedsmæssige krav og krav vedrørende udstedelse af certifikater til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af dyr af hestefamilien

Artikel 16

Foranstaltninger, der skal træffes af de kompetente myndigheder for at sikre sporbarheden af en midlertidigt indført registreret hest

1. Forudsat at betingelserne for indførsel er opfyldt, skal den kompetente myndighed på indgangsgrænsekontrolstedet:
- a) beholde en kopi af det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat
 - b) via Traces meddele den midlertidige indførsel af en registreret hest til den relevante kompetente myndighed eller det relevante udgangsgrænsekontrolsted som følger:
 - i) den kompetente myndighed på det bestemmelsessted, der er angivet i rubrik I.6 i det fælles veterinærdokument til brug ved import (CVED), der er fastsat i bilag I til forordning (EF) nr. 282/2004
 - ii) det udgangsgrænsekontrolsted, som ejeren af den registrerede hest eller dennes repræsentant har angivet i den erklæring, der ledsager det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat, ved at udfylde rubrik I.24 i CVED'et
 - iii) de kompetente myndigheder, der er ansvarlige for de midlertidige opholdssteder, som ejeren af den registrerede hest eller dennes repræsentant har angivet i den erklæring, der ledsager det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat
 - c) forsyne operatøren, der i rubrik I.7 i det i stk. 1, litra b), omhandlede CVED er identificeret som »den operatør, der er ansvarlig for sendingen«, med mindst ét eksemplar af CVED'et.

2. Hvis en registreret hest under sin midlertidige indførsel skal flyttes fra én medlemsstat til en anden medlemsstat, skal den kompetente myndighed på afsendelsesstedet:
- a) forudsat at de dyresundhedsmæssige betingelser i artikel 4 og 5 i direktiv 2009/156/EF er opfyldt, udstede et sundhedscertifikat i overensstemmelse med bilag III til direktiv 2009/156/EF enten for en individuelt registreret hest eller for en sending af registrerede heste med samme oprindelse eller med samme destination og i rubrik I.6 i det pågældende certifikat angive en henvisning til det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat for hver midlertidigt indført registreret hest, der udgør sendingen, samt en henvisning til det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED
 - b) via Traces meddele flytningen af en registreret hest til den pågældende medlemsstat til den kompetente myndighed på bestemmelsesstedet og anmode om, at ankomsten bekræftes gennem udfyldelse af en yderligere del III i det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED
 - c) forsyne operatøren, som identificeret i rubrik I.7 i det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, med en ny udskrift af CVED'et, der viser den del III, der er tilføjet i overensstemmelse med nærværende stykkes litra b)
 - d) ugyldiggøre eller tilbagetrække enhver udskrift af det CVED, der er udleveret til operatøren i overensstemmelse med stk. 1, litra c), eller — hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat — i overensstemmelse med nærværende stykkes litra c).
3. Den kompetente myndighed på det i stk. 1, litra b), nr. i), og stk. 2, litra b), omhandlede bestemmelsessted anerkender via Traces den registrerede hests ankomst og fører dokumentation for de kontroller, der er foretaget, ved at udfylde del III i CVED'et.
4. Ved afslutningen af den midlertidige indførsel skal den i stk. 1, litra b), nr. i) eller iii), omhandlede kompetente myndighed, der udsteder certifikat for den hest, der er blevet midlertidigt indført til oprindelsestredjelandet eller til et andet tredjeland:
- a) via Traces meddele den midlertidigt indførte registrerede hests afgang fra Unionen til udgangsgrænsekontrolstedet ved at udfylde en yderligere del III i det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED
 - b) forsyne operatøren, som identificeret i rubrik I.7 i det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, med en ny udskrift af CVED'et, der viser den del III, der er tilføjet i overensstemmelse med nærværende stykkes litra a)
 - c) hvis udgangsgrænsekontrolstedet er beliggende i en anden medlemsstat
 - i) i overensstemmelse med beslutning 93/444/EØF udstede et certifikat i overensstemmelse med bilag III til direktiv 2009/156/EF enten for en individuelt registreret hest eller for en sending af registrerede heste med samme oprindelse eller med samme destination
 - ii) i rubrik I.6 i det i nr. i) omhandlede certifikat angive en henvisning til det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat for hver midlertidigt indført registreret hest, der udgør sendingen, samt en henvisning til det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED.
5. Det i stk. 4, litra a), omhandlede udgangsgrænsekontrolsted fører dokumentation for afslutningen af den midlertidige indførsel af den registrerede hest ved at udfylde del III i CVED'et.
6. Hvis den midlertidige indførsel af en registreret hest ikke er blevet afsluttet i overensstemmelse med stk. 5 inden for en periode på mindre end 90 dage efter datoen for udstedelsen af det i stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, sendes der via Traces automatisk en varsling til indgangsgrænsekontrolstedet og de i nærværende artikel omhandlede kompetente myndigheder, indtil de pågældende kompetente myndigheder har fastslået den registrerede hests status.

Artikel 17

Operatørens ansvar med hensyn til en midlertidigt indført registreret hest

1. Den operatør, der er ansvarlig for en registreret hest, der midlertidigt indføres til Unionen, som identificeret i rubrik I.7 i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, sikrer, at følgende betingelser er opfyldt:
- a) Den registrerede hest ledsages på ethvert tidspunkt af sin midlertidige indførsel af sit originale sundhedscertifikat, jf. artikel 3, stk. 1, litra a), og af det CVED, som indgangsgrænsekontrolstedet til Unionen har udstedt.
 - b) Den registrerede hest forbliver i den respektive medlemsstat og i de faciliteter, der er angivet i den erklæring, der ledsager det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat.
 - c) Hvis den registrerede hest skal flyttes til en anden medlemsstat, ledsages den af et sundhedscertifikat, jf. bilag III til direktiv 2009/156/EF, og det ændrede CVED, der er udleveret af den kompetente myndighed, jf. artikel 16, stk. 2.

- d) Eventuelle tidligere udskrifter af CVED'et overdrages til den kompetente myndighed til ugyldiggørelse eller tilbagetrækning.
 - e) Den registrerede hest forlader Unionen via et grænsekontrolsted, der er angivet i det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat, og dét ikke senere end 89 dage efter den dato for indførsel til Unionen, der er angivet i det tilsvarende CVED.
2. Den i stk. 1 omhandlede operatør forbliver ansvarlig for flytningen af den registrerede hest under dens midlertidige indførsel til Unionen og oplyser navnlig:
- a) den i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i) eller iii), omhandlede kompetente myndighed om enhver ændring, der skal foretages af den flytterute, der er angivet i den erklæring, der ledsager det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat
 - b) udgangsgrænsekontrolstedet om datoen for den midlertidigt indførte registrerede hests afgang fra Unionen
 - c) den i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i) og iii), omhandlede kompetente myndighed, der er ansvarlig for bedriften, om død eller tab af den registrerede hest eller enhver nødsituation, som for eksempel sundhedstilstande, der kræver, at dyret tilses af en dyrlæge, ud over de 89 dages midlertidig indførsel.

Artikel 18

Genindførsel efter midlertidig udførsel af registrerede heste, der har været midlertidigt indført til Unionen

1. Registrerede heste, der har været midlertidigt indført til Unionen, kan godkendes til genindførsel efter midlertidig udførsel til et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er godkendt til genindførsel af registrerede heste med henblik på specifikke væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer, for hvilke der er fastsat standardsundhedscertifikater til brug ved genindførsel til Unionen, jf. artikel 20, stk. 3, forudsat at genindførslen til Unionen finder sted inden for en periode på mindre end 90 dage efter datoen for udstedelsen af det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED.
2. Med henblik på at tillade genindførsel af en registreret hest, jf. stk. 1, skal den i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i) og iii), omhandlede kompetente myndighed, der udsteder certifikatet til brug ved midlertidig udførsel:
- a) gennemføre foranstaltningerne i artikel 16, stk. 4, litra a) og b) samt — hvis det er relevant — c)
 - b) via Traces meddele grænsekontrolstedet planlagt genindførsel ved at udfylde del III i CVED'et
 - c) forsyne operatøren, som identificeret i rubrik I.7 i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, med en ny udskrift af CVED'et, der viser den del III, der er tilføjet i overensstemmelse med nærværende stykkes litra b)
 - d) ugyldiggøre eller tilbagetrække enhver udskrift af det CVED, der er udleveret i overensstemmelse med artikel 16, stk. 1, litra c), eller — hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat — i overensstemmelse med artikel 16, stk. 2, litra c).
3. Indgangsgrænsekontrolstedet:
- a) beholder originalen af det i artikel 3, stk. 1, litra c), omhandlede sundhedscertifikat
 - b) giver via Traces meddelelse om genindførslen af den registrerede hest til:
 - i) den kompetente myndighed på bestemmelsesstedet som angivet i den erklæring, der ledsager det i artikel 16, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat, eller som ændret i overensstemmelse med artikel 17, stk. 2, litra a)
 - ii) udgangsgrænsekontrolstedet som angivet i den erklæring, der ledsager det i det i artikel 16, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat, eller som ændret i overensstemmelse med artikel 17, stk. 2, litra a), ved at udfylde rubrik I.24 i det i litra d) omhandlede CVED
 - c) anmoder den kompetente myndighed på bestemmelsesstedet om at kontrollere og, hvis det er relevant, bekræfte den registrerede hests ankomst ved at udfylde rubrik I.6 i det i litra d) omhandlede CVED
 - d) forsyner operatøren med en udskrift af et nyt CVED, hvori rubrik II.1 er udfyldt med en henvisning til det antal CVED'er, der tidligere er udleveret i overensstemmelse med artikel 16, stk. 1, litra c), eller — hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat — i overensstemmelse med artikel 16, stk. 2, litra c), og hvori rubrik II.14 er udfyldt inden for den frist for at forlade Unionen, der er angivet i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED
 - e) ugyldiggør eller tilbagetrækker enhver udskrift af det CVED, der er udleveret til operatøren i overensstemmelse med artikel 16, stk. 1, litra c), eller — hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat — i overensstemmelse med artikel 16, stk. 2, litra c).

4. Efter genindførslen efter midlertidig udførsel af en registreret hest, der er blevet midlertidigt indført i overensstemmelse med stk. 1, gælder reglerne i artikel 16 i den resterende periode på mindre end 90 dage efter datoen for udstedelsen af det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED.

Artikel 19

Ændring af midlertidig indførsel til endelig indførsel og død eller tab af en registreret hest

1. Hvis operatøren, som identificeret i rubrik I.7 i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, indgiver en ansøgning til den i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i) eller iii), eller i artikel 16, stk. 2, litra b), omhandlede kompetente myndighed om ændring af midlertidig indførsel af en registreret hest til endelig indførsel, kan en medlemsstat tillade en sådan ændring, forudsat at følgende krav er overholdt:

- a) Det er tilladt at indføre registrerede heste fra det pågældende tredjeland eller den pågældende del af tredjelandet, jf. bilag I.
- b) Den kompetente myndighed, der er ansvarlig for det midlertidige opholdssted, har overholdt følgende betingelser:
 - i) Den pågældende kompetente myndighed har med tilfredsstillende resultat foretaget kontroller, der er nødvendige for at verificere, at kravene vedrørende test og vaccination i forbindelse med import af registrerede heste fra det pågældende tredjeland eller den pågældende del af tredjelandet, er overholdt, jf. bilag II, del 3.
 - ii) Den pågældende kompetente myndighed har sikret, at den registrerede hest forblev under officielt veterinærtilsyn i den pågældende medlemsstat, indtil der var gået tre måneder fra den dato for dens indførsel til Unionen, der er angivet i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED.

2. Den i stk. 1 omhandlede kompetente myndighed eller et grænsekontrolsted, der er udpeget til denne opgave af medlemsstaterne, skal

- a) afslutte den midlertidige indførsel i Traces ved at vælge »Ændring til endelig indførsel« i del III i det CVED, der er udleveret til operatøren i overensstemmelse med enten artikel 16, stk. 1, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat, artikel 16, stk. 2, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere genindførsel efter midlertidig udførsel, artikel 18, stk. 3, litra c)
- b) forsyne operatøren, som identificeret i det i rubrik I.7 i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), med en ny udskrift af det i litra a) omhandlede CVED, eller med et nyt CVED, hvor »Til det indre marked« er krydset af i rubrik I.21
- c) ugyldiggøre eller tilbagetrække enhver udskrift af det CVED, der er udleveret til operatøren i overensstemmelse med enten artikel 16, stk. 1, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat, artikel 16, stk. 2, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere genindførsel efter midlertidig udførsel, artikel 18, stk. 3, litra c)
- d) ugyldiggøre eller tilbagetrække originalen af det i artikel 3, stk. 1, litra a), omhandlede sundhedscertifikat.

3. I ændringsperioden skal operatøren af den registrerede hest, som identificeret i rubrik I.7 i det i overensstemmelse med artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), eller artikel 18, stk. 3, litra b), udstedte CVED gennemføre følgende foranstaltninger:

- a) sørge for, at en dyrlæge foretager og registrerer regelmæssige dyrlægebesøg for at kontrollere den registrerede hest for kliniske tegn på mulige smitsomme sygdomme
- b) opbevare optegnelser vedrørende flytningen af den registrerede hest og vedrørende flytninger af dyr af hestefamilien til og fra den bedrift, hvor den holdes
- c) afslutte toldprocedurerne, jf. artikel 15 i gennemførelsesforordning (EU) 2015/262
- d) ansøge om udstedelse af et identifikationsdokument eller om tilpasning af et eksisterende identifikationsdokument, jf. artikel 15, stk. 1, i gennemførelsesforordning (EU) 2015/262.

4. I tilfælde af død eller tab af en registreret hest, der er blevet midlertidigt indført til Unionen, skal den kompetente myndighed — i tæt samarbejde med et grænsekontrolsted, hvis det kræves af den pågældende medlemsstat — på stedet for dødsfaldet eller tabet:

- a) afslutte den midlertidige indførsel i Traces ved at vælge »Død/tab« i del III i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), eller artikel 18, stk. 3, litra b), omhandlede CVED

- b) ugyldiggøre eller tilbagetrække enhver udskrift af det CVED, der er udleveret til operatøren i overensstemmelse med enten artikel 16, stk. 1, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere flytning til en anden medlemsstat, artikel 16, stk. 2, litra c), eller, hvis der er foretaget en tidligere genindførsel efter midlertidig udførsel, artikel 18, stk. 3, litra c).

Artikel 20

Specifikke dyresundhedsmæssige betingelser vedrørende genindførsel af registrerede heste efter midlertidig udførsel med henblik på deltagelse i væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer

1. Medlemsstaterne tillader genindførsel af registrerede heste, forudsat at følgende betingelser er opfyldt:
 - a) Den registrerede hest har ikke opholdt sig uden for Unionen i over 30 dage, medmindre andet er fastsat i stk. 3.
 - b) Den registrerede hest har hverken opholdt sig i eller er blevet ført i transit til lands gennem et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke hører til samme sundhedsgruppe som det tredjeland eller den del af et tredjeland, i hvilket/hvilken sundhedscertifikatet, jf. bilag II, del 2, afsnit A, er blevet underskrevet af embedsdyrlægen.
 - c) Det sundhedscertifikat til brug ved midlertidig udførsel, der er underskrevet af embedsdyrlægen i oprindelsesmedlemsstaten, eller en godkendt kopi heraf forelægges på anmodning af det grænsekontrolsted, hvor genindførslen til Unionen finder sted.
2. Den kompetente myndighed, der udsteder certifikat for en registreret hest bestemt til midlertidig udførsel, sikrer, at den registrerede hest ved anvendelse af artikel 2, stk. 1, i beslutning 93/444/EØF indtil udgangsstedet i en anden medlemsstat ledsages af et sundhedscertifikat i overensstemmelse med bilag III til direktiv 2009/156/EF.
3. Genindførsel efter midlertidig udførsel for en periode på over 30 dage af registrerede heste, der deltager i specifikke væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer, er omfattet af specifikke dyresundhedsmæssige krav som fastsat i de tilsvarende standarddyresundhedscertifikater i bilag II, del 2, afsnit B, med hensyn til den relevante begivenhed.
4. Den operatør, som identificeret i rubrik I.7 i CVED'et, der er ansvarlig for sendingen, sikrer, at den registrerede hest under den midlertidige udførsel hverken har opholdt sig i eller er blevet ført i transit til lands gennem et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke hører til samme sundhedsgruppe som det tredjeland eller den del af et tredjeland, i hvilket/hvilken sundhedscertifikatet, jf. bilag II, del 2, afsnit A, er blevet underskrevet af embedsdyrlægen.

Artikel 21

Specifikke dyresundhedsmæssige betingelser vedrørende import af dyr af hestefamilien til slagtning

Operatøren af en sending af dyr af hestefamilien til slagtning, som identificeret i rubrik I.7 i det i artikel 16, stk. 1, litra b), nr. i), omhandlede CVED, sikrer, at dyrene efter de kontroller, der foretages ved indgangsgrænsekontrolstedet til Unionen:

- a) enten straks og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus sendes direkte til bestemmelsesslagteriet, hvor de slagtes inden for 72 timer efter ankomsten til slagteriet, eller
- b) passerer gennem et godkendt marked eller samlested, jf. artikel 7, stk. 1, i direktiv 2009/156/EF, som angivet i det i nærværende forordnings artikel 3, stk. 1, litra e), omhandlede sundhedscertifikat, fra hvilket de i henhold til nationale regler, der sikrer sporbarheden, efter markedet skal fjernes direkte til et slagteri, hvor de slagtes hurtigst muligt og senest inden for fem arbejdsdage efter ankomsten til Unionen, uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.

AFDELING 8

Overgangsbestemmelser og afsluttende bestemmelser

Artikel 22

Overgangsbestemmelser

I en overgangsperiode, der udløber den 31. december 2018, tillader medlemsstaterne indførsel til Unionen af sendinger af dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er ledsaget af sundhedscertifikater udarbejdet i overensstemmelse med de standardsundhedscertifikater, der gjaldt før den i artikel 24, stk. 2, angivne dato for anvendelsen af denne forordning.

*Artikel 23***Ophævelser**

Beslutning 92/260/EØF, 93/195/EØF, 93/196/EØF, 93/197/EØF, 94/699/EF, 95/329/EF, 2003/13/EF, 2004/177/EF, 2004/211/EF og 2010/57/EU samt afgørelse 2010/471/EU ophæves.

Enhver henvisning til disse beslutninger/denne afgørelse gælder som en henvisning til nærværende forordning.

*Artikel 24***Ikrafttræden og anvendelse**

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 1. oktober 2018.

Dog anvendes artikel 16, stk. 1, litra b), nr. iii), stk. 2, litra b), c) og d), stk. 3, stk. 4, litra a) og b), og stk. 5, samt artikel 17, stk. 1, litra d), fra den 14. december 2019.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 12. april 2018.

På Kommissionens vegne

Jean-Claude JUNCKER

Formand

BILAG I

LISTE OVER TREDJELANDE ⁽¹⁾ OG DELE AF TREDJELANDE ⁽²⁾ , FRA HVILKE MEDLEMSSTATERNE SKAL TILLADE INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF DYR AF HESTEFAMILIEN OG AF SÆD, ÆG OG EMBRYONER HERFRA

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import			Transit	Særlige betingelser	
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
AE	De Forenede Arabiske Emirater	AE-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—	X	—	—	X	X	
AR	Argentina	AR-0	Hele landet	D	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
AU	Australien	AU-0	Hele landet	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
BB	Barbados	BB-0	Hele landet	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BH	Bahrain	BH-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
BM	Bermudaøerne	BM-0	Hele landet	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BO	Bolivia	BO-0	Hele landet	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BR	Brasilien	BR-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		BR-1	Følgende stater: Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Mato Grosso do Sul, Distrito Federal og Rio de Janeiro	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BY	Hviderusland	BY-0	Hele landet	B	X	X	X	X	X					X	
CA	Canada	CA-0	Hele landet	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import			Transit	Særlige betingelser	
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CH	Schweiz ⁽¹⁾	CH-0	Hele landet	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
CL	Chile	CL-0	Hele landet	D	X	X	X	X	X	—	—	—	—	X	
CN	Kina	CN-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CN-1	Den hestesygdomsfrie zone i Conghua by, kommunen Guangzhou, Guangdong-provinsen, herunder biosikkerhedskorridorerne fra og til lufthavnen i Guangzhou og Hongkong (se nærmere detaljer i rubrik 1)	G	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
		CN-2	Stedet for afholdelse af Global Champions Tour på parkeringsområde nr. 15 ved EXPO 2010 og korridoren til Shanghai Pudong International Airport i den nordlige del af Pudong New Area og den østlige del af Minhang District i storbyområdet Shanghai (se nærmere detaljer i rubrik 1)	G	—	X	—	—	—	—	—	—	—		Kun, hvis der er udstedt certifikat i overensstemmelse med del 2, afsnit B, kapitel I, i bilag II

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import				Transit	Særlige betingelser
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CR	Costa Rica	CR-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CR-1	Storbyområdet San José	D	—	X	—	—	—	—	—	—	—		
CU	Cuba	CU-0	Hele landet	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
DZ	Algeriet	DZ-0	Hele landet	E	X	X	X	X	X					X	
EG	Egypten	EG-0	Hele landet		—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		EG-1	Den hestesygdomsfrie zone, som er oprettet ved Egyptian Armed Forces Veterinary Hospital på El Nasr road over for Al Ahly Club, Cairo, og hovedvejen til Cairo International Airport (se nærmere detaljer i rubrik 2)	E	X	—	X	—	—	—	—	—	—	X	
FK	Falklandsøerne	FK-0	Hele landet	A	X	X	X	—	X					X	
GL	Grønland	GL-0	Hele landet	A	X	X	X	X	X					X	
HK	Hongkong	HK-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
IL	Israel ⁽³⁾	IL-0	Hele landet	E	X	X	X	X	X	X	X			X	
IS	Island ⁽⁵⁾	IS-0	Hele landet	A	X	X	X	X	X	X	X	X		X	

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredje-landet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import				Transit	Særlige betingelser
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
JM	Jamaica	JM-0	Hele landet	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
JO	Jordan	JO-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
JP	Japan	JP-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
KG	Kirgisistan	KG-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		KG-1	Regionen Issyk-Kul	B	—	—	X	—	—		—	—	—	X	
KR	Korea (Republikken)	KR-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
KW	Kuwait	KW-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
LB	Libanon	LB-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
MA	Marokko	MA-0	Hele landet	E	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
ME	Montenegro	ME-0	Hele landet	B	X	X	X	X	X					X	
MK	Den tidligere jugoslaviske republik Makedonien ⁽⁴⁾ (FYROM)	MK-0	Hele landet	B	X	X	X	X	X					X	
MO	Macao	MO-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
MY	Malaysia	MY-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		MY-1	Halvøen	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
MU	Mauritius	MU-0	Hele landet	E	—	—	X	—	—	—	—	—	—	X	

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import			Transit	Særlige betingelser	
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
MX	Mexico	MX-0	Hele landet	C	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		MX-1	Hovedstadsområdet Mexico City	C		X									Kun, hvis der er udstedt certifikat i overensstemmelse med del 2, afsnit B, kapitel I, i bilag II
NO	Norge ⁽⁵⁾	NO-1	Hele landet	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
NZ	New Zealand	NZ-0	Hele landet	A	X	X	X	X	X					X	
OM	Oman	OM-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PE	Peru	PE-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		PE-1	Regionen Lima	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PM	Saint Pierre og Miquelon	PM-0	Hele landet	A	—	—	X	—	X					X	
PY	Paraguay	PY-0	Hele landet	D	X	X	X	X	X					X	
QA	Qatar	QA-0	Hele landet	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
RS	Serbien ⁽⁶⁾	RS-0	Hele landet	B	X	X	X	X	X					X	

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import				Transit	Særlige betingelser
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	SÆD			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
RU	Rusland	RU-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		RU-1	Provinserne Kaliningrad, Arkhangelsk, Vologda, Murmansk, Leningrad, Novgorod, Pskov, Briansk, Vladimir, Ivanovo, Tver, Kaluga, Kostroma, Moskva, Orjol, Riasan, Smolensk, Tula, Jaroslavl, Nijninovgorod, Kirov, Belgorod, Voronesh, Kursk, Lipezk, Tambov, Astrahan, Volgograd, Penza, Saratov, Uljanovsk, Rostov, Orenburg, Perm og Kurgan	B	X	X	X	X	X					X	
		RU-2	Regionerne Stavropol og Krasnodar	B	X	X	X	X	X					X	
		RU-3	Karelen, Mari-el, Mordova, Tjuvasjien, Kalmykien, Tatarstan, Dagestan, Kabardino-Balkarien, Nordossetien, Ingusjien og Karatjajevo-Tjerkessien	B	X	X	X	X	X					X	
SA	Saudi-Arabien	SA-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		SA-1	Hele landet, undtagen SA-2	E	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	

ISO-kode	Tredjeland	Kode for delen af tredjelandet	Beskrivelse af delen af tredjelandet	SG	TA	Genindførsel	Import			Import			Transit	Særlige betingelser	
					RH	RH	RH	ES	RE + EBP	S/ED			O/E	Dyr af hestefamilien	
										RH	RE	EBP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
		SA-2	Beskyttelses- og overvågningszoner i provinserne Jizan, Asir og Najran som beskrevet i rubrik 3	—	—	—	—			—					
SG	Singapore	SG-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
TH	Thailand	TH-0	Hele landet	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
TN	Tunesien	TN-0	Hele landet	E	X	X	X	X	X					X	
TR	Tyrkiet	TR-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		TR-1	Provinserne Ankara, Edirne, Istanbul, Izmir, Kırklareli og Tekirdag	E	—	—	—	—	—		—	—	—	—	
UA	Ukraine	UA-0	Hele landet	B	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
US	USA	US-0	Hele landet	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
UY	Uruguay	UY-0	Hele landet	D	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
ZA	Sydafrika	ZA-0	Hele landet	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		ZA-1	Storbyområdet Cape Town (se nærmere detaljer i rubrik 4)	F	—	—	—	—	—	—	—	—	—		Kommissionens beslutning 2008/698/EF

(¹) Jf. dog specifikke krav for certifikatudstedelse i afgørelse 2002/309/EF, Euratom truffet af Rådet og Kommissionen.

(²) Hvor officiel regionalisering er gældende, jf. artikel 13, stk. 2, litra a), i direktiv 2009/156/EF.

(³) I det følgende forstået som Staten Israel bortset fra territorierne under israelsk administration siden juni 1967, nærmere betegnet Golanhøjderne, Gazastriben, Østjerusalem og resten af Vestbredden.

(⁴) Den tidligere jugoslaviske republik Makedonien: Landets endelige nomenklatur vil blive fastsat efter afslutningen af de igangværende forhandlinger i FN herom.

(⁵) Jf. dog specifikke krav for certifikatudstedelse i artikel 17 i aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde (EFT L 1 af 3.1.1994, s. 3).

(⁶) Eksklusive Kosovo som defineret ved resolution 1244 vedtaget af De Forenede Nationers Sikkerhedsråd den 10. juni 1999.

FORKLARING TIL BILAG I:

Dyr/Produkt	Kategorier/Betingelser
RH	Registrerede heste, jf. denne forordnings artikel 2, litra c).
ES	Dyr af hestefamilien til slagtning, jf. definitionen af »slagtedyr« i artikel 2, litra d), i direktiv 2009/156/EF.
RE	Registrerede dyr af hestefamilien, jf. definitionen af »registrerede enhovede dyr« i artikel 2, litra c), i direktiv 2009/156/EF.
EBP	Dyr af hestefamilien til opdræt og som brugsdyr, jf. definitionen af »enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr« i artikel 2, litra e), i direktiv 2009/156/EF.
SÆD	Sæd fra hestearterne indsamlet i overensstemmelse med artikel 17, stk. 2, litra b), nr. ii), i direktiv 92/65/EØF.
O/E	Æg og embryoner fra hestearterne indsamlet eller produceret i overensstemmelse med artikel 17, stk. 2, litra b), nr. ii), i direktiv 92/65/EØF.

Kolonner	Oplysninger/Beskrivelse af produktet	Krævet sundhedscertifikat
1-4	Områdebeskrivelse	Ikke relevant
5	Sundhedsgruppe	Ikke relevant
6	Midlertidig indførsel af registrerede heste	BILAG II, del 1, afsnit A
7	Genindførsel af registrerede heste efter midlertidig udførsel med henblik på deltagelse i væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer	BILAG II, del 2, afsnit A BILAG II, del 2, afsnit B, kapitel 1 BILAG II, del 2, afsnit B, kapitel 2
8	Import af registrerede heste	BILAG II, del 3, afsnit A
9	Import af dyr af hestefamilien til slagtning	BILAG II, del 3, afsnit B
10	Import af registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien	BILAG II, del 3, afsnit A

Kolonner	Oplysninger/Beskrivelse af produktet	Krævet sundhedscertifikat
11	Import af sæd indsamlet fra registrerede heste	BILAG III, del 1, afsnit A BILAG III, del 1, afsnit B BILAG III, del 1, afsnit C BILAG III, del 1, afsnit D
12	Import af sæd indsamlet fra registrerede dyr af hestefamilien	BILAG III, del 1, afsnit A BILAG III, del 1, afsnit B BILAG III, del 1, afsnit C BILAG III, del 1, afsnit D
13	Import af sæd fra avls- og brugsdyr af hestefamilien	BILAG III, del 1, afsnit A BILAG III, del 1, afsnit B BILAG III, del 1, afsnit C BILAG III, del 1, afsnit D
14	Import af æg og embryoner af dyr af hestefamilien	BILAG III, del 2, afsnit A BILAG III, del 2, afsnit B
15	Dyr af hestefamilien, der føres i transit	BILAG II, del 1, afsnit B
16	Henvisning til særlige betingelser/supplerende garantier	Ikke relevant

Rubrikker

X Indførsel tilladt

— Indførsel ikke tilladt

Sundhedsgrupper

Sundhedsgruppe	Specifikke dyresundhedsmæssige garantier, der er påkrævet ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien
A	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis
B	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis, snive, dourine
C	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis, østlig og vestlig hesteencephalomyelitis, vesikulær stomatitis
D	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis, snive, dourine, hesteencephalomyelitis (østlig og vestlig), venezuelansk hesteencephalomyelitis, vesikulær stomatitis
E	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis, snive, dourine, afrikansk hestepest
F	equin infektiøs anæmi, dourine, afrikansk hestepest
G	equin infektiøs anæmi, equin viral arteritis, snive, dourine, japansk hjernebetændelse

RUBRIK 1

CN	Kina	CN-1	Den særlige hestesygdomsfrie zone i Guangdong-provinsen med følgende afgrænsning: Central zone: rideområde i landsbyen Reshui, lokaliteten Lingkou, Conghua by og det omkringliggende område beliggende i en cirkel med en radius på fem km, der kontrolleres af vejkontrolposten ved hovedvej 105 Overvågningszone: alle administrative opdelinger i Conghua by, der omgiver den centrale zone, der dækker et område på 2 009 km² Beskyttelseszone: ydre grænser for følgende tilstødende administrative opdelinger, der omgiver overvågningszonen: — distriktet Baiyun, distriktet Luogang i Conghua by — distriktet Huadu i Guangzhou by — Zengcheng by — de administrative opdelinger i distriktet Qingcheng i Qingyuan by — amtet Fogang — amtet Xinfeng — amtet Longmen Biosikkerhedskorridor: — fra rideområdet i den centrale zone til Baiyun internationale lufthavn i Guangzhou via hovedvej 105, Jiebei-hovedvejen, lufthavnsmotorvejen, inklusive udelukkelseszone for dyr af hestefamilien på én km rundt om Baiyun internationale lufthavn i Guangzhou by — fra rideområdet i den centrale zone til Huanggang havn, Shenzhen, på grænsen mellem Kina og Hongkong via hovedvej 105, Jiebei-hovedvejen, den nordlige ringmotorvej nr. 2 og Guang-Shen-hovedvejen med en udelukkelseszone for dyr af hestefamilien på begge sider af denne rute, der er mindst én km bred Karantæne før indførsel: de karantænefaciliteter, som den kompetente myndighed har udpeget i beskyttelseszonen, med henblik på at forberede dyr af hestefamilien fra andre dele af Kina til indførsel i den hestesygdomsfrie zone.
CN	Kina	CN-2	Afgrænsning af zonen i storbyområdet Shanghai: Afgrænsning mod vest: Huangpu-floden fra dens udspring i nord til forgreningen i Dazhi-floden Afgrænsning mod syd: fra Huangpu-flodens forgrening til Dazhi-flodens udspring i øst Afgrænsninger mod nord og øst: kystlinjen.

RUBRIK 2

EG	Egypten	EG-1	Den hestesygdomsfrie zone på cirka 0,1 km², der er oprettet rundt om Egyptian Armed Forces Veterinary Hospital ved El-Nasr Road, over for Al Ahly Club, ved den østlige udkant af Cairo (beliggende 30°04'19.6"N 31°21'16.5"E), og en strækning på 10 km på El-Nasr Road og Airport Road til Cairo International Airport. a) Afgrænsning af den hestesygdomsfrie zone: Fra det sted, hvor El-Nasr Road krydser El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road (30°04'13.6"N 31°21'04.3"E), følg El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road cirka 500 m mod nord til første vejkryds med »Passage Inside Armed Forces«, drej til højre, og følg passagen ca. 100 m mod øst, drej til højre igen, og følg passagen 150 m mod syd, drej til venstre, og følg passagen 300 m mod øst, drej til højre, og følg passagen 100 m mod syd til El-Nasr Road, drej til højre, og følg El-Nasr Road 300 m mod sydvest til det sted, hvor El-Nasr Road krydser Hassan Ma'moon Road, drej til højre, og følg passagen 100 m mod nord, drej til venstre, og følg passagen 120 m mod vest, drej til venstre, og følg passagen 200 m mod syd, drej til højre, og følg El-Nasr Road 100 m mod vest til det sted, hvor El-Nasr Road krydser El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road. b) Afgrænsning af området for karantæne før udførsel inden for den hestesygdomsfrie zone: Fra det sted, hvor El-Nasr Road krydser Hassan Ma'moon Road, følg passagen 100 m mod nord, drej til højre, og følg passagen 250 m mod øst, drej til højre, og følg passagen 50 m mod syd til El-Nasr Road, drej til højre, og følg El-Nasr Road 300 m mod sydvest til det sted, hvor El-Nasr Road krydser Hassan Ma'moon Road.
----	---------	------	--

RUBRIK 3

SA	Saudi-Arabien	SA-1	Godkendte karantænestationer: 1. Riyadh lufthavn 2. King Abdulaziz Race Track (Janadriyah)
		SA-2	Afgrænsning af de beskyttelses- og overvågningszoner, der er oprettet i overensstemmelse med artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF: 1. Jizan-provinsen — Beskyttelseszone: hele provinsen, undtagen den del, der ligger nord for vejkontrolposten i Ash Shuqaiq ved vej nr. 5, og nord for vej nr. 10. — Overvågningszone: den del af provinsen, der ligger nord for vejkontrolposten i Ash-Shuqaiq ved vej nr. 5, som kontrolleres af vejkontrolposten i Al Qahmah, og nord for vej nr. 10. 2. Asir-provinsen — Beskyttelseszone: den del af provinsen, der er afgrænset af vej nr. 10, mellem Ad Darb, Abha og Khamis-Mushayt mod nord, undtagen rideklubberne på deres fly- og militærbaser, og den del af provinsen, der er afgrænset mod nord af vej nr. 15, der fører fra Khamis-Mushayt gennem Jarash, Al Utfah og Dhahran Al Janoub til grænsen til Najran-provinsen, og den del af provinsen, der er afgrænset mod nord af den vej, der fører fra Al Utfah gennem Al Fayd til Badr Al Janoub (Najran-provinsen).

			— Overvågningszone: rideklubberne på deres fly- og militærbaser, den del af provinsen, der er beliggende mellem grænsen til beskyttelseszonen og vej nr. 209 fra Ash-Shuqaiq til vejkontrolstedet Muhayil på vej nr. 211, den del af provinsen, der er beliggende mellem kontrolstedet på vej nr. 10 syd for Abha, Abha by og vejkontrolstedet Ballasmer 65 km fra Abha på vej nr. 15, der fører mod nord, den del af provinsen, der er beliggende mellem Khamis-Mushayt og vejkontrolstedet 90 km fra Abha på vej nr. 255 til Samakh og vejkontrolstedet ved Yarah, 90 km fra Abha på vej nr. 10, der fører til Riyadh, og den del af provinsen, der er beliggende syd for en virtuel linje mellem vejkontrolstedet ved Yarah på vej nr. 10 og Khashm-Ghurab på vej nr. 177, der fører op til grænsen til Najran-provinsen. 3. Najran-provinsen — Beskyttelseszone: den del af provinsen, der er afgrænset af vejen fra Al Ut-fah (Asir-provinsen) til Badr Al Janoub og til As Sebt og fra As Sebt langs Wadi Habunah til dér, hvor den skærer vej nr. 177 mellem Najran og Riyadh mod nord, og fra dette skæringspunkt ved vej nr. 177 mod syd til dér, hvor vejen skærer vej nr. 15 fra Najran til Sharourah, og den del af provinsen, der er beliggende syd for vej nr. 15 mellem Najran og Sharourah og grænsen til Yemen. — Overvågningszone: den del af provinsen, der ligger syd for en linje mellem vejkontrolposten i Yarah ved vej nr. 10 og Khashm-Ghurab ved vej nr. 177 fra grænsen til Najran-provinsen og til vejkontrolposten i Khashm-Ghurab, 80 km fra Najran, og vest for vej nr. 175 i retning mod Sharourah.
--	--	--	---

RUBRIK 4

ZA	Sydafrika	ZA-1	Godkendte karantænestationer: 1. Kenilworth karantænestation Afgrænsning af storbyområdet Cape Town (ZA-1): Afgrænsning mod nord: Blaauwberg Road (M14) Afgrænsning mod øst: Koeberg Road (M14), Platteklouf Road (M14), hovedvej N7, hovedvej N1 og hovedvej M5 Afgrænsning mod syd: Ottery Road, Prince George's Drive, Wetton Road, Riverstone Road, Tennant Road, Newlands Drive, Paradise Road, Union Drive, Rhodes Drive indtil Newslands Forestry Station og over Echo Gorge i Table Mountain til Camps Bay Afgrænsning mod vest: Kystlinjen fra Camps Bay til Blaauwberg Road.
----	-----------	------	---

BILAG II

STANDARDSUNDHEDSCERTIFIKATER OG STANDARDERKLÆRINGER TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF LEVENDE DYR AF HESTEFAMILIEN

DEL 1

Midlertidig indførsel og transit

Afsnit A

Standardsundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved midlertidig indførsel af registrerede heste til Unionen for en periode på mindre end 90 dage

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a.
			I.3. Central kompetent myndighed	
			I.4. Lokal kompetent myndighed	
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6.	
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode
	I.9. Bestem- melsesland	ISO-kode	I.10. Bestem- melsesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Godkendelsesnr. Adresse		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.	
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang	
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU	
			I.17. CITES-nr.	
I.18. Beskrivelse af dyret			I.19. Varekode (HS-kode) 01 01	
			I.20. Mængde 1	
I.21.			I.22. Antal kolli	
I.23. Plombenr./containernr.			I.24.	
I.25. Dyr attesteret til: Registreret hest ☐				
I.26.			I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐	
I.28. Identifikation af dyret Art (videnskabeligt navn) Equus caballus Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn				

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Del II: Attest	II. Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest	
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:	
	— er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659 — er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter — ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme — opfylder de i punkt II.1-II.5 i dette certifikat attesterede krav — er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.	
	II.1. <i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>	
	II.1.1. Dyret afsendes fra (indsæt navn på landet eller delen af landet), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ og tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ .	
	II.1.2. I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.	
	II.1.3. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:	
	a) der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen	
	b) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen	
	c) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen	
d) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen		
⁽³⁾ enten [e) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen]		
⁽³⁾ eller [e) i hvilket/hvilken der er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen, og en blodprøve taget på dyret den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen er testet med negative resultater for antistoffer for vesikulær stomatitis-virus		
⁽³⁾ enten [ved en virusneutralisationstest ved en serumfortynding på 1:32]		
⁽³⁾ eller [ved en ELISA i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.]		
II.1.4. Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:		

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.1.	i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine	
(³) enten	[6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]	
(³) eller	[hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
(³) eller	[6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
(³) enten	[6 måneder efter det seneste tilfælde]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel	
(³) enten	II.2.1.	Dyret har i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, der er beliggende i et afsendelsesland eller en del af et afsendelsesland, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, og

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr,
enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) enten	[i en EU-medlemsstat]]	
(³) eller	[i et land eller en del af et land med koden: (²), der er godkendt til midlertidig indførsel til Unionen af registrerede heste, og fra hvilken/hvilket dyret blev importeret til afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne i EU-lovgivningen vedrørende midlertidig indførsel af registrerede heste fra det pågældende land eller den pågældende del af landet direkte til Unionen, og som:	
(³) enten	[tilhører samme sundhedsgruppe (²) som afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet]]]	
(³) og/eller	[tilhører sundhedsgruppe A, B eller C]]]	
(³) og/eller	[er Kina (⁵), Hongkong, Japan, Korea, Macao, Malaysia (halvøen), Singapore, Thailand eller De Forenede Arabiske Emirater.]]]	
(³) (⁴) eller	II.2.1.	Dyret har i mindst de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, der er beliggende i et afsendelsesland eller en del af et afsendelsesland, der tilhører sundhedsgruppe F, eller er blevet importeret fra en EU-medlemsstat inden for de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen, før det førtes ind på en vektorbeskyttet eller vektorsikret karantænestation, jf. punkt II.2.2.]
(³) (⁴) enten	II.2.2.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er
(³) enten	[blevet holdt i isolation i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, idet det har været beskyttet mod vektorinsekter, i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen, eller siden det blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, hvis det blev importeret fra en EU-medlemsstat eller et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, jf. punkt II.2.1.]]	
(³) eller	[blevet holdt på dertil anviste steder under officielt veterinærtilsyn i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen, eller siden det blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, hvis det blev importeret fra en EU-medlemsstat eller et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, jf. punkt II.2.1, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land, i hvilket der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]]	
(³) (⁴) eller	II.2.2.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og er blevet holdt:
(³) enten	[på den godkendte vektorbeskyttede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen fra (indsæt dato) til (indsæt dato), idet det er blevet holdt i vektorbeskyttede lokaler fra mindst to timer før solnedgang til to timer efter solopgang, og idet det er blevet motioneret under officielt veterinærtilsyn efter anvendelse af insektafskrækningsmidler i kombination med et insekticid, der er effektivt mod Culicoides, før det blev taget ud af stalden, og i streng isolation fra dyr af hestefamilien, der ikke er under forberedelse til udførsel på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne for midlertidig indførsel eller import til Unionen.]]	
(³) eller	[permanent på den godkendte vektorsikrede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i mindst de seneste 14 dage før afsendelsesdatoen, og der er ved konstant overvågning af vektorbeskyttelsen dokumenteret fravær af vektorer i den vektorbeskyttede del af karantænestationen.]]	
II.3.	Attest vedrørende vaccination og sundhedsundersøgelser	
(³) enten	II.3.1.	Dyret er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, og der foreligger ikke oplysninger om tidligere vaccination.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr,
enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) eller	II.3.1. Dyret er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest, og vaccinationen blev foretaget:	
(²) enten	[over 12 måneder før afsendelsesdatoen]]	
(²) eller	[mere end 60 dage og mindre end 12 måneder før datoen for indførsel til den del af det i punkt II.1.3, litra a), omhandlede land, hvorfra det blev afsendt.]]	
(³) (⁴) eller	II.3.1. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og blev vaccineret mod afrikansk hestepest den (indsæt dato) højst 24 måneder og mindst 40 dage, før det blev sat i vektorbeskyttet karantæne, ved indgivelse af en registreret vaccine, der beskytter mod de cirkulerende serotyper af afrikansk hestepest-virus, i henhold til fabrikantens anvisninger.]	
	II.3.2. Dyret er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 60 dage før datoen for afsendelse fra	
(³) enten	[et land, hvor alle dele af landet har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen]	
(³) (⁴) eller	[en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og som har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og der forekommer venezuelansk hesteencephalomyelitis i de resterende dele af afsendelseslandet, og dyret er	
(³) enten	[blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen, og det er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis.]]	
(³) eller	[ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis og er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og det dyr, der skal afsendes, er med negative resultater blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført på en prøve taget mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]	
(³) eller	[blevet underkastet en hæmagglutinations-inhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på 21 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev udtaget i løbet af de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, samt en RT-PCR-test (RT-PCR = Real-time revers transkriptase-polymerase kædereaktion) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom udført med negativt resultat på en prøve udtaget inden for 48 timer før afsendelse den (indsæt dato), og blevet beskyttet mod vektorangreb fra tidspunktet for prøveudtagningen med henblik på RT-PCR indtil pålæsningen med henblik på afsendelse ved kombineret anvendelse af godkendte insektafkrækningsmidler og insekticider på dyret samt insektbekæmpelse i stalden og transportmidlerne.]]	
(³) II.3.3.	Dyret er et ukastreret handyr af hestefamilien, der er over 180 dage gammelt, og som	
(³) enten	[afsendes fra et land, hvor equin viral arteritis (EVA) er en anmeldelsespligtig sygdom og ikke blevet officielt indberettet i de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) eller	[med negativt resultat er blevet underkastet en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen i form af en virusneutralisationstest for EVA ved en serumfortynding på 1:4]]	
(³) eller	[med negativt resultat er blevet underkastet en test af en aliquot af hele dets sæd udtaget den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen ved en virusisolationstest, en PCR-test (PCR = polymerasekædereaktion) eller en RT-PCR-test for EVA.]]	
(³) eller	[er blevet vaccineret mod EVA den (indsæt dato) under officielt veterinærtilsyn og revaccineret med jævne mellemrum i henhold til fabrikantens anvisninger med en vaccine, der er godkendt af den kompetente myndighed, og den indledende vaccination blev foretaget:	
(³) enten	[før den 31. december 2017 på den dag, hvor der blev taget en blodprøve, der efterfølgende blev testet ved en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]]	
(³) eller	[før den 31. december 2017 i løbet af en isolationsperiode på højst 15 dage under officielt veterinærtilsyn, der begyndte den dag, hvor der blev taget en blodprøve, som i løbet af isolationsperioden blev testet ved en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4]]	
(³) eller	[da dyret var 180-270 dage gammelt og i løbet af en isolationsperiode under officielt veterinærtilsyn, hvor dyret blev underkastet en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4, eller udført samme dag af samme laboratorium med stabile eller faldende titere på to blodprøver taget med mindst 10 dages mellemrum]]	
(³) eller	[efter at dyret med negativt resultat var blevet underkastet en virusneutralisationstest for EVA ved en serumfortynding på 1:4 udført på en blodprøve taget mindst 7 dage efter påbegyndelsen af en periode af uafbrudt isolation, der varede indtil 21 dage efter vaccinationen]]	
(³) eller	[da dyret var 180-250 dage gammelt, og efter at dyret var blevet underkastet en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4 eller udført samme dag af samme laboratorium med stabile eller faldende titere på to blodprøver taget med mindst 14 dages mellemrum]]	
(³) eller	[er blevet underkastet en virusneutralisationstest, en PCR-test eller en RT-PCR-test for EVA med negativt resultat af en aliquot af hele dets sæd udtaget efter den dato, hvor en blodprøve af det pågældende dyr taget den (indsæt dato) inden for 6 måneder før afsendelsesdatoen var blevet testet ved en virusisolationstest for EVA med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4]]	
(³) eller	[ethvert krav om testning for EVA eller vaccination mod EVA er fraveget i henhold til EU-lovgivning på området (indsæt henvisning til den gældende EU-retsakt) med den begrundelse, at dyret indføres midlertidigt til Unionen med henblik på deltagelse i det hestearrangement, der er angivet i den pågældende retsakt, og at dyret holdes adskilt fra andre dyr af hestefamilien, der ikke deltager i et sådant arrangement, og at enhver aktivitet vedrørende avl, herunder opsamling af sæd, er forbudt under det midlertidige ophold i Unionen.]]	
(³) (⁴) enten	II.3.4.	Dyret afsendes fra Island, der er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor det har opholdt sig uafbrudt siden fødslen og ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]
(³) eller	II.3.4.	Dyret er med negativt resultat blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på en blodprøve taget den (indsæt dato), hvilket er inden for
(³) enten	de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen]]	
(³) eller	[de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe D, E eller F.]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) [II.3.5.]	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B eller E, eller fra Brasilien, Kina eller Thailand eller fra et land, i hvilket der er indberettet snive inden for de seneste 3 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for snive ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen.]	
(³) [II.3.6.]	Dyret er et ukastreret handyr eller et hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gammelt, og som afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B, D, E eller F, eller fra Kina eller Thailand eller fra et land, i hvilket der er indberettet dourine inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for 30 dage før afsendelsesdatoen og er ikke blevet anvendt til avl inden for mindst 30 dage før og efter datoen for blodprøvetagningen.]	
(³) (⁴) [II.3.7.]	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og følgende gælder:	
(³) enten	[Der er ikke officielt indberettet vestlig og østlig hesteencephalomyelitis i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet inden for mindst 2 år før afsendelsesdatoen.]]	
(³) eller	[Dyret er blevet vaccineret ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anvisninger inden for de seneste 6 måneder og mindst 30 dage før afsendelsesdatoen med en inaktiveret vaccine mod vestlig og østlig hesteencephalomyelitis; den sidste vaccination er foretaget den (indsæt dato).]]	
(³) eller	[Dyret er i de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne og i løbet denne periode blevet underkastet hæmagglutinations-inhibitionstest for vestlig og østlig hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium samme dag	
(³) enten	[på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med negative resultater.]]]	
(³) eller	[på blodprøver taget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, og dyret blev vaccineret over 6 måneder før afsendelsesdatoen.]]]	
(³) [II.3.8.]	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe G, eller fra et land, i hvilket der officielt er blevet indberettet japansk hjernebetændelse hos dyr af hestefamilien inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og følgende gælder:	
(³) enten	[Dyret kommer fra en bedrift, der er beliggende midt i et område med en radius på mindst 30 km omkring den pågældende bedrift, hvor der ikke har været tilfælde af japansk hjernebetændelse i de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]]	
(³) eller	[Dyret er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev i denne periode inden for det normale fysiologiske spektrum, og er blevet underkastet	
(³) enten	[en hæmagglutinations-inhibitionstest for japansk hjernebetændelse udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på mindst 14 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med højst en firedobbelst stigning i antistoftiteren mellem de to prøver, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(³) eller [en ELISA-test til påvisning af IG-M med henblik på afsløring af antistoffer mod japansk hjernebetændelse-virus udført på en blodprøve taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i isolation den (indsæt dato), og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]	
	(³) eller [Dyret er blevet vaccineret mod japansk hjernebetændelse ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 21 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
(³) (⁴) enten [II.3.9.	Dyret kommer fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev udført af samme laboratorium samme dag	
	(³) enten [på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen:	
	(³) enten [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde]]	
	(³) eller [med positivt resultat for den første prøve, og	
	(³) enten [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en test til påvisning af antigener som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]]]	
	(³) eller [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistoftiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]]	
	(³) eller [på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land, i hvilket der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]]	
(³) (⁴) eller [II.3.9.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og er	
	(³) enten [blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget af samme laboratorium samme dag på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den første prøve blev taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og den anden prøve blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen	
	(³) enten [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]	
	(³) eller [med positivt resultat for den første prøve, og	
	(³) enten [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]]]	
	(³) eller [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistoftiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	⁽³⁾ eller [blevet underkastet en serologisk test og en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve taget den (indsæt dato) mindst 28 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen.]] ⁽³⁾ eller [blevet underkastet en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert tilfælde på en blodprøve taget den (indsæt dato) mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorsikret karantæne, og inden for de seneste 72 timer før afsendelsen.]]	
II.4.	Attest vedrørende transportbetingelser	
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ enten	II.4.1.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det direkte til Den Europæiske Union uden at passere et marked eller et samlested og uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	II.4.1.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det direkte fra den vektorbeskyttede karantænestation uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke er ledsaget af et sundhedscertifikat til brug ved enten import eller midlertidig indførsel til Unionen, til
	⁽²⁾ enten	[lufthavnen på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger, således at luftfartøjet på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før start.]]
	⁽³⁾ eller	[til en havn i det pågældende land eller en del af det pågældende land på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det på et skib, der sejler direkte til Unionen uden at anløbe en havn beliggende i et land eller en del af et land, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, i bokse, der på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er godkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før afgang.]]
	II.4.2.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.
	II.4.3.	De transportmidler eller containere, som dyret skal læsses på/i, er blevet rengjort og desinficeret før pålæsningen med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret således, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan flyde ud under transporten.
II.5.	Attest vedrørende dyrevelfærd	
	Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8:	Angiv koden for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15.:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom.	
Rubrik I.23.:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Rubrik I.28: <i>Identifikationssystem</i>: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke, transponder etc.), og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives. <i>Alder</i>: Fødselsdato (dd/mm/åååå). <i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastreret).		
Del II		
(¹) Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Midlertidig indførsel af denne registrerede hest er ikke tilladt, hvis dyret blev pålæsset enten før datoen for tilladelse til midlertidig indførsel til Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af dyr af hestefamilien fra det pågældende land eller den pågældende del af afsendelseslandet.		
(²) Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af henholdsvis kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.		
(³) Det ikke-relevante overstreges.		
(⁴) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedsgruppe end den, som afsendelseslandet eller en del af afsendelseslandet tilhører, kan udelades, forudsat at antallet af efterfølgende erklæringer opretholdes.		
(⁵) Den del af landet, der er godkendt til midlertidig indførsel, som den fremgår af henholdsvis kolonne 3 og 6 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.		
Dette sundhedscertifikat skal:		
a) være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, samt et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor den registrerede hest vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen		
b) vedrøre en enkelt modtager		
c) ledsage den registrerede hest gennem hele dens midlertidige indførsel til Unionen i originalform		
d) være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve		
e) bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.		
Embedsdyrlæge		
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:
Dato:		Underskrift:
Stempel:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
vedrørende midlertidig indførsel af en registreret hest**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— hesten

⁽²⁾ enten [er forblevet i (indsæt navn på afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet) i de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen]

⁽²⁾ eller [er blevet ført ind i (indsæt navn på afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet) i løbet af den påkrævede opholdsperiode på mindst 40 dage før afsendelsesdatoen:

a) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)

b) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)

c) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)]

— hesten inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.4 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— hesten vil under sit ophold i Unionen på mindre end 90 dage blive holdt følgende steder:

a) fra (dato) til (dato) i (sted, hvor hesten holdes) i (medlemsstat)

b) fra (dato) til (dato) i (sted, hvor hesten holdes) i (medlemsstat)

c) fra (dato) til (dato) i (sted, hvor hesten holdes) i (medlemsstat)

d) fra (dato) til (dato) i (sted, hvor hesten holdes) i (medlemsstat).

— Jeg er bekendt med, at dyret, hvis det flyttes fra én EU-medlemsstat til en anden som beskrevet i denne erklæring, skal være ledsaget af et sundhedscertifikat udstedt af en embedsdyrlæge i afsendelsesmedlemsstaten, og at flytningen skal anmeldes til bestemmelsesmedlemsstaten.

— Hesten forlader Unionen den (dato) ved grænsekontrolstedet (indsæt navn på og beliggenhed af udgangsgrænsekontrolstedet).

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ **Identifikationssystem:** Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

Afsnit B

Standardsundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved transit gennem Unionen af levende dyr af hestefamilien fra et tredjeland eller en del af et tredjeland til et andet tredjeland eller til en anden del af samme tredjeland

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a.			
					I.3. Central kompetent myndighed				
					I.4. Lokal kompetent myndighed				
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.				
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestem-melsesland	ISO-kode	I.10. Bestem-melsesregion	Kode	
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr.								
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang				
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU				
					I.17. CITES-nr.				
I.18. Beskrivelse af dyrene						I.19. Varekode (HS-kode) 01 01			
						I.20. Mængde			
I.21.						I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.						I.24.			
I.25. Dyr attesteret til: Registrerede heste ☐ opdræt og brug ☐ slagtning ☐									
I.26. Transit til tredjeland gennem EU X				I.27.					
Tredjeland		ISO-kode							
I.28. Identifikation af dyrene Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn									

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.	
Del II: Attest	II. Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest		
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr af hestefamilien, der er beskrevet i rubrik I.28:		
	— er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter — ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme — opfylder de i punkt II.1-II.5 i dette certifikat attesterede krav — er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.		
	II.1. <i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>		
	II.1.1. Dyret afsendes fra (indsæt navn på landet eller delen af landet), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ , tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ og er godkendt til midlertidig indførsel af registrerede heste eller import af registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien.		
	II.1.2. I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.		
	II.1.3. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:		
	a) der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen b) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen c) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen d) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen		
	⁽³⁾ enten	[e) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.]	
	⁽³⁾ eller	[e) i hvilket/hvilken der er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen, og en blodprøve taget på dyret den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen er testet med negative resultater for antistoffer for vesikulær stomatitis-virus ⁽³⁾ enten [ved en virusneutralisationstest ved en serumfortynding på 1:32.]] ⁽³⁾ eller [ved en ELISA i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.]]	
II.1.4. Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:			

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.1.	i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine	
(³) enten	[6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]	
(³) eller	[hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, er blevet slået ned og destrueret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
(³) eller	[6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
(³) enten	[6 måneder efter det seneste tilfælde]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel	
(³) enten	II.2.1.	Dyret har i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, der er beliggende i et afsendelsesland eller en del af et afsendelsesland, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, og

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) enten	[i en EU-medlemsstat]]	
(³) og/eller	[i et land eller en del af et land med koden: (²), der er godkendt til midlertidig indførsel til Unionen af registrerede heste, og fra hvilken/hvilket dyret blev importeret til afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne i EU-lovgivningen vedrørende midlertidig indførsel af registrerede heste fra det pågældende land eller den pågældende del af landet direkte til Unionen, og som:	
(³) enten	[tilhører samme sundhedsgruppe (²) som afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet]]]	
(³) og/eller	[tilhører sundhedsgruppe A, B eller C]]]	
(³) og/eller	[tilhører sundhedsgruppe D, E eller G, og dyret er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659]]]	
(³) (⁴) eller	II.2.1.	Dyret har i mindst de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, der er beliggende i et afsendelsesland eller en del af et afsendelsesland, der tilhører sundhedsgruppe F, eller er blevet importeret fra en EU-medlemsstat inden for de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen, før det førtes ind på en vektorbeskyttet eller vektorsikret karantænestation, jf. punkt II.2.2.]
(³) (⁴) enten	II.2.2.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er
(³) enten	[blevet holdt i isolation i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, idet det har været beskyttet mod vektorinsekter, i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen, eller siden det blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, hvis det blev importeret fra en EU-medlemsstat eller et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, jf. punkt II.2.1.]]	
(³) eller	[blevet holdt på dertil anviste steder under officielt veterinærtilsyn i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen, eller siden det blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, hvis det blev importeret fra en EU-medlemsstat eller et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, jf. punkt II.2.1, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land, i hvilket der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]]	
(³) (⁴) eller	II.2.2.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og er blevet holdt:
(³) enten	[på den godkendte vektorbeskyttede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen fra (indsæt dato) til (indsæt dato), idet det er blevet holdt i vektorbeskyttede lokaler fra mindst to timer før solnedgang til to timer efter solopgang, og idet det er blevet motioneret under officielt veterinærtilsyn efter anvendelse af insektafskrækningsmidler i kombination med et insekticid, der er effektivt mod Culicoides, før det blev taget ud af stalden, og i streng isolation fra dyr af hestefamilien, der ikke er under forberedelse til udførsel til Unionen på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne for midlertidig indførsel eller import til Unionen.]]	
(³) eller	[permanent på den godkendte vektorsikrede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i mindst de seneste 14 dage før afsendelsesdatoen, og der er ved konstant overvågning af vektorbeskyttelsen dokumenteret fravær af vektorer i den vektorbeskyttede del af karantænestationen.]]	
II.3.	Attest vedrørende vaccination og sundhedsundersøgelser	
(³) enten	II.3.1.	Dyret er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, og der foreligger ikke oplysninger om tidligere vaccination.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) eller	II.3.1.	Dyret er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest, og vaccinationen blev foretaget:
(³) enten		[over 12 måneder før afsendelsesdatoen.]
(³) eller		[mere end 60 dage og mindre end 12 måneder før datoen for indførsel til den del af det i punkt II.1.3, litra a), omhandlede land, hvorfra det blev afsendt.]
(³) (⁴) eller	II.3.1.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og blev vaccineret mod afrikansk hestepest den (indsæt dato), højst 24 måneder og mindst 40 dage før det blev sat i vektorbeskyttet karantæne, ved indgivelse af en registreret vaccine, der beskytter mod de cirkulerende serotyper af afrikansk hestepest-virus, i henhold til fabrikantens anvisninger.]
	II.3.2.	Dyret er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 60 dage før datoen for afsendelse fra
(³) enten		[et land, hvor alle dele af landet har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]
(³) (⁴) eller		[en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og som har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og der forekommer venezuelansk hesteencephalomyelitis i de resterende dele af afsendelseslandet, og dyret er
(³) enten		[blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen, og det er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis.]
(³) eller		[ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis og er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og det dyr, der skal afsendes, er med negative resultater blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført på en prøve taget mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]
(³) eller		[blevet underkastet en hæmagglutinations-inhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på 21 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev udtaget i løbet af de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, samt en RT-PCR-test (RT-PCR = Real-time revers transkriptase-polymerase-kædereaktion) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom udført med negativt resultat på en prøve udtaget inden for 48 timer før afsendelse den (indsæt dato), og blevet beskyttet mod vektorangreb fra tidspunktet for prøveudtagningen med henblik på RT-PCR indtil pålæsningen med henblik på afsendelse ved kombineret anvendelse af godkendte insektafskrækningsmidler og insekticider på hesten samt insektbekæmpelse i stalden og transportmidlerne.]
(³) (⁴) enten	II.3.3.	Dyret afsendes fra Island, der er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor det har opholdt sig uafbrudt siden fødslen og ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) eller	II.3.3. Dyret er med negativt resultat blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på en blodprøve taget den (indsæt dato), hvilket er inden for (³) enten [de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen.]] (³) eller [de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe D, E eller F.]]	
(³)	II.3.4. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B eller E, eller fra Brasilien, Kina eller Thailand eller fra et land, i hvilket der er indberettet snive inden for de seneste 3 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for snive ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen.]	
(³) (⁴)	II.3.5. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og følgende gælder: (³) enten [Der er ikke officielt indberettet vestlig og østlig hesteencephalomyelitis i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet inden for mindst 2 år før afsendelsesdatoen.]] (³) eller [Dyret er blevet vaccineret ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anvisninger inden for de seneste 6 måneder og mindst 30 dage før afsendelsesdatoen med en inaktiveret vaccine mod vestlig og østlig hesteencephalomyelitis; den sidste vaccination er foretaget den (indsæt dato).]] (³) eller [Dyret er i de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne og i løbet denne periode blevet underkastet hæmagglutinations-inhibitionstest for vestlig og østlig hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium samme dag (³) enten [på en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med negative resultater.]] (³) eller [på blodprøver taget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, og dyret blev vaccineret over 6 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
(³)	II.3.6. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe G, eller fra et land, i hvilket der officielt er blevet indberettet japansk hjernebetændelse hos dyr af hestefamilien inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og følgende gælder: (³) enten [Dyret kommer fra en bedrift, der er beliggende midt i et område med en radius på mindst 30 km omkring den pågældende bedrift, hvor der ikke har været tilfælde af japansk hjernebetændelse i de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]] (³) eller [Dyret er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev i denne periode inden for det normale fysiologiske spektrum, og er blevet underkastet (³) enten [en hæmagglutinations-inhibitionstest for japansk hjernebetændelse udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på mindst 14 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med højst en firedobbelt stigning i antistoftiteren mellem de to prøver, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(³) <i>eller</i> [en ELISA-test til påvisning af IG-M med henblik på afsløring af antistoffer mod japansk hjernebetændelse-virus udført på en blodprøve taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i isolation den (<i>indsæt dato</i>), og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]]	
	(³) <i>eller</i> [Dyret er blevet vaccineret mod japansk hjernebetændelse ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 21 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
(³) (⁴) <i>enten</i> [II.3.7.	Dyret kommer fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev udført af samme laboratorium samme dag	
	(³) <i>enten</i> [på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), hvoraf den anden blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen	
	(³) <i>enten</i> [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]]	
	(³) <i>eller</i> [med positivt resultat for den første prøve, og	
	(³) <i>enten</i> [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]]	
	(³) <i>eller</i> [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistoftiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]	
	(³) <i>eller</i> [på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land eller en del af et land, i hvilket/hvilken der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]]]	
(³) (⁴) <i>eller</i> [II.3.7.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og er	
	(³) <i>enten</i> [blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget af samme laboratorium samme dag på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), idet den første prøve blev taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og den anden prøve blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen	
	(³) <i>enten</i> [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]]	
	(³) <i>eller</i> [med positivt resultat for den første prøve, og	
	(³) <i>enten</i> [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]]	
	(³) <i>eller</i> [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistoftiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(³) eller [blevet underkastet en serologisk test og en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) mindst 28 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen.]] (³) eller [blevet underkastet en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert tilfælde på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og inden for de seneste 72 timer før afsendelsen.]]	
II.4.	<i>Attest vedrørende transportbetingelser</i>	
(³) (⁴) enten	II.4.1.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det direkte til Den Europæiske Union uden at passere et marked eller et samlested og uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]
(³) (⁴) eller	II.4.1.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det direkte fra den vektorbeskyttede karantænestation uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke er ledsaget af et sundhedscertifikat til brug ved enten import eller midlertidig indførsel til Unionen, til
	(³) enten	[lufthavnen på vektorbeskyttede betingelser, og luftfartøjet er på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før start.]]
	(³) eller	[til en havn i det pågældende land eller en del af det pågældende land på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det på et skib, der sejler direkte til Unionen uden at anløbe en havn beliggende i et land eller en del af et land, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, i bokse, der på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er godkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før afgang.]]
	II.4.2.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.
	II.4.3.	De transportmidler eller containere, som dyret skal læsses på/i, er blevet rengjort og desinficeret før pålæsningen med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret således, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan flyde ud under transporten.
	II.4.4	Dyret af hestefamilien fortsætter til (<i>indsæt bestemmelsesland uden for Unionen</i>). Der er truffet foranstaltninger med henblik på at sikre, at dyret føres i transit gennem Unionen hurtigst muligt, og de nødvendige dyresundhedsmæssige betingelser er blevet attesteret.
II.5.	<i>Attest vedrørende dyrevelfærd</i>	
	Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag (¹) og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.6:	Den person, der har ansvaret for sendingen i Unionen.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Rubrik I.8:	Angiv koden for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom.	
Rubrik I.23:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	
Rubrik I.28:	Art: Vælg mellem: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus africanus</i>, <i>Equus hemionus</i>, <i>Equus kiang</i>, <i>Equus quagga</i>, <i>Equus zebra</i> og <i>Equus grevyi</i>, eller angiv enhver krydsning mellem disse Identifikationssystem: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives. Allder: Fødselsdato (dd/mm/åååå). Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).	
Del II		
(1)	Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller i tilfælde af en registreret hest på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Indførsel til Unionen af disse dyr er ikke tilladt, hvis dyrene blev pålæsset enten før datoen for tilladelse til transit gennem Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet.	
(2)	Kode for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet samt sundhedsgruppen, som den fremgår af henholdsvis kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
(3)	Det ikke-relevante overstreges.	
(4)	Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedsgruppe end den, som afsendelseslandet eller en del af afsendelseslandet tilhører, kan udelades, forudsat at antallet af efterfølgende erklæringer opretholdes.	
Dette sundhedscertifikat skal:		
a)	være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, og et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor dyret vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen	
b)	vedrøre en enkelt modtager	
c)	være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve	
d)	bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.	
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
vedrørende transit gennem Unionen af et dyr af hestefamilien**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
.....				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— dyret

⁽²⁾ enten [er forblevet i (indsæt navn på afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet) i de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen]

⁽²⁾ eller [er blevet ført ind i (indsæt navn på afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet) i løbet af den påkrævede opholdsperiode på mindst 40 dage før afsendelsesdatoen:

a) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra dyret blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)

b) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra dyret blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)

c) den (indsæt dato) fra (indsæt navn på det land, hvorfra dyret blev ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet)]

— dyret inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.4 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— transporten vil blive udført således, at dyrets sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen

— dyret forlader Unionen den (indsæt dato) ved grænsekontrolstedet (indsæt navn på og beliggenhed af udgangsgrænsekontrolstedet).

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ Art: Vælg mellem: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra* og *Equus grevyi*, eller angiv enhver krydsning mellem disse.

Identifikationssystem: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

DEL 2

Genindførsel efter midlertidig udførsel

Afsnit A

Standardsundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer efter midlertidig udførsel for en periode på mindre end 30 dage

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6.					
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestem-melsesland	ISO-kode	I.10. Bestem-melsesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse		Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.			
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU					
			I.17. CITES-nr.					
	I.18. Beskrivelse af dyret				I.19. Varekode (HS-kode) 01 01			
				I.20. Mængde 1				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombenr./containernr.				I.24.				
I.25. Dyr attesteret til: Registreret hest ☐								
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af dyret Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn Equus caballus								

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Del II: Attest	II. Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest	
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:	
	— er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659	
	— er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter	
	— ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme	
	— opfylder de i punkt II.1-II.3 i dette certifikat attesterede krav	
	— er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.	
	II.1. Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften	
	II.1.1. Dyret afsendes fra (indsæt navn på landet eller navn på delen af landet), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ og tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ .	
	II.1.2. I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.	
II.1.3. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:		
a) der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen		
b) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen		
c) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen		
d) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.		
II.1.4. Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1.-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:		
II.1.4.1. i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine		
⁽³⁾ enten [6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]		
⁽³⁾ eller [hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]		
⁽³⁾ eller [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]		

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
	(3) <i>eller</i> [6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder efter det seneste tilfælde]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	<i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i>	
II.2.1.	Dyret blev importeret den (indsæt dato)	
	(3) <i>enten</i> [direkte fra EU-medlemsstaten (indsæt navn på EU-medlemsstaten)]	
	(3) <i>eller</i> [fra landet eller en del af landet (indsæt landets navn) på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne i dette certifikat.]	
II.2.2.	Dyret forlod Unionen for mindre end 30 dage siden, og det har siden afgang fra Unionen kun opholdt sig i et land eller en del af et land ⁽¹⁾ fra samme sundhedsgruppe, ligesom det har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus undtagen under væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer.	
II.3.	<i>Attest vedrørende dyrevelfærd</i>	
	Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8: Angiv koden for landet eller delen af landet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Rubrik I.15: Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom. Rubrik I.23: Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives. Rubrik I.28: <i>Identifikationssystem</i>: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Nummeret i det ledsagende pas samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet, skal angives. <i>Alder</i>: Fødselsdato (dd/mm/åååå). <i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastreret).		
Del II		
(¹) Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Genindførsel efter midlertidig udførsel af denne registrerede hest er ikke tilladt, hvis dyret blev pålæsset enten før datoen for tilladelse til genindførsel til Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af levende dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet. (²) Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. (³) Det ikke-relevante overstreges. Dette sundhedscertifikat skal: a) være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, samt et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor den registrerede hest vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen b) vedrøre en enkelt modtager c) være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve d) bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
til brug ved genindførsel efter midlertidig udførsel af en registreret hest
til væddeløb, konkurrencer og kulturelle arrangementer**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— hesten

⁽²⁾ enten [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet den (*indsæt dato*) mindre end 30 dage før denne erklæring]

⁽²⁾ eller [blev ført ind i afsendelseslandet den (*indsæt dato*) fra (*indsæt navnet på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet*)]

— hesten inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt.

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem*: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

Afsnit B

Standardsundhedscertifikater og standarderklæringer til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste, der har været midlertidigt udført med henblik på specifikke konkurrencer eller væddeløb

Kapitel 1

Standardsundhedscertifikater og standarderklæringer til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til konkurrencer efter midlertidig udførsel for mindre end 90 dage med henblik på deltagelse i hestearrangementer i Det Internationale Rideforbunds regi

(arrangement til forberedelse af De Olympiske Lege, De Paralympiske Lege, World Equestrian Games, Asian Equestrian Games, American Equestrian Games og Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater)

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.					
					I.3. Central kompetent myndighed							
					I.4. Lokal kompetent myndighed							
					I.6.							
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.											
	I.7. Oprindelses-land		ISO-kode	I.8. Oprindelses-region		Kode	I.9. Bestem-melsesland		ISO-kode	I.10. Bestem-melsesregion		Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse				Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.					
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang							
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU				I.17. CITES-nr.			
	I.18. Beskrivelse af dyret						I.19. Varekode (HS-kode) 01 01		I.20. Mængde 1			
I.21.						I.22. Antal kolli		I.24.				
I.23. Plombenr./containernr.												
I.25. Dyr attesteret til: Registreret hest ☐												
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐								
I.28. Identifikation af dyret Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn Equus caballus												

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Del II: Attest	II. Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest	
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:	
	— er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. — er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter — ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme — opfylder de i punkt II.1-II.3 i dette certifikat attesterede krav — er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.	
	II.1. <i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>	
	II.1.1. Dyret afsendes fra (indsæt navn på landet eller navn på delen af landet), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ og tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ .	
	II.1.2. I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.	
	II.1.3. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:	
	a) der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen b) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen c) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen d) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.	
	II.1.4. Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1.-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:	
	II.1.4.1. i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine ⁽³⁾ enten [6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>] ⁽³⁾ eller [hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret] ⁽³⁾ eller [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
	(3) <i>eller</i> [6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder efter det seneste tilfælde]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	<i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i>	
II.2.1.	Dyret blev importeret til afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet den (indsæt dato)	
	(3) <i>enten</i> [direkte fra EU-medlemsstaten (indsæt navn på EU-medlemsstaten)]	
	(3) <i>eller</i> [fra landet eller en del af landet (indsæt landets navn) på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne i dette certifikat.]	
II.2.2.	Dyret forlod Unionen	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) <i>enten</i>	[for mindre end 30 dage siden, og det har siden afgang fra Unionen kun opholdt sig i et land eller en del af et land (¹) fra samme sundhedsgruppe, ligesom det har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus undtagen under konkurrencer og har deltaget i eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i LG Global Champions Tour]	
	(³) <i>enten</i> [i hovedstadsområdet Mexico City, Mexico.]]	
	(³) <i>og/eller</i> [i Miami, USA.]	
	(³) <i>eller</i> [i Shanghai, Kina.]]	
(³) <i>eller</i>	[for mindre end 60 dage siden, og det har siden afgang fra Unionen kun opholdt sig i et land eller en del af et land (¹) fra samme sundhedsgruppe, ligesom det har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus undtagen under konkurrencer og har deltaget i eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i]	
	(³) <i>enten</i> [Asian Games i (indsæt sted).]]	
	(³) <i>eller</i> [American Games i (indsæt sted).]]	
	(³) <i>eller</i> [Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater.]]	
(³) <i>eller</i>	[for mindre end 90 dage siden, og det har siden afgang fra Unionen kun opholdt sig i et land eller en del af et land (¹) fra samme sundhedsgruppe, ligesom det har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus undtagen under konkurrencer og har deltaget i eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i]	
	(³) <i>enten</i> [arrangementet til forberedelse af De Olympiske Lege i (indsæt sted).]]	
	(³) <i>eller</i> [De Olympiske Lege i (indsæt sted).]]	
	(³) <i>eller</i> [De Paralympiske Lege i (indsæt sted).]]	
	(³) <i>eller</i> [World Equestrian Games i (indsæt sted).]]	
II.3.	<i>Attest vedrørende dyrevelfærd</i>	
	Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag (¹) og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8:	Angiv koden for landet eller delen af landet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom.	
Rubrik I.23:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Rubrik I.28: <i>Identifikationssystem</i>: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Nummeret i det ledsagende pas samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet, skal angives. <i>Alder</i>: Fødselsdato (dd/mm/åååå). <i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastreret).		
Del II (¹) Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Genindførsel efter midlertidig udførsel af denne registrerede hest er ikke tilladt, hvis dyret blev påæsset enten før datoen for tilladelse til genindførsel til Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet. (²) Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. (³) Det ikke-relevante overstreges. Dette sundhedscertifikat skal: a) være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, samt et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor den registrerede hest vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen b) vedrøre en enkelt modtager c) være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve d) bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
til brug ved genindførsel efter midlertidig udførsel af en registreret hest til konkurrencer**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— hesten

⁽²⁾ enten [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet den (*indsæt dato*) mindre end 60 dage ⁽²⁾ eller 90 dage ⁽²⁾ før denne erklæring]

⁽²⁾ eller [blev ført ind i afsendelseslandet den (*indsæt dato*) fra (*indsæt navnet på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet*)]

— hesten er blevet midlertidigt udført fra Unionen med henblik på deltagelse i

⁽²⁾ enten [Asian Games i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [American Games i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater]

⁽²⁾ eller [arrangementet til forberedelse af De Olympiske Lege i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [De Olympiske Lege i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [De Paralympiske Lege i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [World Equestrian Games i (*indsæt sted*)]

⁽²⁾ eller [LG Global Champions Tour i

⁽²⁾ enten [hovedstadsområdet Mexico City, Mexico]

⁽²⁾ og/eller [Miami, USA]

⁽³⁾ eller [Shanghai, Kina]

— hesten inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen.

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem*: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

Kapitel 2

Standardsundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved genindførsel til Unionen af heste, der er registreret med henblik på væddeløb, efter midlertidig udførsel for mindre end 90 dage med henblik på deltagelse i specifikke væddeløbsarrangementer i Australien, Amerikas Forenede Stater, Hongkong, Japan, Singapore, De Forenede Arabiske Emirater eller Qatar

(International Group/Grade meetings, Japan Cup, Melbourne Cup, Dubai Racing World-Cup og Hong Kong International Races)

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2. a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6.					
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestem-melsesland	ISO-kode	I.10. Bestem-melsesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.					
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU					
			I.17. CITES-nr.					
	I.18. Beskrivelse af dyret				I.19. Varekode (HS-kode) 01 01			
				I.20. Mængde 1				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombenr./containernr.				I.24.				
I.25. Dyr attesteret til: Registreret hest ☐								
I.26.			I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐					
I.28. Identifikation af dyret Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn Equus caballus								

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

		II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Del II: Attest	II.	Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest	
		Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:	
	—	er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659	
	—	er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter	
	—	ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme	
	—	opfylder de i punkt II.1-II.3 i dette certifikat attesterede krav	
	—	er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.	
	II.1.	<i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>	
	II.1.1.	Dyret afsendes fra (<i>indsæt navn på landet eller navn på delen af landet</i>), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ og tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ .	
	II.1.2.	I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.	
II.1.3.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:		
	a)	der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen	
	b)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen	
	c)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen	
	d)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.	
II.1.4.	Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:		
	II.1.4.1.	i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine	
		⁽³⁾ enten	[6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]
		⁽³⁾ eller	[hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]
		⁽³⁾ eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovedede dyr, enhovedede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovedede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
	(3) <i>eller</i> [6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
	(3) <i>enten</i> [6 måneder efter det seneste tilfælde]	
	(3) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	<i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i>	
II.2.1.	Dyret blev importeret til afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet den (<i>indsæt dato</i>)	
	(3) <i>enten</i> [direkte fra EU-medlemsstaten (<i>indsæt navn på EU-medlemsstaten</i>) med henblik på deltagelse i	
	(3) <i>enten</i> [The Japan Cup.]	
	(3) <i>eller</i> [The Melbourne Cup.]	
	(3) <i>eller</i> [The Dubai Racing World-Cup.]	
	(3) <i>eller</i> [The Hong Kong International Races.]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovedede dyr, enhovedede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovedede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	⁽³⁾ eller [fra Australien ⁽³⁾ , Canada ⁽³⁾ , Amerikas Forenede Stater ⁽³⁾ , Hongkong ⁽³⁾ , Japan ⁽³⁾ , Singapore ⁽³⁾ , De Forenede Arabiske Emirater ⁽³⁾ eller Qatar ⁽³⁾ med henblik på deltagelse i internationale gruppeløb i afsendelseslandet.]	
II.2.2.	Så vidt det kan konstateres og i henhold til den erklæring fra hestens ejer eller dennes repræsentant ⁽³⁾, der ledsager dette certifikat, har dyret: — ikke været uden for Unionen i en sammenhængende periode på mere end 90 dage inklusive datoen for den planlagte hjemkomst ifølge dette certifikat — ikke været uden for afsendelseslandet eller i tilfælde af internationale gruppeløb uden for Australien, Canada, Amerikas Forenede Stater, Hongkong, Japan, Singapore, De Forenede Arabiske Emirater eller Qatar — opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus undtagen under væddeløb.	
II.2.3.	Hesten blev ført ind i afsenderlandet under dyresundhedsmæssige betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i dette sundhedscertifikat.	
II.3.	<i>Attest vedrørende dyrevelfærd</i> Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8:	Angiv koden for landet eller delen af landet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom.	
Rubrik I.23:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	
Rubrik I.28:	<i>Identifikationssystem:</i> Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Nummeret i det ledsagende pas samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet, skal angives. <i>Alder:</i> Fødselsdato (dd/mm/åååå). <i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastreret).	
Del II		
⁽¹⁾	Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Genindførsel efter midlertidig udførsel af denne registrerede hest er ikke tilladt, hvis dyret blev pålæsset enten før datoen for tilladelse til genindførsel til Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af levende dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet.	
⁽²⁾	Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
⁽³⁾	Det ikke-relevante overstreges.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede
slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.						
Dette sundhedscertifikat skal: a) være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, samt et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor den registrerede hest vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen b) vedrøre en enkelt modtager c) være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve d) bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.								
Embedsdyrlæge <table border="0"><tr><td>Navn (med blokbogstaver):</td><td>Stilling og titel:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:							
Dato:	Underskrift:							
Stempel:								

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
til brug ved genindførsel efter midlertidig udførsel af en registreret hest til væddeløb**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— hesten

⁽²⁾ enten [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet den (indsæt dato) mindre end 90 dage før denne erklæring]

⁽²⁾ eller [blev ført ind i afsendelseslandet den (indsæt dato) fra (indsæt navnet på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet)]

— hesten er blevet midlertidigt udført fra Unionen med henblik på deltagelse i

⁽²⁾ enten [The Japan Cup]

⁽²⁾ eller [The Melbourne Cup]

⁽²⁾ eller [The Dubai Racing World-Cup]

⁽²⁾ eller [The Hong Kong International Races]

⁽²⁾ eller [internationale gruppeløb i Australien ⁽²⁾, Canada ⁽²⁾, Amerikas Forenede Stater ⁽²⁾, Hongkong ⁽²⁾, Japan ⁽²⁾, Singapore ⁽²⁾, De Forenede Arabiske Emirater ⁽²⁾ eller Qatar ⁽²⁾]

— hesten inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen.

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem:* Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

DEL 3

Import*Afsnit A*

Standardsundhedscertifikater og standarderklæring til brug ved import til Unionen af en individuelt registreret hest, et registreret dyr af hestefamilien eller et avls- og brugsdyr af hestefamilien

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Consignor Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6.					
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestem-melsesland	ISO-kode	I.10. Bestem-melsesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Godkendelsesnr. Adresse				I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU			
					I.17. CITES-nr.			
	I.18. Beskrivelse af dyret					I.19. Varekode (HS-kode) 01 01		
					I.20. Mængde 1			
I.21.					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24.			
I.25. Dyr attesteret til: Registreret hest ☐ registreret dyr af hestefamilien ☐ opdræt og brug ☐								
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af dyret Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn								

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.	
Del II: Attest	II. Dyresundheds- og dyrevelfærdsattest		
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:		
	—	(¹) <i>enten</i> [er et registreret dyr af hestefamilien, bortset fra en hest, jf. definitionen i artikel 2, litra c), i direktiv 2009/156/EF]	
		(¹) <i>eller</i> [er en registreret hest som defineret i artikel 2, litra c), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659]	
		(¹) <i>eller</i> [er et dyr af hestefamilien til opdræt og som brugsdyr, jf. definitionen i artikel 2, litra e), i direktiv 2009/156/EF]	
	—	kommer fra et land eller en del af et land, der er godkendt til import til Unionen af den kategori af dyr af hestefamilien, der er angivet i første led ovenfor	
	—	er blevet undersøgt i dag (²) og fundet frit for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter	
	—	ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme	
	—	opfylder de i punkt II.1-II.5 i dette certifikat attesterede krav	
	—	er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.	
	II.1.	<i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>	
	II.1.1.	Dyret afsendes fra (<i>indsæt navn på landet eller navn på delen af landet</i>), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: (³) og tilhører sundhedsgruppe (³).	
	II.1.2.	I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.	
	II.1.3.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land	
		a)	der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen
	b)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen	
	c)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen	
	d)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen	
(¹) <i>enten</i>	[e]	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.]	
(¹) <i>eller</i>	[e]	i hvilket/hvilken der er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen, og en blodprøve taget på dyret den (<i>indsæt dato</i>) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen er testet med negative resultater for antistoffer for vesikulær stomatitis-virus	
	(¹) <i>enten</i>	[ved en virusneutralisationstest ved en serumfortynding på 1:32.]	
	(¹) <i>eller</i>	[ved en ELISA i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.	Dyret kommer ikke fra en bedrift, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:	
II.1.4.1.	i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine	
	(1) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]	
	(1) <i>eller</i> [hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]	
	(1) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
	(1) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
	(1) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
	(1) <i>enten</i> [6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
	(1) <i>eller</i> [6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
	(1) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
	(1) <i>enten</i> [6 måneder efter det seneste tilfælde]	
	(1) <i>eller</i> [30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyret har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.2.	<i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i>	
(¹) enten	[II.2.1. Dyret har i mindst de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen eller siden fødslen, hvis dyret er under 90 dage gammelt, eller siden indførslen, hvis dyret er importeret direkte fra Unionen inden for de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen, opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, der er beliggende i et afsendelsesland eller en del af et afsendelsesland, der	
(¹) (⁴) enten	[tilhører sundhedsgruppe A, og dyret har i mindst de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen været holdt adskilt fra dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]]	
(¹) (⁴) eller	[tilhører sundhedsgruppe B, C, D eller G, og dyret har i mindst de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen været holdt i isolation før udførsel under veterinært tilsyn uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]]	
(¹) (⁴) eller	[tilhører sundhedsgruppe E, og dyret har været holdt i det godkendte isolationscenter, der i rubrik I.1.1 er beskrevet som oprindelsested, og har været beskyttet mod vektorinsekter	
	(¹) enten [i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen.]]	
	(¹) eller [i mindst de seneste 30 dage før datoen for afsendelse fra De Forenede Arabiske Emirater.]]	
(¹) (⁴) eller	[II.2.1. Dyret afsendes fra et land, hvoraf mindst en del tilhører sundhedsgruppe F, og det har i mindst de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen eller siden fødslen, hvis dyret er under 90 dage gammelt, opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn og har i mindst de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen eller siden indførslen, hvis det blev importeret direkte fra Unionen inden for de seneste 60 dage før afsendelsesdatoen, været holdt i den i punkt II.1.3 beskrevne del af landet, der betragtes som fri for afrikansk hestepest i overensstemmelse med EU-lovgivningen, og har gennemgået isolation før udførsel	
(¹) enten	[på den godkendte vektorbeskyttede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen fra (indsæt dato) til (indsæt dato), idet det er blevet holdt i vektorbeskyttede lokaler fra mindst to timer før solnedgang til to timer efter solopgang, og idet det er blevet motioneret under officielt veterinærtilsyn efter anvendelse af insektafskrækningsmidler i kombination med et insekticid, der er effektivt mod Culicoides, før det blev taget ud af stalden, og i streng isolation fra dyr af hestefamilien, der ikke er under forberedelse til udførsel på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne for midlertidig indførsel eller import til Unionen.]]	
(¹) eller	[permanent på den godkendte vektorsikrede karantænestation (indsæt navnet på karantænestationen) i mindst de seneste 14 dage før afsendelsesdatoen, og der er ved konstant overvågning af vektorbeskyttelsen dokumenteret fravær af vektorer i den vektorbeskyttede del af karantænestationen.]]	
II.3.	<i>Attest vedrørende vaccination og sundhedsundersøgelser</i>	
(¹) enten	[II.3.1. Dyret er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, og der foreligger ikke oplysninger om tidligere vaccination.]	
(¹) eller	[II.3.1. Dyret er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest, og vaccinationen blev foretaget:	
	(¹) enten [over 12 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
	(¹) eller mere end 60 dage og mindre end 12 måneder før datoen for indførsel til det land eller den del af landet, der er omhandlet i punkt II.1.3, litra a), hvorfra det blev afsendt.]]	
(¹) (⁴) eller	[II.3.1. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og blev vaccineret mod afrikansk hestepest den (indsæt dato), højst 24 måneder og mindst 40 dage før det blev sat i vektorbeskyttet karantæne, ved indgivelse af en registreret vaccine, der beskytter mod de cirkulerende serotyper af afrikansk hestepest-virus, i henhold til fabrikantens anvisninger.]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.3.2.	Dyret er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 60 dage før datoen for afsendelse fra	
(¹) enten	[et land, hvor alle dele af landet har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen]	
(¹) (⁴) eller	[en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og som har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og der forekommer venezuelansk hesteencephalomyelitis i de resterende dele af afsendelseslandet, og dyret er	
(¹) enten	[blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen, og det er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis.]]	
(¹) eller	[ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis og er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og det dyr, der skal afsendes, er med negative resultater blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført på en prøve taget mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]	
(¹) eller	[blevet underkastet en hæmagglutinations-inhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på 21 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev udtaget i løbet af de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, samt en RT-PCR-test (RT-PCR = Real-time revers transkriptase-polymerase-kædereaktion) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom udført med negativt resultat på en prøve udtaget inden for 48 timer før afsendelse den (indsæt dato), og blevet beskyttet mod vektorangreb fra tidspunktet for prøveudtagningen med henblik på RT-PCR indtil pålæsningen med henblik på afsendelse ved kombineret anvendelse af godkendte insektafskrækningsmidler og insekticider på dyret samt insektbekæmpelse i stalden og transportmidlerne.]]	
(¹) [II.3.3.	Dyret er et ukastreret handyr af hestefamilien, der er over 180 dage gammelt, og som	
(¹) enten	[[afsendes fra et land, hvor equin viral arteritis (EVA) er en anmeldelsespligtig sygdom og ikke blevet officielt indberettet i de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
(¹) eller	[med negativt resultat er blevet underkastet en blodprøve taget den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen i form af en virusneutralisationstest for EVA ved en serumfortynding på 1:4.]]	
(¹) eller	[med negativt resultat er blevet underkastet en test af en aliquot af hele dets sæd udtaget den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen ved en virusisolationstest, en PCR-test (PCR = polymerasekædereaktion) eller en RT-PCR-test for EVA.]]	
(¹) eller	[er blevet vaccineret mod EVA den (indsæt dato) under officielt veterinærtilsyn og revaccineret med jævne mellemrum i henhold til fabrikantens anvisninger med en vaccine, der er godkendt af den kompetente myndighed, og den indledende vaccination blev foretaget:	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(¹) <i>enten</i> [før den 31. december 2017 på den dag, hvor der blev taget en blodprøve, der efterfølgende blev testet ved en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4.]] (¹) <i>eller</i> [før den 31. december 2017 i løbet af en isolationsperiode på højst 15 dage under officielt veterinærtilsyn, der begyndte den dag, hvor der blev taget en blodprøve, som i løbet af isolationsperioden blev testet ved en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4.]] (¹) <i>eller</i> [da dyret var 180-270 dage gammelt og i løbet af en isolationsperiode under officielt veterinærtilsyn, hvor dyret blev underkastet en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4, eller udført samme dag af samme laboratorium med stabile eller faldende titere på to blodprøver taget med mindst 10 dages mellemrum.]] (¹) <i>eller</i> [efter at dyret med negativt resultat var blevet underkastet en virusneutralisationstest for EVA ved en serumfortynding på 1:4 udført på en blodprøve taget mindst 7 dage efter påbegyndelsen af en periode af uafbrudt isolation, der varede indtil 21 dage efter vaccinationen.]] (¹) <i>eller</i> [da dyret var 180-250 dage gammelt, og efter at dyret var blevet underkastet en virusneutralisationstest for EVA med negativt resultat ved en fortynding på 1:4 eller udført samme dag af samme laboratorium med stabile eller faldende titere på to blodprøver taget med mindst 14 dages mellemrum.]] (¹) <i>eller</i> [er blevet underkastet en virusneutralisationstest, en PCR-test eller en RT-PCR-test for EVA med negativt resultat af en aliquot af hele dets sæd udtaget efter den dato, hvor en blodprøve af det pågældende dyr taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for 6 måneder før afsendelsesdatoen var blevet testet ved en virusisolationstest for EVA med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4.]]	
(¹) (⁴) <i>enten</i>	[II.3.4.	Dyret afsendes fra Island, der er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor det har opholdt sig uafbrudt siden fødslen og ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]
(¹) <i>eller</i>	[II.3.4.	Dyret er med negativt resultat blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>), hvilket er inden for de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen.]
(¹) [II.3.5.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B, D eller E, eller fra Kina eller Thailand eller fra et land, i hvilket der er indberettet snive inden for de seneste 3 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for snive ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen.]	
(¹) [II.3.6.	Dyret er et ukastreret handyr eller et hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gammelt, og som afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B, D, E eller F, eller fra Kina eller Thailand eller fra et land, i hvilket der er indberettet dourine inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for 30 dage før afsendelsesdatoen og er ikke blevet anvendt til avl inden for mindst 30 dage før og efter datoen for blodprøvetagningen.]	
(¹) [II.3.7.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og følgende gælder:	
(¹) <i>enten</i>	[Der er ikke officielt indberettet vestlig og østlig hesteencephalomyelitis i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet inden for mindst 2 år før afsendelsesdatoen.]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(¹) <i>eller</i> [Dyret er blevet vaccineret ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anvisninger inden for de seneste 6 måneder og mindst 30 dage før afsendelsesdatoen med en inaktiveret vaccine mod vestlig og østlig hesteencephalomyelitis; den sidste vaccination er foretaget den (<i>indsæt dato</i>).]] (¹) <i>eller</i> [Dyret er i mindst de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne og i løbet denne periode blevet underkastet hæmagglutinations-inhibitionstest for vestlig og østlig hesteencephalomyelitis udført af samme laboratorium (¹) <i>enten</i> [på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med negativt resultat.]]] (¹) <i>eller</i> [på blodprøver taget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, og dyret blev vaccineret over 6 måneder før afsendelsesdatoen.]]]	
(¹) [II.3.8.	Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe G, eller fra et land, i hvilket der officielt er blevet indberettet japansk hjernebetændelse hos dyr af hestefamilien inden for de seneste 2 år, og følgende gælder:	
	(¹) <i>enten</i> [Dyret kommer fra en bedrift, der er beliggende midt i et område med en radius på mindst 30 km omkring den pågældende bedrift, hvor der ikke har været tilfælde af japansk hjernebetændelse i de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]] (¹) <i>eller</i> [Dyret er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev i denne periode inden for det normale fysiologiske spektrum, og er blevet underkastet (¹) <i>enten</i> [en hæmagglutinations-inhibitionstest for japansk hjernebetændelse udført af samme laboratorium på samme dag på prøver udtaget ved to lejligheder med et interval på mindst 14 dage den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med højst en firedobbelst stigning i antistoftiteren mellem de to prøver, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]] (¹) <i>eller</i> [en ELISA-test til påvisning af IG-M med henblik på afsløring af antistoffer mod japansk hjernebetændelse-virus udført på en blodprøve taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i isolation den (<i>indsæt dato</i>), og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]] (¹) <i>eller</i> [Dyret er blevet vaccineret mod japansk hjernebetændelse ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 21 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen.]]	
(¹) (⁴) <i>enten</i> [II.3.9.	Dyret kommer fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev udført af samme laboratorium samme dag	
	(¹) <i>enten</i> [på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), hvoraf den anden blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen (¹) <i>enten</i> [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]] (¹) <i>eller</i> [med positivt resultat for den første prøve, og (¹) <i>enten</i> [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
	(¹) <i>eller</i> [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistofititeren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]	
(¹) <i>eller</i>	[på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land, i hvilket der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år.]]	
(¹) (⁴) <i>eller</i>	II.3.9. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og er (¹) <i>enten</i> [blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget af samme laboratorium samme dag på blodprøver taget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (<i>indsæt dato</i>) og den (<i>indsæt dato</i>), idet den første prøve blev taget mindst 7 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og den anden prøve blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen (¹) <i>enten</i> [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]] (¹) <i>eller</i> [med positivt resultat for den første prøve, og (¹) <i>enten</i> [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]] (¹) <i>eller</i> [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistofititeren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]] (¹) <i>eller</i> [blevet underkastet en serologisk test og en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) højst 28 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen.]] (¹) <i>eller</i> [blevet underkastet en agensidentifikationstest for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev foretaget med negativt resultat i hvert tilfælde på en blodprøve taget den (<i>indsæt dato</i>) mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og inden for de seneste 72 timer før afsendelsen.]]	
II.4.	<i>Attest vedrørende transportbetingelser</i>	
(¹) <i>enten</i>	II.4.1. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe A, B, C, D, E eller G, og transporteres direkte til Unionen uden at passere et marked eller et samlested og uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]	
(¹) (⁴) <i>eller</i>	II.4.1. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe F, og transporteres direkte fra den vektorbeskyttede karantænestation uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke er ledsaget af et sundhedscertifikat til brug ved enten import eller midlertidig indførsel til Unionen, til (¹) <i>enten</i> [lufthavnen på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger, således at luftfartøjet på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før start.]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(¹) eller	[til en havn i det pågældende land eller en del af det pågældende land på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at transportere det på et skib, der sejler direkte til Unionen uden at anløbe en havn beliggende i et land eller en del af et land, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, i bokse, der på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er godkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod vektorinsekter umiddelbart før afgang.]]	
II.4.2.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.	
II.4.3.	De transportmidler eller containere, som dyret skal læsses på/i, er blevet rengjort og desinficeret før pålæsningen med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret således, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan flyde ud under transporten.	
II.5.	<i>Attest vedrørende dyrevelfærd</i> Det i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag (²) og fundet egnet til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte dets sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8:	Angiv koden for landet eller delen af landet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen informere EU-indgangsgrænsekontrolstedet herom.	
Rubrik I.23:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	
Rubrik I.28:	<i>Art:</i> Vælg mellem: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus africanus</i>, <i>Equus hemionus</i>, <i>Equus kiang</i>, <i>Equus quagga</i>, <i>Equus zebra</i> og <i>Equus grevyi</i>, eller angiv enhver krydsning mellem disse. <i>Identifikationssystem:</i> Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives. <i>Alder:</i> Fødselsdato (dd/mm/åååå). <i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastret).	
Del II		
(¹)	Det ikke-relevante overstreges.	
(²)	Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller i tilfælde af en registreret hest på den sidste arbejdsdag før pålæsning af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.	
Import af dette dyr af hestefamilien er ikke tilladt, hvis dyret blev pålæsset enten før datoen for tilladelse til import af et individuelt registreret dyr af hestefamilien eller et avls- og brugsdyr af hestefamilien til Unionen fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er nævnt i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Den Europæiske Union har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af levende dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet.		

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³)	Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af henholdsvis kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
(⁴)	Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedsgruppe end den, som afsendelseslandet eller en del af afsendelseslandet tilhører, kan udelades, forudsat at antallet af efterfølgende erklæringer opretholdes.	
Dette sundhedscertifikat skal:		
a)	være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, og et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor dyret vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen	
b)	vedrøre en enkelt modtager	
c)	være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve	
d)	bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.	
Embedsdyrlæge		
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:
Dato:		Underskrift:
Stempel:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
til brug ved indførsel til Unionen af et dyr af hestefamilien**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
.....				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

— dyret

⁽²⁾ enten [er forblevet i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet i mindst de seneste 90 dage før afsendelsesdatoen eller siden fødslen, hvis dyret er under 90 dage gammelt]

⁽²⁾ eller [er blevet ført ind i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet i løbet af den krævede opholdsperiode på mindst 90 dage før datoen for afsendelse fra en EU-medlemsstat]

— dyret inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien

— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.4 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt

— transporten vil blive udført således, at dyrets sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen.

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ Art: Vælg mellem: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra* og *Equus grevyi*, eller angiv enhver krydsning mellem disse.

Identifikationssystem: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

Afsnit B

Standardsundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved import til Unionen af sendinger af tamdyr af hestefamilien til slagtning

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.	
					I.3. Central kompetent myndighed			
					I.4. Lokal kompetent myndighed			
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6.			
	I.7. Oprindelses-land		ISO-kode					
	I.9. Bestem-melsesland		ISO-kode		I.10. Bestem-melsesregion		Kode	
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr.				I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU			
					I.17. CITES-nr.			
I.18. Beskrivelse af dyrene						I.19. Varekode (HS-kode) 01 01		
						I.20. Mængde		
I.21.						I.22. Antal kolli		
I.23. Plombenr./containernr.						I.24.		
I.25. Dyr attesteret til: Slagtning ☐								
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af dyrene Art (videnskabeligt navn) Identifikationssystem Identifikationsnummer Alder Køn								

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.	
Del II: Attest	II. Dyresundheds-, dyrevelfærds- og folkesundhedsattest		
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i rubrik I.28:		
	— er dyr af hestefamilien til slagtning, jf. definitionen i artikel 2, litra d), i direktiv 2009/156/EF — er blevet undersøgt i dag ⁽¹⁾ og fundet frie for kliniske tegn på sygdomme og for tydelige tegn på angreb af ektoparasitter — ikke er bestemt til slagtning i henhold til et nationalt program for udryddelse af infektiøse eller smitsomme sygdomme — opfylder de i punkt II.1-II.5 i dette certifikat attesterede krav — er ledsaget af den skriftlige erklæring, der er underskrevet af ejeren af dyret eller dennes repræsentant.		
	II.1. <i>Attest vedrørende afsendelsestredjelandet eller delen af afsendelsestredjelandet samt afsendelsesbedriften</i>		
	II.1.1. Dyrene afsendes fra (indsæt navn på landet eller navn på delen af landet), et land eller en del af et land, som på udstedelsesdatoen for dette certifikat har koden: ⁽²⁾ og tilhører sundhedsgruppe ⁽²⁾ .		
	II.1.2. I afsendelseslandet er følgende sygdomme anmeldelsespligtige: afrikansk hestepest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), snive (<i>Burkholderia mallei</i>), hesteencephalomyelitis (i alle former, herunder også venezuelansk hesteencephalomyelitis), equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis, rabies og miltbrand.		
	II.1.3. Dyret afsendes fra et land eller en del af et land:		
	a) der betragtes som frit/fri for afrikansk hestepest, jf. direktiv 2009/156/EF, og i hvilket/hvilken der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr) eller epidemiologisk dokumentation for afrikansk hestepest inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og i hvilket/hvilken der ikke er foretaget vaccinationer mod sygdommen inden for de seneste 12 måneder før afsendelsesdatoen		
	b) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen		
	c) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet dourine inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen		
	d) i hvilket/hvilken der ikke er forekommet snive inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen		
	⁽³⁾ enten	[e)	i hvilket/hvilken der ikke er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen.]
	⁽³⁾ eller	[e)	i hvilket/hvilken der er forekommet vesikulær stomatitis inden for de seneste 6 måneder før afsendelsesdatoen, og en blodprøve taget på hvert enkelt af dyrene den (indsæt dato) inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen er testet med negative resultater for antistoffer for vesikulær stomatitis-virus
		⁽³⁾ enten	[ved en virusneutralisationstest ved en serumfortynding på 1:32.]
		⁽³⁾ eller	[ved en ELISA i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.]
II.1.4. Dyrene kommer ikke fra bedrifter, og har, så vidt mig bekendt, i de i punkt II.1.4.1-II.1.4.7 omhandlede tidsperioder ikke været i kontakt med dyr fra bedrifter, der er omfattet af forbud af de i punkt II.1.4.1.-II.1.4.7 omhandlede årsager, der varer:			

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.1.4.1.	i tilfælde af dyr af hestefamilien mistænkt for at være angrebet af dourine	
(³) enten	[6 måneder regnet fra datoen for den sidste faktiske eller mulige kontakt med et dyr, der var mistænkt for at være angrebet af dourine eller inficeret med <i>Trypanosoma equiperdum</i>]	
(³) eller	[hvis der er tale om en hingst, indtil kastrering af dyret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.2.	i tilfælde af snive	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen eller var blevet testet positive for det virksomme patogen <i>Burkholderia mallei</i> eller antistoffer mod det pågældende patogen, blev slået ned og destrueret]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slået ned og destrueret, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.3.	i tilfælde af hesteencephalomyelitis af enhver type	
(³) enten	[6 måneder regnet fra den dato, hvor de dyr af hestefamilien, der var angrebet af sygdommen, blev slagtet]	
(³) eller	[6 måneder regnet fra den dag, hvor de dyr af hestefamilien, der var inficeret med det virus, der forårsager vestnilfeber, østlig hesteencephalomyelitis eller vestlig hesteencephalomyelitis, døde, blev fjernet fra bedriften eller var kommet sig fuldstændig]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.4.	i tilfælde af equin infektiøs anæmi indtil den dato, hvor de resterende dyr af hestefamilien på bedriften, efter at de inficerede dyr er blevet slagtet, har reageret negativt på en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) udført på blodprøver taget ved to lejligheder med 3 måneders mellemrum	
II.1.4.5.	i tilfælde af vesikulær stomatitis	
(³) enten	[6 måneder efter det seneste tilfælde]	
(³) eller	[30 dage regnet fra den dato, hvor lokalerne, efter at alle dyr af modtagelige arter var blevet slagtet, blev rengjort og desinficeret]	
II.1.4.6.	i tilfælde af rabies 30 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret	
II.1.4.7.	i tilfælde af miltbrand 15 dage efter det seneste tilfælde og den dato, hvor lokalerne blev rengjort og desinficeret.	
II.1.5.	Dyrene har, så vidt mig bekendt, ikke været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er inficeret med eller mistænkt for at være angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen.	
II.2.	Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel	
II.2.1.	Dyrene har opholdt sig i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet i de seneste 90 dage før afsendelsen eller siden fødslen, hvis dyret er under 90 dage gammelt, på bedrifter under veterinærtilsyn, og de afsendes fra et land eller en del af et land, der	
(³) enten	[tilhører sundhedsgruppe A, og dyrene har i mindst de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen været holdt adskilt fra dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) eller	[tilhører sundhedsgruppe B, C eller D, og dyrene har i mindst de seneste 30 dage før afsendelsesdatoen været holdt i isolation før udførsel under veterinært tilsyn uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]	
(³) eller	[tilhører sundhedsgruppe E, og dyrene har i mindst de seneste 40 dage før afsendelsesdatoen været holdt adskilt i de i rubrik I.11 beskrevne godkendte isolationscentre og har været beskyttet mod vektorinsekter.]	
II.3.	<i>Attest vedrørende vaccination og sundhedsundersøgelser</i>	
(³) enten	[II.3.1.	Dyrene er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, og der foreligger ikke oplysninger om tidligere vaccination.]
(³) eller	[II.3.1.	Dyrene er vaccineret mod afrikansk hestepest, og vaccinationen blev foretaget over 12 måneder før afsendelsen.]
	II.3.2.	Dyrene er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis inden for de seneste 60 dage før afsendelsen fra:
(³) enten	[et land, hvor alle dele af landet har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen.]	
(³) (⁴) eller	[en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og som har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og der forekommer venezuelansk hesteencephalomyelitis i de resterende dele af afsendelseslandet, og dyret er	
	(³) enten	[blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen, og det er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis.]]
	(³) eller	[ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis og er blevet holdt i vektorbeskyttet karantæne i mindst 21 dage før afsendelsesdatoen og forblev i denne periode klinisk sundt, og dets kropstemperatur, der blev taget dagligt, forblev inden for det normale fysiologiske spektrum, og ethvert dyr af hestefamilien på samme bedrift, hvis kropstemperatur, der blev taget dagligt, steg, blev med negative resultater underkastet en virusisolationsblodprøve for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og de dyr, der skal afsendes, er med negativt resultat blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis udført på en prøve taget mindst 14 dage efter, at dyret blev sat i vektorbeskyttet karantæne, og forblev beskyttet mod vektorinsekter indtil afsendelsen.]]
(³) (⁴) enten	[II.3.3.	Dyrene afsendes fra Island, der er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor de har opholdt sig uafbrudt siden fødslen og ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]
(³) eller	[II.3.3.	Dyrene er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på blodprøver taget den (indsæt dato), hvilket er inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]
(³)	[II.3.4.	Dyrene afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B, D eller E, eller fra et land, i hvilket der er indberettet snive inden for de seneste 3 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for snive ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (indsæt dato), hvilket er inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedyr

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
(³) [II.3.5.	Dyrene er ukastrerede handyr eller hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gamle, og som afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe B, D eller E, eller fra et land, i hvilket der er indberettet dourine inden for de seneste 2 år før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve taget den (indsæt dato), hvilket er inden for de seneste 21 dage før afsendelsesdatoen.]	
(³) (⁴) [II.3.6.	Dyrene afsendes fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe C eller D, og følgende gælder:	
(³) enten	[Der er ikke officielt indberettet vestlig og østlig hesteencephalomyelitis i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet inden for 2 år før afsendelsesdatoen.]]	
(³) eller	[Dyrene er blevet vaccineret ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i henhold til fabrikantens anvisninger inden for de seneste 6 måneder og mindst 30 dage før afsendelsesdatoen med en inaktiveret vaccine mod vestlig og østlig hesteencephalomyelitis; den sidste vaccination er foretaget den (indsæt dato).]]	
(³) eller	[Dyrene har i mindst 21 dage været holdt beskyttet fra vektorinsekter og har i denne periode været underkastet hæmagglutinations-inhibitionstest for vestlig og østlig hesteencephalomyelitis udført den (indsæt dato) på	
(³) enten	[en blodprøve taget den (indsæt dato) på hvert enkelt af dyrene inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen med negative resultater i hvert tilfælde.]]	
(³) eller	[blodprøver taget på hvert enkelt af dyrene i sendingen ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for de seneste 10 dage før afsendelsesdatoen uden stigning i antistoftiteren, og dyrene blev vaccineret over 6 måneder før afsendelsen.]]	
(³) (⁴) [II.3.7.	Dyrene kommer fra et land eller en del af et land, der tilhører sundhedsgruppe E, og er blevet underkastet en serologisk test for afrikansk hestepest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF, der blev udført af samme laboratorium samme dag	
(³) enten	[på blodprøver taget på hvert enkelt af dyrene i sendingen ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage den (indsæt dato) og den (indsæt dato), hvoraf den anden blev taget inden for 10 dage før afsendelsesdatoen	
(³) enten	[med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]	
(³) eller	[med positivt resultat for den første prøve, og	
(³) enten	[den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde ved en agensidentifikationstest som beskrevet i bilag IV til direktiv 2009/156/EF.]]	
(³) eller	[de to prøver fra hvert enkelt af dyrene i sendingen blev testet med højst en fordobling af antistoftiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]	
(³) eller	[med negativt resultat i hvert tilfælde på en blodprøve taget på hvert enkelt af dyrene den (indsæt dato) inden for 10 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er anerkendt af OIE som værende officielt fri/frit for afrikansk hestepest og støder ikke op til et land, i hvilket der er forekommet afrikansk hestepest i de seneste 2 år.]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
II.4.	Attest vedrørende transportbetingelser	
(³) enten	II.4.1.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at sikre, at dyrene transporteres direkte til et slagteri i Unionen uden at passere et marked eller et samlested, jf. artikel 7, stk. 1, i direktiv 2009/156/EF, og uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.]
(³) eller	II.4.1.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at sikre, at dyrene, før de transporteres til et slagteri i Unionen, kun passerer et enkelt godkendt marked eller samlested, jf. artikel 7, stk. 1, i direktiv 2009/156/EF, der er beliggende i samme medlemsstat, og hvorfra de overføres direkte til slagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.]
	II.4.2.	Der er truffet foranstaltninger med henblik på at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.
	II.4.3.	De transportmidler eller containere, som dyrene skal læsses på/i, er blevet rengjort og desinficeret før pålæsningen med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret således, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan flyde ud under transporten.
II.5.	Attest vedrørende dyrevelfærd	
	De i rubrik I.28 beskrevne dyr er blevet undersøgt i dag (¹) og fundet egnede til at blive transporteret under den påtænkte forsendelse, og der er truffet foranstaltninger med henblik på at beskytte deres sundhed og trivsel i alle faser af forsendelsen.	
II.6.	Attest vedrørende folkesundhed	
	De i rubrik I.28 beskrevne dyr har ikke fået stilbener eller thyreostatika og ej heller stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister undtagen i terapeutisk eller zooteknisk øjemed som defineret i artikel 1, stk. 2, litra b) og c), i direktiv 96/22/EF.	
	De garantier med hensyn til levende dyr af hestefamilien, der er indeholdt i den forelagte og godkendte plan for overvågningen af restkoncentrationer, jf. artikel 29 i direktiv 96/23/EF, er opfyldt.	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.8:	Angiv koden for landet eller delen af landet, som den fremgår af kolonne 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659.	
Rubrik I.15:	Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, herom.	
Rubrik I.23:	Containerens nummer og plombens nummer (hvis et sådant findes) bør angives.	
Rubrik I.28:	Art: Vælg mellem: »Equus caballus«, »Equus asinus« eller »Equus caballus x Equus asinus«.	
	Identifikationssystem: Hvert enkelt af dyrene skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.	
	Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).	
	Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).	

DEN EUROPÆISKE UNION

Registrerede enhovede dyr, enhovede dyr til opdræt og som brugsdyr, enhovede slagtedy

	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b. Lokalt referencenr.
Del II		
(¹) Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning af dyrene med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Import af disse dyr af hestefamilien til slagtning er ikke tilladt, hvis dyrene blev pålæst enten før datoen for tilladelse til import til Unionen af levende dyr af hestefamilien til slagtning fra det respektive land eller den respektive del af landet, der er nævnt i punkt II.1.1, eller i løbet af en periode, hvor Unionen har vedtaget restriktive foranstaltninger over for indførsel af dyr af hestefamilien fra dette land eller denne del af afsendelseslandet. (²) Kode for landet eller delen af landet og sundhedsgruppen, som den fremgår af henholdsvis kolonne 3 og 5 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. (³) Det ikke-relevante overstreges. (⁴) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedsgruppe end den, som afsendelseslandet eller en del af afsendelseslandet tilhører, kan udelades, forudsat at antallet af efterfølgende erklæringer opretholdes. Dette sundhedscertifikat skal: a) være udarbejdet på mindst et sprog, som den certifikatudstedende embedsmand forstår, og et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og i den medlemsstat, hvor dyrene vil blive ført ind på Unionens område og blive underkastet veterinærkontrol ved grænsen b) vedrøre en enkelt modtager c) være underskrevet og stemplet med en farve, der afviger fra påtrykkets farve d) bestå af et enkelt ark papir, eller alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og kan ikke skilles ad, idet der er angivet sidetal og antal sider i alt, og hver enkelt side er øverst forsynet med certifikatets referencenummer, og siderne er samlet og stemplet.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

**Erklæring fra ejeren eller dennes repræsentant
til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af levende dyr af hestefamilien til slagtning**

Identifikation af dyret ⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer	Alder	Køn
.....				

Undertegnede ejer ⁽²⁾ eller repræsentant for ejeren ⁽²⁾ af de ovenfor beskrevne dyr erklærer herved, at:

- dyrene er forblevet i afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet i mindst 90 dage før afsendelsesdatoen
- dyrene inden for de seneste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
- betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.2 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt
- betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.4 i det ledsagende sundhedscertifikat for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet, er opfyldt
- transporten vil blive udført således, at dyrets sundhed og trivsel kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen
- dyrene afsendes

⁽²⁾ *enten* [direkte fra afsendelsesstedet til bestemmelsesslagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]

⁽²⁾ *eller* [fra afsendelsesstedet til bestemmelsesslagteriet gennem et enkelt godkendt marked eller samlested, jf. artikel 7, stk. 1, i direktiv 2009/156/EF, og uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.]

Navn og adresse på ejeren ⁽²⁾ eller dennes repræsentant ⁽²⁾:

Dato: (dd/mm/åååå)

⁽¹⁾ *Art:* Vælg mellem: *Equus caballus* og *Equus asinus*, eller angiv enhver krydsning mellem disse.

Identifikationssystem: Dyret skal være forsynet med en individuel identifikator, der gør det muligt at kæde dyret sammen med identifikationsdokumentet som defineret i artikel 2, litra b), i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659. Anfør, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret er ledsaget af et pas, bør pasnummer og den kompetente myndighed, der validerede passet, angives.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

DEL 4

Forklarende bemærkninger til certifikatudstedelse

a) Sundhedscertifikaterne skal udstedes af eksportlandets kompetente myndighed på grundlag af standardcertifikatet i bilag II, del 1, 2 eller 3, og i overensstemmelse med udformningen af det standardcertifikat, der svarer til de pågældende dyr. De skal i den nummerorden, der er fulgt i standardcertifikatet, indeholde de erklæringer, der kræves for det pågældende tredjeland, og eventuelt de supplerende garantier, der kræves for eksportlandet eller en del af eksportlandet. b) Hvis det i standardsundhedscertifikatet er angivet, at ikke-relevante erklæringer skal overstreges, kan de erklæringer, der ikke er relevante, overstreges, paraferes og stemples af certifikatudstederen eller helt slettes fra sundhedscertifikatet. c) Der udstedes et enkelt særskilt sundhedscertifikat for dyr, der udføres fra et enkelt område, der er nævnt i kolonne 2 og 4 i bilag I, og sendes til samme destination med samme godsvogn, lastvogn, fly eller skib. d) Originaleksemplaret af sundhedscertifikatet skal bestå af et enkelt ark papir, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og ikke kan skilles ad. e) Sundhedscertifikatet skal udfærdiges på mindst ét af de officielle sprog i den medlemsstat, hvor det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, ligger, og i bestemmelsesmedlemsstaten. De pågældende EU-medlemsstater kan dog tillade, at sundhedscertifikatet udfærdiges på det officielle sprog i en anden EU-medlemsstat, om nødvendigt vedlagt en officiel oversættelse. f) Hvis certifikatet vedlægges yderligere ark papir med henblik på identifikation af dyrene i sendingen (rubrik I.28 i standardsundhedscertifikatet), skal disse ark også betragtes som en del af det originale sundhedscertifikat, og hvert enkelt af disse ark forsynes med den certifikatudstedende embedsdyrlæges underskrift og stempel.	g) Hvis sundhedscertifikatet med vedhæftede skemaer som nævnt i litra f) består af mere end én side, skal hver enkelt side nederst på siden pagineres (sidetal af samlet sidetal) og øverst på siden forsynes med certifikatets referencenummer som tildelt af den kompetente myndighed. h) Det originale sundhedscertifikat skal udfyldes og underskrives af en embedsdyrlæge inden for 24 timer før pålæsningen af sendingen eller i tilfælde af registrerede heste den sidste arbejdsdag før pålæsning af sendingen med henblik på udførsel til Unionen. Eksportlandets myndigheder sørger for, at der følges samme principper for udfærdigelse af certifikatet som dem, der er fastsat i Rådets direktiv 96/93/EF ⁽¹⁾. Embedsdyrlægens underskrift og stempel skal have en anden farve end sundhedscertifikatets trykte tekst. Det samme gælder for stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker. i) Det originale certifikat skal ledsage sendingen til det grænsekontrolsted, hvor den føres ind i Unionen. j) Certifikatets referencenummer, jf. rubrik I.2 og rubrik II.a i standardsundhedscertifikatet, tildeles af den kompetente myndighed i eksportlandet.
---	--

⁽¹⁾ EFT L 13 af 16.1.1997, s. 28.

BILAG III

STANDARDSUNDHEDSCERTIFIKATER TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SÆD, ÆG OG EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN

DEL 1

Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sæd

Afsnit A

STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af sæd fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.					
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Navn Adresse Postnr.		Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Bedrift ☐ Navn Adresse Postnr.			Godkendelsesnr.
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85			
					I.20. Mængde			
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombenr./containernr.				I.24.				
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾
 (eksportland)

bekræfter hermed følgende:

II.1. Sædopsamlingsstationen ⁽³⁾, hvor ovenfor beskrevne sæd til udførsel til Unionen er opsamlet, behandlet og opbevaret, er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾.

II.2. I de seneste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller frem til udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:

II.2.1. ligget i eksportlandet, eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁵⁾, i den del af eksportlandets område, som:

- ikke har været anset for at være angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF
- har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i en periode på mindst 2 år
- har været fri for snive og dourine i en periode på mindst 6 måneder

II.2.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:

⁽¹⁾ enten [II.2.2.1. er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:

- alle former for hesteencephalomyelitis i en periode på mindst 6 måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet
- equin infektiøs anæmi (EIA) i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de tilbageværende dyr
- vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde
- rabies i en periode på mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde
- miltbrand i en periode på mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde]

⁽¹⁾ eller [II.2.2.1. er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i en periode på mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]

II.2.3. kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.

II.3. Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	II.3.1.	i en periode på tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF, i den del af eksportlandets område, der i denne periode:	
	—	ikke har været anset for at være angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF	
	—	har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i en periode på mindst 2 år	
	—	har været fri for snive og dourine i en periode på mindst 6 måneder	
(1) enten	[II.3.2.	haft oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst 6 måneder]	
(1) eller	[II.3.2.	været underkastet en virusneutralisationsprøve for vesikulær stomatitis (VS) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:32 eller en VS-ELISA udført med negativt resultat i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve taget ⁽⁶⁾ inden for 14 dage forud for indsættelsen på stationen]	
	II.3.3.	haft oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.	
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
	II.4.1.	ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på sædopsamlingsstationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet	
	II.4.2.	i en periode på mindst 30 dage inden sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien viste kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode	
	II.4.3.	ikke har været anvendt til bedækning i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden	
	II.4.4.	er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering, der svarer til den, der er foreskrevet i artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 ⁽⁷⁾ :	
	⁽⁸⁾ [II.4.4.1.	for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi med negativt resultat]	
	II.4.4.2.	for equin viral arteritis (EVA)	
(1) enten	[II.4.4.2.1.	en serumneutralisationsprøve med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]	
(1) og/eller	[II.4.4.2.2.	en virusisolationsprøve, polymerasekædereaktion (PCR) eller reeltids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]	
	II.4.4.3.	for kontagiøs equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført ved to lejligheder på tre svaberprøver udtaget fra donorhingsten med mindst 7 dages mellemrum fra forhuden, urinrøret og fossa glandis.	

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	Prøverne blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium, f.eks. Amies-medium, med aktivt kul før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for: (¹) <i>enten</i> [II.4.4.3.1. isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten] (¹) <i>og/eller</i> [II.4.4.3.2. påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret] II.4.5. er blevet underkastet mindst ét af følgende prøveprogrammer, der er nærmere beskrevet i kapitel II, punkt 1.6, litra a), b) og c), i bilag D til direktiv 92/65/EØF med de resultater, der er anført i punkt II.4.4 i hvert enkelt tilfælde: (⁹) [II.4.5.1. Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens. De i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser blev udført på prøver udtaget (⁶) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første opsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling.] (⁹) [II.4.5.2. Donorhingsten har opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, men har forladt opsamlingsstationen under stationens dyrlæges ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, og/eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus. De i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser blev udført på prøver udtaget (⁶) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden datoen for den første opsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling og i opsamlingsperioden for sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser som følger: a) For equin infektiøs anæmi, blev en af de i punkt II.4.4.1 beskrevne undersøgelser senest udført på en blodprøve taget (⁶) højst 90 dage inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd b) For equin viral arteritis, blev en af de undersøgelser, der er beskrevet (¹) <i>enten</i> [i punkt II.4.4.2 senest udført på en prøve taget (⁶) højst 30 dage inden datoen for opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd] (¹) <i>eller</i> [i punkt II.4.4.2.2 udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget (⁶) højst 6 måneder inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget (⁶) fra donorhingsten i løbet af perioden på 6 måneder reagerede positivt på en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]	

[illegible]

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) enten [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]		
(¹) eller [II.5. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst (¹⁰):]		
II.6. Ovenfor beskrevne sæd er:		
II.6.1. opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
II.6.2. transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.		
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.		
Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.		
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.		
Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.		
Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.		
Del II		
Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.6		
Forkortelser:		
VS	Test for vesikulær stomatitis, hvis dette kræves i henhold til punkt II.3.2	
EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang	
EIA-2	EIA-test — anden gang	
EVA-B1	Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang	
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang	
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang	
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang	
CEM-11	Test for kontagiøs equin metritis (CEM) — første gang — første prøve	
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11	
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve	
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21	
Vejledning:		
For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.28, anføres prøveprogrammet (punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.		

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II. Sundhedsoplysninger				II.a. Certifikatets referencenr.			II.b.		
Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor beskrevne sæd, jf. punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel. Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorieundersøgelser, jf. punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.									
Identifikation af sæden	Test-program	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
(¹) Det ikke-relevante overstreges. (²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13. (³) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm. (⁴) Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54). (⁵) Rådets direktiv 2009/156/EF af 30. november 2009 om dyresundhedsmæssige betingelser for enhovede dyrs bevægelser og indførsel af enhovede dyr fra tredjelande (EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1). (⁶) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger). (⁷) Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarelovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1). (⁸) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden. (⁹) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges. (¹⁰) Navne og koncentrationer indsættes. — Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.									
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): _____ Stilling og titel: _____ Dato: _____ Underskrift: _____ Stempel: _____									

Afsnit B

STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.	
					I.3. Central kompetent myndighed			
					I.4. Lokal kompetent myndighed			
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.			
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.				I.12. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Bedrift ☐ Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse					I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		
						I.20. Mængde		
I.21.					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24.			
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾ (eksportland)		
bekræfter hermed følgende:		
II.1.	Sædopsamlingsstationen ⁽³⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til udførsel til Den Europæiske Union er opsamlet, behandlet og opbevaret, er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.	
II.2.	I de seneste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:	
II.2.1.	ligget i eksportlandet, eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ , i den del af eksportlandets område, som:	
	— ikke har været anset for at være angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾	
	— har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år	
	— har været fri for snive og dourine i 6 måneder	
II.2.2.	opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ , og navnlig:	
(¹) enten	[II.2.2.1. er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:	
	— alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet	
	— equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de tilbageværende dyr	
	— vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde	
	— rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde	
	— miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde]	
(¹) eller	[II.2.2.1. er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies, eller 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]	
II.2.3.	kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.	
II.3.	Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donoringstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:	

Del II: Attest

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	II.3.1. i tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁶⁾, i den del af eksportlandets område, der i denne periode — ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF ⁽⁶⁾ — har været fri for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år — har været fri for snive og dourine i mindst 6 måneder		
(¹) enten	[II.3.2. haft oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen, har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i mindst 6 måneder]		
(¹) eller	[II.3.2. været underkastet en undersøgelse for vesikulær stomatitis (VS) ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget (⁴) inden for 14 dage forud for indsættelsen på stationen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]		
	II.3.3. haft oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.		
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
	II.4.1. ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på stationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet		
	II.4.2. i 30 dage inden sædopsamlingen har opholdt sig på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode		
	II.4.3. ikke har været anvendt til bedækning i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden		
	II.4.4. er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er udført på prøver, der er udtaget i overensstemmelse med et af de programmer, der er anført i punkt II.4.5, på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed:		
(¹) (⁵) enten	[II.4.4.1. en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]		
(¹) (⁵) eller	[II.4.4.1. en ELISA for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]		
og	(¹) enten [II.4.4.2. en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis (EVA) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
(¹) eller	[II.4.4.2. en virusisolationsprøve for equin viral arteritis (EVA) udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]		

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
og	II.4.4.3.	en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis (CEM) udført ved to lejligheder på prøver indsamlet med syv dages mellemrum ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som et minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde	
	II.4.5.	er blevet underkastet mindst et af følgende prøveprogrammer ⁽⁶⁾ , der er nærmere beskrevet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, med de resultater, der er anført i punkt II.4.4 i hvert enkelt tilfælde:	
	II.4.5.1.	Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.	
		De i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver, der er udtaget ⁽⁴⁾ inden den første sædopsamling og mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage.	
	II.4.5.2.	Donorhingsten har opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, men har forladt opsamlingsstationen under stationens dyrlæges ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.	
		De i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver, der er udtaget ⁽⁴⁾ inden datoen for avlssæsonens eller opsamlingsperiodens første sædopsamling det år, hvor ovenfor beskrevne sæd blev opsamlet, idet denne dato ligger mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage	
og		den prøve for equin infektiøs anæmi, der er beskrevet i punkt II.4.4.1, blev sidst udført på en blodprøve, der er taget ⁽⁴⁾ højst 90 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd	
og	⁽¹⁾ enten	[en af de prøver for equin viral arteritis, der er beskrevet i punkt II.4.4.2, blev sidst udført på en prøve udtaget ⁽⁴⁾ højst 30 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd]	
	⁽¹⁾ eller	[en virusisolationsprøve for equin viral arteritis er udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget ⁽⁴⁾ højst 6 måneder inden indsamlingen af ovenfor beskrevne sæd og på en blodprøve udtaget på samme dato ⁽⁴⁾ , som reagerede positivt i en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]	
og		den undersøgelse for kontagiøs equin metritis, der er beskrevet i punkt II.4.4.3, blev sidst udført på prøver udtaget ⁽⁴⁾ højst 60 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd.	
	II.4.5.3.	De undersøgelser, der er beskrevet i punkt II.4.4, er udført på prøver udtaget ⁽⁴⁾ inden datoen for avlssæsonens eller opsamlingsperiodens første sædopsamling i det år, hvor ovenfor beskrevne sæd blev opsamlet	
og		de undersøgelser, der er beskrevet i punkt II.4.4, er udført på prøver udtaget ⁽⁴⁾ mellem 14 og 90 dage efter opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd.	

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II. Sundhedsoplysninger				II.a. Certifikatets referencenr.				II.b.	
II.4.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.2 ⁽¹⁾ og II.4.5 foreskrevne undersøgelser, som er udført på prøver, der er udtaget på følgende datoer:									
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato ⁽⁴⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁴⁾					
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	VS ⁽¹⁾ II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II 4.4.2		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

⁽¹⁾ enten [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

⁽¹⁾ eller [II.5. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽⁷⁾:

.....
]

II.6. Ovenfor beskrevne sæd er:

II.6.1. opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.6.2. transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.

Bemærkninger**Del I**

Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.

Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.

Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
-----	---------------------	-------	----------------------------	-------

Del II

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.6

Forkortelser:

VS Test for vesikulær stomatitis, hvis dette kræves i henhold til punkt II.3.2

EIA-1 Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang

EIA-2 EIA-test — anden gang

EVA-B1 Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang

EVA-B2 EVA-test på blodprøve — anden gang

EVA-S1 EVA-test på sædprøve — første gang

EVA-S2 EVA-test på sædprøve — anden gang

CEM-11 Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve

CEM-12 CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11

CEM-21 CEM-test — anden gang — første prøve

CEM-22 CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.28, anføres prøveprogrammet (II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor beskrevne sæd, jf. punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorieundersøgelser, jf. punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(¹) Det ikke-relevante overstreges.

(²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(³) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm. (⁴) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger). (⁵) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden. (⁶) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges. (⁷) Navne og koncentrationer indsættes. (⁸) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1. — Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

Afsnit C

STANDARDCERTIFIKAT 3 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF før den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.	
					I.3. Central kompetent myndighed			
					I.4. Lokal kompetent myndighed			
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.			
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Navn Adresse Postnr.				I.12. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Bedrift ☐ Navn Adresse Postnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrensekontrolsted i EU I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse					I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		
						I.20. Mængde		
I.21.					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24.			
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

LAND

Hingstesæd — afsnit C

II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾

(eksportland)

bekræfter hermed følgende:

II.1. Sædopsamlingsstationen, hvor ovennævnte sæd til udførsel til EU er opsamlet, behandlet og opbevaret:

II.1.1. er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i henhold til betingelserne i kapitel I i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.1.2. ligger i eksportlandet, eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i Rådets direktiv 2009/156/EF ⁽⁶⁾, i en del af eksportlandets område, som på tidspunktet for sædopsamlingen indtil afsendelsen har været frit/fri for:

- afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen
- venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år
- snive og dourine i 6 måneder

II.1.3. har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen frem til afsendelsesdatoen ikke været omfattet af forbud af dyresundhedsmæssige årsager, i hvilken forbindelse der blev fastsat en af følgende betingelser:

II.1.3.1. hvis ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften blev slagtet eller slået ned, varede forbuddet i:

- 6 måneder fra det tidspunkt, hvor de dyr af hestefamilien, som var smittet med hesteencephalomyelitis, blev slagtet
- i tilstrækkeligt lang tid til, at der på de tilbageværende dyr efter slagtning af de inficerede kunne foretages to Coggins-test med tre måneders mellemrum med negativt resultat i forbindelse med infektiøs equin anæmi
- 6 måneder i forbindelse med vesikulær stomatitis
- én måned regnet fra det senest konstaterede tilfælde af rabies
- i tilfælde af miltbrand 15 dage regnet fra det senest registrerede tilfælde

II.1.3.2. hvis alle dyr af modtagelige arter på bedriften er blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, varede forbuddet i 30 dage, eller 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret

II.1.4. har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen indtil afsendelsen kun omfattet dyr af hestefamilien, som var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.

II.2. Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:

II.2.1. i tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed opholdt sig på eksportlandets område eller en del af dets område i tilfælde af regionalisering ⁽¹⁾, og i den periode har eksportlandet været frit for:

- afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen
- venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år
- snive i 6 måneder
- dourine i 6 måneder

LAND

Hingstesæd — afsnit C

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(1) enten [II.2.2. oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen har været frit for vesikulær stomatitis i 6 måneder]		
(1) eller [II.2.2. været underkastet en undersøgelse for vesikulær stomatitis ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget den (4) senest 14 dage forud for indsættelsen på stationen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]		
II.2.3. oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.1.3.		
II.3. Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
II.3.1. på opsamlingstidspunktet ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller kontagiøse sygdomme		
II.3.2. i mindst 30 dage inden sædopsamlingen ikke har været anvendt til bedækning		
II.3.3. i de sidste 30 dage før sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis		
II.3.4. i de sidste 60 dage før sædopsamlingen har opholdt sig på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på kontagiøs equin metritis		
II.3.5. mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden sædopsamlingen		
II.3.6. er blevet underkastet følgende dyresundhedstest, der er gennemført på et laboratorium, som er anerkendt af den kompetente myndighed, i overensstemmelse med et prøveprogram som beskrevet i punkt II.3.7:		
II.3.6.1. en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi med negativt resultat (3)		
(1) enten [II.3.6.2. en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
(1) eller [II.3.6.2. en virusisolationsprøve for equin viral arteritis, udført med negativt resultat på en aliquot af hele sæden]		
II.3.6.3. en prøve for kontagiøs equin metritis, der er udført ved to lejligheder med 7 dages mellemrum ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde		
II.3.7. har været underkastet et af følgende prøveprogrammer (5):		
II.3.7.1. Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen i mindst 30 dage før sædopsamlingen og i opsamlingsperioden, og ingen heste på opsamlingsstationen har på noget tidspunkt været i direkte kontakt med heste med lavere sundhedsstatus end donorhingstene.		
De undersøgelser, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver udtaget den (4) og den (4) mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse.		
II.3.7.2. Donorhingsten har ikke til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, eller andre heste på opsamlingsstationen har været i direkte kontakt med heste med lavere sundhedsstatus end donorhingstene.		
De undersøgelser, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver udtaget den (4) og den (4), inden for de sidste 14 dage inden den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse.		
Den prøve, der kræves i punkt II.3.6.1, er senest blevet udført på en blodprøve taget højst 120 dage inden sædopsamlingen den (4).		
(1) enten [Den prøve, der kræves i punkt II.3.6.2, er senest blevet udført højst 30 dage inden sædopsamlingen den (4).]		

LAND

Hingstesæd — afsnit C

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) eller	[Det er bekræftet, at hingsten, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationsprøve, som blev udført højst et år inden sædopsamlingen den (⁴).]	
II.3.7.3.	De undersøgelser, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført i den 30 dages opbevaringsperiode, der er obligatorisk for frossen sæd, og tidligst 14 dage efter sædopsamlingen på prøver udtaget den (⁴) og den (⁴).	
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i henhold til kapitel II og III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.	

Bemærkninger**Del I**

Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.

Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.

Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II

(¹) Det ikke-relevante overstreges.

(²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.

(³) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.

(⁴) Indsæt dato.

(⁵) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.

(⁶) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.

— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Dato:

Underskrift:

Stempel:

Afsnit D

STANDARDCERTIFIKAT 4 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014, og af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 eller inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædbank

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.	
					I.3. Central kompetent myndighed			
					I.4. Lokal kompetent myndighed			
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.			
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.				I.12. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank ☐ Bedrift ☐ Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU			
					I.17. CITES-nr.			
	I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85	
						I.20. Mængde		
I.21.						I.22. Antal kolli		
I.23. Plombenr./containernr.						I.24.		
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

LAND

Hingstesæd — afsnit D

II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾

(eksportland)

bekræfter hermed følgende:

II.1. Sædbanken ⁽³⁾, som er anført i rubrik I.11, og hvor sæden til udførsel til Unionen blev opbevaret:⁽¹⁾ enten [II.1.1. opfylder betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og drives og er under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾]⁽¹⁾ eller [II.1.1. opfylder betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 2, og drives og er under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]

II.2. Sæden til udførsel til Unionen:

II.2.1. er opsamlet, behandlet og opbevaret i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen på en godkendt sædopsamlingsstation ⁽⁵⁾, som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, og som⁽¹⁾ enten [ligger i eksportlandet]⁽¹⁾ eller [ligger i ⁽²⁾, og sæden er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel af hingstesæd til Unionen i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF]

II.2.2. blev flyttet til sædbanken, der er anført i rubrik I.11, på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er anført i:

⁽¹⁾ enten [standardcertifikat 1 i del 1, afsnit A, i bilag III til forordning (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [standardcertifikat 2 i del 1, afsnit B, i bilag III til forordning (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [standardcertifikat 3 i del 1, afsnit C, i bilag III til forordning (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [standardcertifikat 3 i del 2, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]⁽¹⁾ eller [Kommissionens beslutning 96/539/EF ⁽⁶⁾]

II.2.3. blev opbevaret på betingelser, der opfylder kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.2.4. blev transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.

Bemærkninger

Del I

Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædbank, som sæden er afsendt fra.

Rubrik I.17: Serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), der ledsagede ovenfor beskrevne sæd fra den godkendte sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra, til ovenfor beskrevne sædbank, skal være angivet. Originalen af dette eller disse dokumenter/certifikater eller den eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.

LAND

Hingstesæd — afsnit D

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
-------------------------	----------------------------------	-------

Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.

Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.

Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II

(¹) Det ikke-relevante overstreges.

(²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.

(³) Kun godkendte sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

(⁴) Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54).

(⁵) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, og artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF:

https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en
http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

(⁶) Originalen af dette eller disse dokumenter eller sundhedscertifikater eller den eller de bekræftede kopier heraf, der ledsagede ovenfor beskrevne sæd fra den godkendte sædopsamlingsstation til den i rubrik I.11 anførte station, hvor sæden blev afsendt fra, skal være vedlagt dette certifikat.

— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Dato:

Stempel:

Stilling og titel:

Underskrift:

DEL 2

Standardsundhedscertifikat til brug ved import af æg og embryoner*Afsnit A*

STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller produceret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.	
					I.3. Central kompetent myndighed			
					I.4. Lokal kompetent myndighed			
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.			
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Embryohold ☐ Navn Adresse Postnr.				I.12. Bestemmelsessted Bedrift ☐ Embryohold ☐ Navn Adresse Postnr.			
	Godkendelsesnr.				Godkendelsesnr.			
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang			
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse					I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		
I.21.								I.22. Antal kolli
I.23. Plombenr./containernr.								I.24.
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Kategori Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger		II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾ (eksportland)		
	bekræfter hermed følgende:		
	II.1.	Ovenfor beskrevne æg ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ :	
	II.1.2.	er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ af det hold ⁽³⁾ , der er anført i rubrik I.11, og som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾ og inspiceres mindst én gang hvert kalenderår af en embedsdyrlæge	
	II.1.3.	er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ , behandlet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
	II.1.4.	er opsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før opsamlingen	
	II.1.5.	er undersøgt, behandlet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i et område, som er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i rubrik II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyrene, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres	
	II.1.6.	kommer fra donorhopper, der:	
		II.1.6.1.	i en periode på tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁵⁾ , i den del af eksportlandets område, der i den periode:
			— ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF
		— har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i en periode på mindst 2 år	
		— har været frie for snive og dourine i en periode på mindst 6 måneder	
(¹) enten	II.1.6.2.	har oprindelse i eksportlandet, som på opsamlingstidspunktet har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst 6 måneder]	
(¹) eller	II.1.6.2.	har været underkastet en virusneutralisationsprøve for vesikulær stomatitis (VS) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:32 eller en VS-ELISA udført med negativt resultat i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve taget den ⁽⁶⁾ inden for 30 dage forud for opsamlingen af æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾]	
(¹) enten	II.1.6.3.	i de sidste 30 dage inden datoen for opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet, indtil datoen for deres afsendelse, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]	
(¹) eller	II.1.6.3.	i tilfælde af frosne æg ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ i de sidste 30 dage inden datoen for opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet, og indtil den 30 dages obligatoriske opbevaringsperiode i godkendte lokaler var afsluttet, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(1) enten	[II.1.6.3.1. er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for: — alle former for hesteencephalomyelitis i en periode på mindst 6 måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet — equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de tilbageværende dyr — vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde — rabies i en periode på mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde — miltbrand i en periode på mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde]	
(1) eller	[II.1.6.3.1. er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i en periode på mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller en periode på mindst 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]	
II.1.6.4.	i de sidste 30 dage før opsamlingen af æggene (1)/embryonerne (1) er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på kontagøs equin metritis i en periode på mindst 60 dage	
II.1.6.5.	ikke var blevet naturligt bedækket i en periode på mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene (1)/embryonerne (1) og fra datoen for de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6.1 og II.1.6.6.2 til datoen for opsamling af æggene (1)/embryonerne (1)	
II.1.6.6.	er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering, der svarer til den, der er foreskrevet i artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (7):	
(8) [II.1.6.6.1.	for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat udført på en blodprøve taget den (6) mindst 14 dage efter påbegyndelsen af den periode, der er nævnt i punkt II.1.6.5, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve taget den (6) højst 90 dage inden opsamlingen af æggene (1)/embryonerne (1) med henblik på import til Unionen]	
II.1.6.6.2.	for kontagøs equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det tidsrum, der er nævnt i punkt II.1.6.5, fra som minimum slimhinden af donorrhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis	
(1) enten	[II.1.6.6.2.1. ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum den (6) og den (6) i tilfælde af isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) og/eller	[II.1.6.6.2.2. ved én lejlighed den (⁶) i tilfælde af påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i> -genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret.]	
Prøverne, der er nævnt i punkt II.1.6.6.2.1 og II.1.6.6.2.2 blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.		
II.1.6.7.	mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med heste, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden opsamlingen	
II.1.6.8.	på tidspunktet for opsamling af æggene (¹)/embryonerne (¹) ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme	
II.1.7.	blev opsamlet (¹)/produceret (¹) efter den dato, hvor embryoopsamlingsholdet (¹)/embryoproduktionsholdet (¹), jf. rubrik I.11, blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet	
II.1.8.	blev behandlet og opbevaret under godkendte forhold i en periode på mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen (¹)/produktionen (¹) og blev transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.	
II.2.	Ovenfor beskrevne embryoner blev undfanget ved kunstig insemination (¹)/ved in vitro-befrugtning (¹) med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra sædopsamlingsstationer, der er godkendt i henhold til artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF (⁹) og beliggende i henholdsvis en EU-medlemsstat eller i et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvorfra det er tilladt at importere hingstesæd, der er opsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvis det er anført i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning (¹⁰) (¹¹).	
(¹²) [II.3.	Æggene, der er brugt til in vitro-produktion af ovenfor beskrevne embryoner, er i overensstemmelse med kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder kravene i punkt II.1.1 til II.1.8 i dette certifikat.]	
Bemærkninger		
Del I		
Rubrik I.11:	Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, som opsamlede/producerede, behandlede, opbevarede og godkendte æggene/embryonerne, og er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF:	
	http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .	
Rubrik I.22:	Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.	
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.	
Rubrik I.28:	Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.	
	Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.	
	Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Del II		
(¹) Det ikke-relevante overstreges. (²) Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i henholdsvis kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, og hvorfra det ligeledes er tilladt at importere registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien som anført i kolonne 14 i bilag I til samme gennemførelsesforordning. (³) Kun godkendte embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm. (⁴) Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54). (⁵) Rådets direktiv 2009/156/EF af 30. november 2009 om dyresundhedsmæssige betingelser for enhovede dyrs bevægelser og indførsel af enhovede dyr fra tredjelande (EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1). (⁶) Indsæt dato. (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger). (⁷) Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarelovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1). (⁸) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i opsamlingsperioden for æggene/embryonerne, og sæden er brugt til befrugtning. (⁹) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm. (¹⁰) Import af hingstesæd er tilladt fra tredjelande, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2018/659, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der udtrykkeligt er opført i kolonne 11, 12 eller 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning. (¹¹) Gælder ikke for æg. (¹²) Overstreges, hvis ingen af embryonerne i sendingen blev produceret ved in vitro-befrugtning af æg. — Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

Afsnit B

STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra.

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.					
	I.7. Oprindelses-land	ISO-kode	I.8. Oprindelses-region	Kode	I.9. Bestemmelses-land	ISO-kode	I.10. Bestemmelses-region	Kode
	I.11. Oprindelsessted Embryohold ☐ Navn Adresse Postnr.		Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Bedrift ☐ Embryohold ☐ Navn Adresse Postnr.			Godkendelsesnr.
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU			
					I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85			
				I.20. Mængde				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombenr./containernr.				I.24.				
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)		Kategori	Donors identitet		Opsamlingsdato		Mængde	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾

(eksportland)

bekræfter hermed følgende:

II.1. Ovenfor beskrevne æg ⁽¹⁾/embryoner ⁽¹⁾:

II.1.2. er opsamlet ⁽¹⁾/produceret ⁽¹⁾ af det hold ⁽³⁾, der er anført i rubrik I.11, og som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og inspiceres mindst én gang hvert kalenderår af en embedsdyrlæge

II.1.3. er opsamlet ⁽¹⁾/produceret ⁽¹⁾, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.1.4. er opsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før opsamlingen

II.1.5. er undersøgt, behandlet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i et område, som er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i rubrik II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyrene, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres

II.1.6. kommer fra donorhopper, der:

II.1.6.1. i tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾, i den del af eksportlandets område, der i denne periode

— ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF

— har været frie for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år

— har været frie for snive og dourine i mindst 6 måneder

⁽¹⁾ enten [II.1.6.2. haft oprindelse i eksportlandet, som på opsamlingstidspunktet har været frit for vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder]

⁽¹⁾ eller [II.1.6.2. er blevet undersøgt for vesikulær stomatitis ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget den ⁽⁴⁾ inden for de sidste 30 dage før opsamlingen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]

⁽¹⁾ enten [II.1.6.3. i de sidste 30 dage inden opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾/embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet indtil datoen for deres afsendelse, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]

⁽¹⁾ eller [II.1.6.3. i de sidste 30 dage inden opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾/embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet indtil, i tilfælde af frosne æg ⁽¹⁾/embryoner ⁽¹⁾, den 30 dages obligatoriske opbevaringsperiode i godkendte lokaler var udløbet, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) enten [II.1.6.3.1. (¹) eller [II.1.6.3.1. II.1.6.4. II.1.6.5. II.1.6.6. II.1.6.7. II.1.6.8. II.1.6.9. II.1.7.	er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for: — alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet — equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de tilbageværende dyr af hestefamilien — vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde — rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde — miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies, eller 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret] i de sidste 30 dage før opsamlingen er blevet holdt på bedrifter, der hver især har været frie for kliniske tegn på kontagiøs equin metritis i mindst 60 dage ikke er blevet naturligt bedækket i mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6 og II.1.6.7 til datoen for opsamling af æggene/embryonerne med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på en blodprøve, der er taget den (⁴) inden for 30 dage inden datoen for den første opsamling af æggene/embryonerne, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve, taget den (⁴) højst 90 dage inden opsamling af æggene/embryonerne (⁵) er blevet underkastet en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på prøver udtaget inden for 30 dage inden den første opsamling af æggene/embryonerne fra slimhinden af fossa clitoridis og sinus clitoridis i to på hinanden følgende brunstperioder den (⁴) og den (⁴) samt en supplerende dyrkningsprøve udtaget fra cervix uteri i en af brunstperioderne den (⁴) mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med heste, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden opsamlingen på tidspunktet for opsamling af æggene (¹)/embryonerne (¹) ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme blev opsamlet (¹)/produceret (¹) efter den dato, hvor embryoopsamlingsholdet (¹)/embryoproduktionsholdet (¹), jf. rubrik I.11, blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
II.1.8.	blev behandlet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ og blev transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.	
II.2.	Ovenfor beskrevne embryoner blev undfanget ved kunstig insemination ⁽¹⁾ /ved in vitro-befrugtning ⁽¹⁾ med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra sædopsamlingsstationer, der er godkendt i henhold til artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF og beliggende i henholdsvis en EU-medlemsstat eller i et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvorfra det er tilladt at importere hingstesæd, der er opsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvis det er anført i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning ⁽⁶⁾ ⁽⁷⁾ .	
II.3.	Æggene, der er brugt til in vivo-produktion af ovenfor beskrevne embryoner, er i overensstemmelse med kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder kravene i punkt II.1.1 til II.1.8 i dette certifikat ⁽¹⁾ .	

Bemærkninger

Del I

Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, som opsamlede/producerede, behandlede, opbevarede og godkendte æggene/embryonerne, og er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.

Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.

Rubrik I.28: Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.

Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II

⁽¹⁾ Det ikke-relevante overstreges.

⁽²⁾ Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i henholdsvis kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, og hvorfra det ligeledes er tilladt at importere registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien som anført i kolonne 14 i bilag I til samme gennemførelsesforordning.

⁽³⁾ Kun godkendte embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

⁽⁴⁾ Indsæt dato.

⁽⁵⁾ Agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(⁶) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm. (⁷) Gælder ikke for æg. (⁸) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1. — Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.		
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel: Stilling og titel: Underskrift:		

DEL 3

Forklarende bemærkninger til certifikatudstedelse

a) Sundhedscertifikaterne skal udstedes af eksportlandets kompetente myndighed på grundlag af standardcertifikatet i bilag III, del 1 eller 2, og i overensstemmelse med udformningen af det standardcertifikat, der svarer til de pågældende dyr. De skal i den nummerorden, der er fulgt i standardcertifikatet, indeholde de erklæringer, der kræves for det pågældende tredjeland, og eventuelt de supplerende garantier, der kræves for eksportlandet eller en del af eksportlandet. b) Der udstedes et enkelt særskilt sundhedscertifikat for hver enkelt sending af sæd, oocytter eller embryoner, der udføres fra et enkelt område, der er nævnt i kolonne 2 og 4 i bilag I, og sendes til samme destination med samme godsvogn, lastvogn, fly eller skib. c) Originaleksemplet af sundhedscertifikatet skal bestå af et enkelt ark papir, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og ikke kan skilles ad. d) Hvis det i standardsundhedscertifikatet er angivet, at ikke-relevante erklæringer skal overstreges, kan de erklæringer, der ikke er relevante, overstreges, paraferes og stemples af embedsdyrlægen eller helt slettes fra sundhedscertifikatet. e) Sundhedscertifikatet skal udfærdiges på mindst ét af de officielle sprog i den medlemsstat, hvor det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, ligger, og i bestemmelsesmedlemsstaten. De pågældende medlemsstater kan dog tillade, at sundhedscertifikatet udfærdiges på det officielle sprog i en anden medlemsstat, om nødvendigt vedlagt en officiel oversættelse. f) Hvis certifikatet vedlægges yderligere ark papir med henblik på identifikation af enkeltprodukter i sendingen (rubrik I.28 i standard-sundhedscertifikatet), skal disse ark også betragtes som en del af det originale sundhedscertifikat, og hvert enkelt af disse ark forsynes med embedsdyrlægens underskrift og stempel.	g) Hvis sundhedscertifikatet med vedhæftede skemaer som nævnt i litra f) består af mere end én side, skal hver enkelt side nederst på siden pagineres — (<i>sidetal</i>) af (<i>samlet sidetal</i>) — og øverst på siden forsynes med certifikatets referencenummer som tildelt af den kompetente myndighed. h) Det originale sundhedscertifikat skal udfyldes og underskrives af en embedsdyrlæge inden for 24 timer før pålæsning af sendingen med henblik på udførsel til Unionen. Eksportlandets myndigheder sørger for, at der følges samme principper for udfærdigelse af certifikatet som dem, der er fastsat i Rådets direktiv 96/93/EF ⁽¹⁾. Embedsdyrlægens underskrift og stempel skal have en anden farve end sundhedscertifikatets trykte tekst. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker. i) Det originale certifikat skal ledsage sendingen til det grænsekontrolsted, hvor den føres ind i Unionen. j) Certifikatets referencenummer, jf. rubrik I.2 og rubrik II.a i standardsundhedscertifikatet, tildeles af den kompetente myndighed i eksportlandet.
--	--

⁽¹⁾ EFT L 13 af 16.1.1997, s. 28.

BILAG IV

**KATEGORIER AF HANDYR AF HESTEFAMILIEN, SOM BETINGELSERNE FOR EQUIN VIRAL ARTERITIS
GÆLDER FOR, JF. ARTIKEL 15, LITRA b), Nr. ii), I DIREKTIV 2009/156/EF**

1. Kravene vedrørende equin viral arteritis i artikel 15, litra b), nr. ii), i direktiv 2009/156/EF gælder for ukastrerede handyr af hestefamilien undtagen:
 - a) dyr af hestefamilien, der er vaccineret mod equin viral arteritis under officielt tilsyn med en vaccine, der er godkendt af den kompetente myndighed i overensstemmelse med en af følgende protokoller:
 - i) Dyrene af hestefamilien skal vaccineres i løbet af en isolationsperiode på mindst 28 dage, efter at de er blevet testet ved enten en serumneutralisationstest for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4 af en blodprøve taget tidligst 7 dage efter, at hesten var sat i isolation, eller en virusisolationstest med negativt resultat af en aliquot af hele sæden indsamlet tidligst 7 dage efter, at hesten blev sat i isolation, og de blev holdt adskilt fra andre dyr af hestefamilien i 21 dage efter vaccinationen.
 - ii) Dyrene af hestefamilien skal vaccineres, når de er 180-270 dage gamle, og efter at de er blevet underkastet en virusneutralisationstest for equin viral arteritis med negativt resultat ved en fortynding på 1:4 eller udført samme dag stabile eller faldende titere på to blodprøver taget med mindst 14 dages mellemrum. Dyrene af hestefamilien skal holdes adskilt fra andre dyr af hestefamilien indtil 21 dage efter vaccinationen
 - b) dyr af hestefamilien, der er under 180 dage gamle
 - c) dyr af hestefamilien til slagtning, der sendes direkte til et slagteri.
 2. Testen skal — ligesom testresultatet og vaccinationen — foretages og attesteres under officielt veterinærtilsyn. Vaccinationen skal gentages med jævne mellemrum i overensstemmelse med fabrikantens anvisninger.

Batchnummer på den godkendte vaccine, nærmere oplysninger om vaccinationen og revaccinationen samt resultaterne af serologiske test eller agensidentifikationstest skal dokumenteres i et identifikationsdokument (pas), hvis et sådant foreligger, og stilles til rådighed til certifikatudstedelsesformål.
 3. Testparring som beskrevet i artikel 12.9.2, punkt 4, litra a), i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) Terrestrial Animal Health Code betragtes som svarende til den i punkt 1, litra a), nr. i), omhandlede test med hensyn til at påvise fravær af equin arteritis-virus i sæd.
-

BILAG V

STANDARDEKLÆRINGER

DEL 1

Erklæring fra flyets kaptajn

(Udfyldes og vedlægges sundhedscertifikatet, hvis transporten, under hele eller blot en del af forsendelsen, til Unionens grænse foregår ad luftvejen).

Erklæring fra flyets kaptajn

Undertegnede kaptajn på (flyets navn:) erklærer, at den kasse eller container, som indeholder de dyr, der er omhandlet i vedlagte sundhedscertifikat nr. , og området omkring denne er blevet sprøjtet med et insekticid før afgang.

Udfærdiget i den

(Afgangslufthavn)

(Afgangsdato)

(kaptajnens underskrift)

(stempel)

(Navn med blokbogstaver og stillingsbetegnelse)

DEL 2

Erklæring fra skibets kaptajn

(Udfyldes og vedlægges sundhedscertifikatet, hvis transporten, under hele eller blot en del af forsendelsen, til Unionens grænse foregår med skib).

Erklæring fra skibets kaptajn

Undertegnede kaptajn på (skibets navn:) erklærer, at de dyr, der er omhandlet i vedlagte sundhedscertifikat nr. , er forblevet om bord på skibet under sejladsen fra i (*eksportland*) til i Unionen, og at skibet ikke har anløbet andre lokaliteter uden for: (*eksportlandet*) på vej til Unionen end: (*havne, skibet har anløbet undervejs*). Under forsendelsen har disse dyr endvidere ikke været i kontakt med andre dyr om bord med lavere sundhedsstatus.

Udfærdiget i den

(Ankomsthavn)

(Ankomstdato)

(kaptajnens underskrift)

(stempel)

(Navn med blokbogstaver og stillingsbetegnelse)

DEL 3

Standardomladningsmanifestw

(Skal udfyldes og vedlægges sundhedscertifikatet, hvis transporten til Unionens grænse omfatter omladning fra ét fly til et andet fly eller fra ét skib til et andet skib i et land, der ikke er opført i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659)

Serienummer:

Referencenr. på luftfragtomladningsmanifest: ⁽¹⁾

Land, hvor omladningen finder sted:

Ankomstlufthavn ⁽²⁾/-havn ⁽²⁾:

Ankomstdato:

Omladningsdato:

Fly/skib, hvorfra omladningen finder sted:

Modtagende fly/skib:

Beskrivelse af forsendelsen:	Dyreart: Antal dyr i alt:
Sundhedscertifikatets serienr.	Bemærkninger

Undertegnede embedsdyrlæge ⁽²⁾/tolder ⁽²⁾ i ovennævnte lufthavn ⁽²⁾/havn ⁽²⁾ erklærer, at omladningen fandt sted under mit tilsyn og under overholdelse af følgende betingelser:

- a) Dyrene af hestefamilien blev under omladningen beskyttet mod angreb fra insektvektorer for sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien.
- b) Dyrene af hestefamilien kom ikke i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.
- c) Tremmekasser, containere eller flybokse samt det omgivende luftrum i lastrummet blev sprøjtet med et passende insekt-afskrækningsmiddel i kombination med et insekticid, straks efter at dørene til flyet ⁽²⁾/skibet ⁽²⁾ blev lukket.

Sendingen blev omladet i god ro og orden; se dog kolonnen »Bemærkninger«.

Udfærdiget i den

..... (embedsdyrlægens eller tolderens underskrift)	Stempel
..... (navn med blokbogstaver og stillingsbetegnelse)	

⁽¹⁾ Udfyldes ikke i tilfælde af omladning fra skib til skib.

⁽²⁾ Det ikke-relevante overstreges.

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2018/660**af 26. april 2018****om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet bentazon, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler og om ophævelse af Rådets direktiv 79/117/EØF og 91/414/EØF ⁽¹⁾, særlig artikel 20, stk. 1, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Bentazon blev ved Kommissionens direktiv 2000/68/EF ⁽²⁾ opført som et aktivstof i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF ⁽³⁾.
- (2) Aktivstoffer, der er opført i bilag I til direktiv 91/414/EØF, betragtes som godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009 og er opført i del A i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ⁽⁴⁾.
- (3) Godkendelsen af aktivstoffet bentazon, jf. del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011, udløber den 30. juni 2018.
- (4) Der blev i henhold til artikel 4 i Kommissionens forordning (EU) nr. 1141/2010 ⁽⁵⁾ indgivet en ansøgning om forlængelse af optagelsen af bentazon i bilag I til direktiv 91/414/EØF inden for den tidsfrist, der er fastsat i nævnte artikel.
- (5) Ansøgerne indsendte de supplerende dossierer, som kræves i henhold til artikel 9 i forordning (EU) nr. 1141/2010. Den rapporterende medlemsstat fandt, at ansøgningen var fuldstændig.
- (6) Den rapporterende medlemsstat udarbejdede en vurderingsrapport vedrørende fornyelse i samråd med den medrapporterende medlemsstat og forelagde den for Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (i det følgende benævnt »autoriteten«) og Kommissionen den 8. januar 2014.
- (7) Autoriteten fremsendte vurderingsrapporten vedrørende fornyelse til ansøgerne og medlemsstaterne, således at de kunne fremsætte bemærkninger hertil, og videresendte de modtagne bemærkninger til Kommissionen. Autoriteten gjorde desuden det supplerende resumé af dossieret tilgængeligt for offentligheden.
- (8) Den 20. april 2015 fremsendte autoriteten sin konklusion ⁽⁶⁾ om, hvorvidt bentazon kan forventes at opfylde godkendelseskriterierne i artikel 4 i forordning (EF) nr. 1107/2009, til Kommissionen. Kommissionen forelagde udkastet til den reviderede vurderingsrapport om bentazon for Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 8. oktober 2015.
- (9) Ansøgerne fik mulighed for at fremsætte bemærkninger til udkastet til vurderingsrapport.

⁽¹⁾ EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.⁽²⁾ Kommissionens direktiv 2000/68/EF af 23. oktober 2000 om optagelse af et aktivstof (bentazon) i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EFT L 276 af 28.10.2000, s. 41).⁽³⁾ Rådets direktiv 91/414/EØF af 15. juli 1991 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EFT L 230 af 19.8.1991, s. 1).⁽⁴⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer (EUT L 153 af 11.6.2011, s. 1).⁽⁵⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 1141/2010 af 7. december 2010 om en procedure for forlængelse af optagelsen af en anden gruppe af aktivstoffer i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF og om fastlæggelse af en liste over disse stoffer (EUT L 322 af 8.12.2010, s. 10).⁽⁶⁾ EFSA Journal 2015;13(4):4077, 153 s., doi:10.2903/j.efsa.2015.4077.

- (10) Det er med hensyn til ét eller flere repræsentative anvendelsesformål for mindst ét plantebeskyttelsesmiddel, der indeholder bentazon, blevet fastslået, at godkendelseskriterierne i artikel 4 i forordning (EF) nr. 1107/2009 er opfyldt. Godkendelsen af bentazon bør derfor fornyes.
- (11) Flere medlemsstater har dog påvist bentazon i grundvandet i deres nationale programmer for overvågning af grundvandet, og EFSA angav, at forurening af grundvandet ved visse anvendelser ikke kan udelukkes, når jordbundsforholdene er følsomme.
- (12) I lyset af resultaterne af de nationale programmer for overvågning af grundvandet, og i betragtning af behovet for at sikre et sikkerheds- og beskyttelsesniveau, som er i overensstemmelse med det høje beskyttelsesniveau, som tilstræbes i Unionen, bør godkendelsen af bentazon fornyes for en periode på syv år, hvorved det sikres, at en revurdering af bentazon prioriteres over andre aktivstoffer, og at der dermed tages hensyn til opdaterede resultater af de nationale programmer for overvågning af grundvandet.
- (13) Risikovurderingen for fornyelse af godkendelsen af bentazon er baseret på et begrænset antal repræsentative anvendelsesformål, hvilket dog ikke begrænser de anvendelsesformål, hvortil plantebeskyttelsesmidler, der indeholder bentazon, kan godkendes. Anvendelsen bør derfor ikke længere være begrænset til anvendelse som herbicid.
- (14) I overensstemmelse med artikel 14, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 sammenholdt med samme forordnings artikel 6 og på grundlag af den foreliggende videnskabelige og tekniske viden er det imidlertid nødvendigt at fastsætte visse betingelser og begrænsninger. Det bør navnlig kræves, at der fremlægges yderligere bekræftende oplysninger.
- (15) Bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor ændres.
- (16) Godkendelsesperioden for bentazon blev ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/841 ⁽¹⁾ forlænget til den 30. juni 2018 for at gøre det muligt at afslutte fornyelsesprocessen, inden godkendelsen af aktivstoffet udløber. Da der allerede er truffet afgørelse om fornyelse forud for denne dato, bør nærværende forordning imidlertid anvendes fra den 1. juni 2018.
- (17) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet

Godkendelsen af aktivstoffet bentazon fornyes som fastsat i bilag I.

Artikel 2

Ændringer af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011

Bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ændres som angivet i bilag II til nærværende forordning.

Artikel 3

Ikrafttræden og anvendelsesdato

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den finder anvendelse fra den 1. juni 2018.

⁽¹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/841 af 17. maj 2017 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne alpha-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* stamme: AQ 10, benalaxyl, bentazon, bifenazat, bromoxynil, carfentrazoneethyl, chlorpropham, cyazofamid, desmedipham, diquat, DPX KE 459 (flupyr-sulfuronmethyl), etoxazol, famoxadon, fenamidon, flumioxazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stamme: j1446, imazamox, imazosulfuron, isoxaflutol, laminarin, metalaxyl-M, methoxyfenozid, milbemectin, oxasulfuron, pendimethalin, phenmedipham, pymetrozin, S-metolachlor og trifloxystrobin (EUT L 125 af 18.5.2017, s. 12).

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 26. april 2018.

På Kommissionens vegne

Jean-Claude JUNCKER

Formand

BILAG I

Almindeligt anvendt navn Identifikationsnr.	IUPAC-navn	Renhed ⁽¹⁾	Godkendelses- dato	Udløbsdato for godkendelsen	Særlige bestemmelser
Bentazon CAS-nr. 25057-89-0 CIPAC-nr.: 366	3-isopropyl-1 <i>H</i> -2,1,3-benzothiadiazin-4(3 <i>H</i>)-on-2,2- dioxid	≥ 960 g/kg 1,2-dichlorethan < 3 mg/kg	1. juni 2018	31. maj 2025	Med henblik på gennemførelsen af de i artikel 29, stk. 6, i forordning (EF) nr. 1107/2009 nævnte ensartede principper skal der tages hensyn til konklusionerne i den reviderede vurderingsrapport om bentazon, særlig tillæg I og II. Ved denne samlede vurdering skal medlemsstaterne være særligt opmærksomme på: — Den tekniske specifikation — Beskyttelsen af brugere og arbejdstagere — Risikoen for fugle og pattedyr — Beskyttelsen af grundvandet, især men ikke kun i beskyttede områder til indvinding af drikkevand, og skal nøje overveje tidspunkt for anvendelse samt jordbunds- og/eller klimaforhold. Anvendelsesbetingelserne skal omfatte risikobegrænsende foranstaltninger, hvor det er relevant. Ansøgeren skal senest den 1. februar 2019 fremlægge bekræftende oplysninger for Kommissionen, medlemsstaterne og autoriteten vedrørende de niveau 2/3-test, der for øjeblikket foreskrives i »OECD Conceptual Framework investigating the potential for endocrine-mediated effects of thiabendazole«.

⁽¹⁾ Yderligere oplysninger om aktivstoffets identitet og specifikation fremgår af den reviderede vurderingsrapport.

I bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 foretages følgende ændringer:

1) I del A udgår angivelse 11 om bentazon.

2) I del B tilføjes følgende angivelse:

Numm- er	Almindeligt anvendt navn Identifikationsnr.	IUPAC-navn	Renhed ⁽¹⁾	Godkendelses- dato	Udløbsdato for godken- delsen	Særlige bestemmelser
»120	Bentazon CAS-nr. 25057-89-0 CIPAC-nr.: 366	3-isopropyl-1H-2,1,3- benzothiadiazin-4(3H)- on-2,2- dioxid	≥ 960 g/kg 1,2-dichlorethan < 3 mg/kg	1. juni 2018	31. maj 2025	Med henblik på gennemførelsen af de i artikel 29, stk. 6, i forordning (EF) nr. 1107/2009 nævnte ensartede principper skal der tages hensyn til konklusionerne i den reviderede vurderingsrapport om bentazon, særlig tillæg I og II. Ved denne samlede vurdering skal medlemsstaterne være særligt opmærksomme på: — Den tekniske specifikation — Beskyttelsen af brugere og arbejdstagere — Risikoen for fugle og pattedyr — Beskyttelsen af grundvandet, især men ikke kun i beskyttede områder til indvinding af drikkevand, og skal nøje overveje tidspunkt for anvendelse samt jordbunds- og/eller klimaforhold. Anvendelsesbetingelserne skal omfatte risikobegrænsende foranstaltninger, hvis det er relevant. Ansøgeren skal senest den 1. februar 2019 fremlægge bekræftende oplysninger for Kommissionen, medlemsstaterne og autoriteten vedrørende de niveau 2/3-test, der for øjeblikket foreskrives i »OECD Conceptual Framework investigating the potential for endocrine-mediated effects of thiabendazole«.

⁽¹⁾ Yderligere oplysninger om aktivstoffets identitet og specifikation fremgår af den reviderede vurderingsrapport.

AFGØRELSER

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2018/661

af 26. april 2018

om udvidelse af gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 om harmoniseret anvendelse af frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester i Unionen, til at omfatte frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz

(meddelt under nummer C(2018) 2286)

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets beslutning nr. 676/2002/EF af 7. marts 2002 om et frekvenspolitisk regelsæt i Det Europæiske Fællesskab (frekvenspolitikbeslutningen) ⁽¹⁾, særlig artikel 4, stk. 3, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Med Europa-Parlamentets og Rådets afgørelse nr. 243/2012/EU ⁽²⁾ indføres et flerårigt radiofrekvenspolitikprogram, hvori der for Unionen fastlægges et mål om senest i 2015 at identificere mindst 1 200 MHz frekvenser, der er egnede til trådløst bredbånd, herunder allerede anvendte frekvenser, på grundlag af frekvensoversigten.
- (2) I sin udtalelse af 20. februar 2013 om Europas strategiske udfordringer med at imødekomme den stigende efterspørgsel efter frekvenser til trådløst bredbånd ⁽³⁾ anbefalede Frekvenspolitikgruppen, at man vurderede muligheden for efter 2015 at anvende frekvensbåndet 1 427-1 452 MHz til trådløst bredbånd som en udvidelse af 1 452-1 492 MHz-båndet. Desuden fremhævede Frekvenspolitikgruppen de udfordringer, der er forbundet med en eventuel udpegning af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 518 MHz til trådløse bredbåndstjenester, eftersom disse bånd i forvejen anvendes til militære formål og jordbaserede faste trådløse tjenester. Frekvenspolitikgruppen foreslog at overveje anvendelsen af frekvensbåndet 1 492-1 518 MHz yderligere, afhængigt af resultatet af den internationale radiokommunikationskonference i 2015 (WRC-15).
- (3) WRC-15 identificerede frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 518 MHz til brug for det internationale mobile telekommunikationssystem på verdensplan. I Den Internationale Telekommunikationsunions region 1, som omfatter Den Europæiske Union, er disse frekvensbånd, eller dele af dem, allokeret til mobiltjenester, med undtagelse af luftfartens mobiltjenester og faste tjenester, og til rumoperationstjenester (jord til rum) på co-primær basis. Derudover har nogle medlemsstater udpeget frekvensbåndet 1 452-1 518 MHz til programproduktion og særlige begivenheder.
- (4) Den 15. marts 2017 gav Kommissionen i medfør af frekvenspolitikbeslutningens artikel 4, stk. 2, Den Europæiske Konference af Post- og Teleadministrationer (CEPT) mandat til at foreslå harmoniserede tekniske vilkår for brug af yderligere frekvensbånd i 1,5 GHz-området, nærmere bestemt 1 427-1 452 MHz-båndet og 1 492-1 518 MHz-båndet, for at fremme brugen af disse til trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester i Unionen.
- (5) Som svar på dette mandat offentliggjorde CEPT den 16. november 2017 en rapport, »CEPT Report 65« ⁽⁴⁾, hvori der foreslås harmoniserede tekniske vilkår for trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink i frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz; vilkårene er udformet

⁽¹⁾ EFT L 108 af 24.4.2002, s. 1.

⁽²⁾ Europa-Parlamentets og Rådets afgørelse nr. 243/2012/EU af 14. marts 2012 om indførelse af et flerårigt radiofrekvenspolitikprogram (EUT L 81 af 21.3.2012, s. 7).

⁽³⁾ Dokument RSPG 13-521 rev1.

⁽⁴⁾ CEPT Report 65, godkendt den 17. november 2017, berigtiget den 2. marts 2018.

under hensyntagen til den EU-dækkende udpegning på harmoniserede tekniske vilkår af frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester, jf. Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 ⁽¹⁾.

- (6) En EU-dækkende udpegning af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz til trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink burde bidrage til at opfylde radiofrekvenspolitikprogrammets mål om frekvenser til trådløst bredbånd ved at give adgang til yderligere 50 MHz frekvenser. Det er vigtigt, at de pågældende frekvensbånd udelukkende anvendes til downlink, så der rettes op på asymmetrien i datatrafikken ved at forbedre trådløse bredbåndssystemers downlinkkapacitet, bl.a. til levering af 5G-tjenester.
- (7) I overensstemmelse med anbefalingerne i CEPT's rapport 65 bør medlemsstaterne have fleksibilitet til på nationalt plan at anvende dele af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz til at opfylde internationale militære aftaler ⁽²⁾ eller til — i et begrænset tidsrum — at tilgodese særlige nationale behov for fortsat drift af jordbaserede faste trådløse tjenester. I denne forbindelse understreges det i rapporten, at det ikke er muligt at drive mobiltjenester og faste tjenester i samme frekvensbånd. Derfor er omlægningen af brugen af disse frekvensbånd på nationalt plan for at opfylde den nationale efterspørgsel efter trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester en kompleks proces, der kræver en passende tidsramme.
- (8) Når medlemsstaterne udnytter muligheden for fleksibilitet på nationalt plan, bør de tilstræbe at stille sammenhængende frekvenser til rådighed for trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink, herunder frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz, for at skabe gunstige vilkår for større kanalbåndbredde til 5G-tjenester, stordriftsfordele for udstyrsfabrikanter, sameksistens med tjenester i tilstødende bånd samt frekvenskoordinering.
- (9) Uden at dette berører medlemsstaternes ret til at tilrettelægge brugen af frekvenser til formål i forbindelse med den offentlige orden, den offentlige sikkerhed og forsvaret i henhold til frekvenspolitikbeslutningens artikel 1, stk. 4, bør medlemsstaterne i videst muligt omfang udpege frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz til trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink.
- (10) Leveringen af trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink i hele frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz bør bygge på en sammenhængende harmoniseret kanalplan og fælles og mindst muligt restriktive tekniske vilkår med henblik på at fremme det indre marked, undgå skadelig interferens og sikre frekvenskoordinering.
- (11) De tekniske vilkår og ordninger, der foreslås i CEPT Report 65, omfatter også vilkår for sameksistens mellem trådløse bredbåndstjenester og tjenester i tilstødende frekvensbånd.
- (12) De tekniske vilkår og ordninger, f.eks. effektgrænseværdier for uønsket udstråling, sikrer navnlig, at der ved brug af 1 427-1 517 MHz-båndet til trådløst bredbånd sikres en passende beskyttelse af radioastronomi og passive jordobservationssatellitstjenester i frekvensbåndet 1 400-1 427 MHz og af mobile satellitstjenester i frekvensbåndet 1 518-1 559 MHz. Der kan være behov for yderligere foranstaltninger på nationalt plan for at fremme sameksistens med tjenester i de tilstødende frekvensbånd 1 400-1 427 MHz og 1 518-1 559 MHz, f.eks. omkring havne, lufthavne og jordstationer, der anvendes til modtagelse af eftersøgnings- og redningssignaler via satellit. Desuden er det nødvendigt at forbedre mobile jordstationers modtageevne i overensstemmelse med målene og kravene i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2014/53/EU ⁽³⁾.
- (13) I betragtning af, at frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz ikke anvendes til jordbaserede radio-/tv-spredningssystemer, bør de eksisterende begrænsninger vedrørende sameksistens med sådanne tjenester i dette frekvensbånd ophæves, så der kan indføres trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink.
- (14) Det kan være nødvendigt at indgå grænseoverskridende aftaler om frekvenskoordinering mellem myndighederne for at sikre, at de parametre, der er fastlagt i denne afgørelse med henblik på at fremme indførelsen af trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink i frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz, gennemføres i praksis, så skadelig interferens undgås, og frekvensressourcerne udnyttes

⁽¹⁾ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 af 8. maj 2015 om harmoniseret anvendelse af frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester i Unionen (EUT L 119 af 12.5.2015, s. 27).

⁽²⁾ Frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 518 MHz anvendes til landbaserede og maritime militære systemer i overensstemmelse med NATO-aftalen om fælles civil/militær frekvensanvendelse (NATO Joint Civil/Military Frequency Agreement (NFJA)) af 2014. Ifølge punkt 14 i aftalen udelukker harmoniseret anvendelse af frekvensbånd til militær brug efter aftale mellem NATO og NATO's medlemsstater ikke, at disse frekvensbånd kan anvendes til civile formål.

⁽³⁾ Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2014/53/EU af 16. april 2014 om harmonisering af medlemsstaternes love om tilgængeliggørelse af radioudstyr på markedet og om ophævelse af direktiv 1999/5/EF (EUT L 153 af 22.5.2014, s. 62).

mere effektivt. Grænseoverskridende aftaler om frekvenskoordinering med hensyn til aeronautiske telemetri-tjenester bør indgås af myndighederne i de berørte CEPT-lande på et bilateralt eller multilateralt grundlag.

- (15) Medlemsstaterne bør anvende foranstaltningerne i denne afgørelse med det endelige mål at bidrage mest muligt til opfyldelsen af radiofrekvenspolitikprogrammets mål ved at sikre, at hele frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz eller, i tilfælde af manglende national efterspørgsel, en del heraf, anvendes til trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester udelukkende til downlink.
- (16) Medlemsstaterne bør aflægge rapport til Kommissionen om gennemførelsen af afgørelsen og anvendelsen af frekvensbåndet med henblik på at gøre det nemmere at vurdere afgørelsens virkning på EU-plan og foretage en rettidig revision, såfremt dette er nødvendigt. Navnlig bør begrundelsen for at udnytte muligheden for fleksibilitet på nationalt plan, for så vidt angår tilrådighedsstillelse af frekvenser i 1 427-1 452 MHz-båndet og 1 492-1 517 MHz-båndet, undersøges nøje hvert andet år. Desuden bør medlemsstaterne hvert andet år aflægge rapport om de nationale foranstaltninger for at forbedre sameksistensen med radioastronomi og passive jordobservationssatellit-tjenester i frekvensbåndet 1 400-1 427 MHz og af mobile satellittjenester i frekvensbåndet 1 518-1 559 MHz.
- (17) Foranstaltningerne i denne afgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Frekvensudvalget —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

I gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 foretages følgende ændringer:

- 1) Titlen affattes således: »Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 af 8. maj 2015 om harmoniseret anvendelse af frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester i Unionen«.
- 2) Artikel 1 affattes således:

»Artikel 1

Denne afgørelse har til formål at harmonisere vilkårene for adgang til og effektiv udnyttelse af frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz til jordbaserede systemer, der kan levere elektroniske kommunikationstjenester i Unionen.«.

- 3) Artikel 2, stk. 2, affattes således:

»2. Senest den 1. oktober 2018 udpeger medlemsstaterne frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz, eller en del heraf, og stiller dem uden eksklusivitet til rådighed for jordbaserede systemer, der kan levere trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester, i overensstemmelse med de parametre, der er fastlagt i bilaget.«.

- 4) Artikel 2, stk. 3, affattes således:

»3. Hvis kun en del af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz udpeges og stilles til rådighed i overensstemmelse med stk. 2,

- a) sikrer medlemsstaterne, at eksisterende anvendelser opretholdes i det omfang, det er strengt nødvendigt, og med henblik på gradvis at stille disse frekvensbånd til rådighed for jordbaserede systemer, der kan levere trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester
- b) sikrer medlemsstaterne, at de pågældende dele sammen med frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz fortrinsvis udgør et sammenhængende frekvensbånd
- c) kan medlemsstaterne indtil den 1. januar 2023 og længere, hvis der på nationalt plan ikke er konstateret nogen efterspørgsel efter trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester i overensstemmelse med artikel 3 og 6 i afgørelse nr. 243/2012/EU, tillade, at en del af disse frekvensbånd fortsat anvendes til drift af eksisterende jordbaserede faste trådløse tjenester eller andre tjenester, der ikke kan gøre delt brug af disse frekvensbånd sammen med trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester.«.

5) I artikel 2 tilføjes følgende som stk. 4:

»4. Medlemsstaterne sikrer, at de i denne artikel omhandlede jordbaserede systemer yder passende beskyttelse til systemer i tilstødende frekvensbånd.«.

6) I artikel 2 tilføjes følgende som stk. 5:

»5. Medlemsstaterne fremmer aftaler om grænseoverskridende koordinering med henblik på at muliggøre driften af de i stk. 1, 2 og 3 omhandlede systemer under hensyntagen til gældende forskriftsprocedurer og rettigheder og internationale aftaler på området.«.

7) Som artikel 2a indsættes:

»Artikel 2a

Hvert andet år vurderer medlemsstaterne anvendelsen af artikel 2 for at sikre, at frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz i videst mulig udstrækning stilles til rådighed for trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester.«.

8) Artikel 4 affattes således:

»Artikel 4

Medlemsstaterne overvåger anvendelsen af frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz og indberetter resultaterne heraf til Kommissionen efter anmodning eller på eget initiativ med henblik på rettidig revision af denne afgørelse, hvor dette er nødvendigt.«.

9) Som artikel 4a indsættes:

»Artikel 4a

Medlemsstaterne aflægger rapport til Kommissionen om gennemførelsen af denne afgørelse, herunder om omfanget af tilrådighedsstillelsen af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz, senest den 1. november 2018.«.

10) Bilaget til gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/750 erstattes af teksten i bilaget til nærværende afgørelse.

Artikel 2

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 26. april 2018.

På Kommissionens vegne
Mariya GABRIEL
Medlem af Kommissionen

BILAG

»BILAG

PARAMETRE SOM OMHANDLET I ARTIKEL 2, STK. 1 OG 2**A. GENERELLE PARAMETRE**

1. Driftsformen inden for frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz skal være begrænset til transmission fra basisstationen (»anvendelse udelukkende til downlink«).
2. Blokkene i frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz skal tildeles i multipler af 5 MHz. En tildelt bloks nedre frekvensgrænse skal være den samme som eller ligge i en afstand af 5 MHz fra den nedre båndkant 1 427 MHz.
3. Basisstationernes transmission skal være i overensstemmelse med de tekniske vilkår (Block Edge Mask), der er fastlagt i dette bilag.

B. TEKNISKE VILKÅR FOR BASISSTATIONER — BLOCK EDGE MASK

Nedenstående tekniske parametre for basisstationer kaldet »Block Edge Mask« (BEM) anvendes for at sikre sameksistens mellem nabonet, hvis der ikke findes nogen bi- eller multilaterale aftaler mellem operatører af sådanne nabonet. Der kan også benyttes mindre strenge tekniske parametre, hvis de pågældende operatører eller myndigheder enes derom, og såfremt disse parametre overholder de tekniske vilkår, der gælder for beskyttelsen af andre tjenester eller anvendelser, herunder i tilstødende frekvensbånd eller i overensstemmelse med forpligtelser over for nabolande.

En BEM er en udstrålingsmaske, hvor den udsendte spektraltæthed er defineret som en funktion af frekvensen i forhold til kanten af en frekvensblok, som en operatør har fået tildelt brugsretten til. Den består af effektgrænseværdier, der gælder inden for og uden for frekvensblokken. Effektgrænseværdien inden for en frekvensblok gælder for blokke, der er tildelt en operatør. Effektgrænseværdierne uden for blokken gælder for frekvenser, der anvendes til WBB ECS inden for frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz, og som ligger uden for en blok, der er tildelt en operatør. Disse er opført i tabel 2. Effektgrænseværdierne uden for båndet gælder for frekvenser uden for den del af frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz, der anvendes til WBB ECS på nationalt plan.

Derudover er der fastlagt effektgrænseværdier med henblik på sameksistens for trådløse elektroniske bredbåndskommunikationstjenester (wireless broadband electronic communications services — WBB ECS) i frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz; formålet er at sikre kompatibilitet mellem disse tjenester og andre radiotjenester eller anvendelser, herunder når en del af frekvensbåndene 1 427-1 452 MHz og 1 492-1 517 MHz ikke er udpeget til WBB ECS. Effektgrænseværdierne med henblik på sameksistens med tjenester eller anvendelser i de tilstødende bånd (dvs. uden for de frekvenser, der anvendes til WBB ECS) fremgår af tabel 3, 4 og 5; de giver også mulighed for fleksibilitet på nationalt plan ved tildeling af frekvenser til WBB ECS i frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz i henhold til denne afgørelse.

Yderligere tekniske og/eller proceduremæssige foranstaltninger ⁽¹⁾ kan anvendes på nationalt plan for at sikre sameksistens med tjenester og anvendelser i de tilstødende frekvensbånd.

Krav inden for blokken

Der er ingen obligatorisk grænseværdi for ækvivalent isotropisk udstrålet effekt (e.i.r.p.) for basisstationer, undtagen for frekvensblokken 1 512-1 517 MHz, for hvilken grænseværdien fremgår af tabel 1. For andre frekvensblokke end 1 512-1 517 MHz kan medlemsstaterne fastsætte en e.i.r.p.-grænse på højst 68 dBm/5MHz, som kan hæves for specifikke anvendelser, f.eks. i forbindelse med aggregeret frekvensudnyttelse i 1 427-1 512 MHz-båndet og frekvenser i lavere frekvensbånd.

⁽¹⁾ F.eks. en eller flere af følgende foranstaltninger: koordineret frekvensplanlægning, planlægning af anlæg, strengere effektgrænseværdier inden for båndet for basisstationer, strengere e.i.r.p.-grænseværdier uden for båndet for basisstationer end dem, der er fastsat i tabel 5.

Tabel 1

Maksimal e.i.r.p. inden for blokken pr. celle⁽¹⁾ for WBB ECS-basisstationer, der anvender frekvensblokken 1 512-1 517 MHz

Frekvensblok	Maksimal e.i.r.p. inden for blokken	Målebåndbredde
1 512-1 517 MHz	58 dBm	5 MHz

⁽¹⁾ I et multisektorielt område svarer værdien pr. »celle« til værdien for en af sektorerne.

Forklarende bemærkning til tabel 1

Disse krav har til formål at sikre kompatibilitet mellem WBB ECS, der anvender frekvensblokken 1 512-1 517 MHz, og mobile satellittjenester, der anvender frekvensbåndet 1 518-1 525 MHz.

Krav uden for blokken

Tabel 2

Basisstationens BEM-e.i.r.p.-grænseværdier uden for blokken pr. antenne i frekvensbåndet 1 427-1 517 MHz

Frekvensområde for udstråling uden for blokken	Maksimal middelværdi for e.i.r.p. uden for blokken	Målebåndbredde
– 10 til – 5 MHz fra den nedre blokkant	11 dBm	5 MHz
– 5 til 0 MHz fra den nedre blokkant	16,3 dBm	5 MHz
0 til + 5 MHz fra den øvre blokkant	16,3 dBm	5 MHz
+ 5 til + 10 MHz fra den øvre blokkant	11 dBm	5 MHz
Frekvenser inden for 1 427-1 517 MHz-båndet, der ligger mere end 10 MHz fra den øvre eller nedre blokkant	9 dBm	5 MHz

Krav til sameksistens for tilstødende bånd

Tabel 3

Basisstationens effektgrænseværdier for uønsket udstråling i frekvensbåndet 1 400-1 427 MHz gældende for basisstationer, der anvender frekvensbåndet 1 427-1 452 MHz

Frekvensområde for udstråling uden for båndet	Maksimal uønsket udstråling ⁽¹⁾	Målebåndbredde
1 400-1 427 MHz	– 72 dBW	27 MHz

⁽¹⁾ Ved uønsket udstråling forstås her udstrålingen målt ved antenneporten.

Forklarende bemærkning til tabel 3

Dette krav har til formål at beskytte radioastronomi og passive jordobservationssatellittjenester i det passive frekvensbånd 1 400-1 427 MHz mod WBB ECS, der anvender frekvensbåndet 1 427-1 452 MHz, herunder når kun en del af dette frekvensbånd er tildelt til WBB ECS. Det kan være nødvendigt med yderligere foranstaltninger på nationalt plan for at forbedre beskyttelsen af radioastronomiobservationer i det passive frekvensbånd 1 400-1 427 MHz mod WBB ECS.

Tabel 4

Basisstationens e.i.r.p.-grænseværdier uden for båndet pr. celle⁽¹⁾ i frekvensområdet 1 518-1 559 MHz gældende for basisstationer, der anvender frekvensbåndet 1 492-1 517 MHz

Frekvensområde for udstråling uden for båndet	Maksimal e.i.r.p. uden for båndet	Målebåndbredde
1 518-1 520 MHz	– 0,8 dBm	1 MHz
1 520-1 559 MHz	– 30 dBm	1 MHz

⁽¹⁾ I et multisektorielt område svarer værdien pr. »celle« til værdien for en af sektorerne.

Forklarende bemærkning til tabel 4

Formålet med disse krav er at sikre en passende beskyttelse af mobile satellittjenester, der anvender 1 518-1 559 MHz-båndet, navnlig i havne, lufthavne og jordstationer til modtagelse af eftersøgnings- og redningssignaler via mobile satellittjenester, mod WBB ECS, der anvender 1 492-1 517 MHz-båndet, herunder når kun en del af dette frekvensbånd er tildelt til WBB ECS. Det kan være nødvendigt med yderligere foranstaltninger for at forbedre beskyttelsen af mobile satellittjenester i frekvensbåndet 1 518-1 559 MHz.

Tabel 5

Basisstationens e.i.r.p.-grænseværdier uden for båndet pr. celle under 1 452 MHz og over 1 492 MHz gældende for basisstationer, der anvender frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz

Frekvensområde for udstråling uden for båndet	Maksimal middelværdi for e.i.r.p. uden for båndet	Målebåndbredde
Under 1 449 MHz	– 20 dBm	1 MHz
1 449-1 452 MHz	14 dBm	3 MHz
1 492-1 495 MHz	14 dBm	3 MHz
Over 1 495 MHz	– 20 dBm	1 MHz

Forklarende bemærkning til tabel 5

Disse krav gælder, når WBB ECS ikke anvendes under 1 452 MHz og/eller over 1 492 MHz. De har til formål at sikre kompatibilitet mellem WBB ECS, der anvender frekvensbåndet 1 452-1 492 MHz, og koordinerede faste forbindelser, mobiltjenester og aeronautisk telemetri, der er begrænset til jordstationer, i tilstødende frekvensbånd under 1 452 MHz eller over 1 492 MHz.

Når WBB ECS anvender blokke umiddelbart under 1 452 MHz, gælder de grænseværdier, der er anført i tabel 5 for frekvenser under 1 452 MHz, ikke. Når WBB ECS anvender blokke umiddelbart over 1 492 MHz, gælder de grænseværdier, der er anført i tabel 5 for frekvenser over 1 492 MHz, ikke. Dette berører hverken de krav vedrørende grænseværdier uden for båndet, der er fastlagt i tabel 3 og 4, eller de krav vedrørende grænseværdier uden for blokken, der er fastlagt i tabel 2.«

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2018/662**af 27. april 2018****om udpegning af EU-referencelaboratoriet for aviær influenza og Newcastle disease og om ændring af bilag VII til Rådets direktiv 2005/94/EF***(meddelt under nummer C(2018) 2459)***(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets direktiv 92/66/EØF af 14. juli 1992 om EF-foranstaltninger til bekæmpelse af Newcastle disease ⁽¹⁾, særlig artikel 15, stk. 1,under henvisning til Rådets direktiv 2005/94/EF af 20. december 2005 om fællesskabsforanstaltninger til bekæmpelse af aviær influenza og om ophævelse af direktiv 92/40/EØF ⁽²⁾, særlig artikel 63, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved direktiv 92/66/EØF (*) fastsættes de minimumsbekæmpelsesforanstaltninger, der skal gennemføres ved et udbrud af Newcastle disease hos fjerkræ, brevduer samt andre fugle, der holdes i fangenskab. I henhold til nævnte direktivs artikel 15 skal der udpeges et EU-referencelaboratorium for Newcastle disease, som skal varetage de funktioner og opgaver, der er fastsat i nævnte artikel.
- (2) Ved direktiv 2005/94/EF fastsættes der visse forebyggende foranstaltninger vedrørende overvågning og tidlig påvisning af aviær influenza samt de minimumsbekæmpelsesforanstaltninger, som skal gennemføres i tilfælde af et udbrud af aviær influenza hos fjerkræ eller andre fugle i fangenskab. I henhold til artikel 51, stk. 1, i nævnte direktiv skal det i bilag VII, punkt 1, til samme direktiv omhandlede laboratorium være EU-referencelaboratoriet for aviær influenza, og det skal varetage de funktioner og opgaver, der er angivet i bilag VII, punkt 2, til direktivet.
- (3) Som følge af Det Forenede Kongeriges meddelelse i henhold til artikel 50 i traktaten om Den Europæiske Union vil de EU-referencelaboratorier for aviær influenza og Newcastle disease, som i øjeblikket er udpeget i overensstemmelse med direktiv 92/66/EØF og 2005/94/EF, være nødt til at indstille deres funktioner og opgaver som EU-referencelaboratorium for disse to sygdomme.
- (4) På baggrund af, at sygdomsudtryk, diagnosticeringsteknikker samt den nødvendige ekspertise og det nødvendige udstyr for aviær influenza og Newcastle disease er meget ens, er det hensigtsmæssigt at udpege ét EU-referencelaboratorium for begge sygdomme.
- (5) For at undgå en eventuel afbrydelse af aktiviteterne hos EU-referencelaboratoriet for aviær influenza og Newcastle disease og for at give det nyligt udpegede laboratorium tilstrækkelig tid til at blive fuldt operationelt i dets nye funktioner og opgaver, bør bestemmelserne i denne afgørelse finde anvendelse fra den 1. januar 2019.
- (6) Kommissionen har i tæt samarbejde med medlemsstaterne gennemført en indkaldelse med henblik på udvælgelse og udpegning af et EU-referencelaboratorium for aviær influenza og Newcastle disease under hensyntagen til kriterierne for laboratoriets tekniske og videnskabelige kompetence og personalets ekspertise.
- (7) Der er gennemført en udvælgelsesprocedure, og det udvalgte laboratorium, Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie (IZSVE), Legnaro, Italien, bør fra den 1. januar 2019 og for en ubegrænset periode udpeges til EU-referencelaboratorium for aviær influenza og Newcastle disease.
- (8) Foranstaltningerne i denne gennemførelsesafgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

⁽¹⁾ EFT L 260 af 5.9.1992, s. 1.⁽²⁾ EUT L 10 af 14.1.2006, s. 16.

(*) Rådets direktiv 92/66/EØF er i øjeblikket ved at blive tilpasset TEUF og forordning (EU) 2017/625 (EUT L 95 af 7.4.2017, s. 1) om offentlig kontrol.

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie (IZSve), Legnaro, Italien udpeges hermed til EU-referencelaboratorium for aviær influenza og Newcastle disease.

Artikel 2

I direktiv 2005/94/EF affattes bilag VII, punkt 1, således:

»1. EU-referencelaboratoriet for aviær influenza er:

Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie (IZSve), Legnaro, Italien.«

Artikel 3

Denne afgørelse finder anvendelse fra den 1. januar 2019.

Artikel 4

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 27. april 2018.

På Kommissionens vegne
Vytenis ANDRIUKAITIS
Medlem af Kommissionen

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2018/663**af 27. april 2018****om visse midlertidige beskyttelsesforanstaltninger over for afrikansk svinepest i Ungarn***(meddelt under nummer C(2018) 2690)***(Kun den ungarske version er autentisk)****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets direktiv 89/662/EØF af 11. december 1989 om veterinærkontrol i samhandelen i Fællesskabet med henblik på gennemførelse af det indre marked ⁽¹⁾, særlig artikel 9, stk. 3,under henvisning til Rådets direktiv 90/425/EØF af 26. juni 1990 om veterinærkontrol og zooteknisk kontrol i samhandelen med visse levende dyr og produkter inden for Fællesskabet med henblik på gennemførelse af det indre marked ⁽²⁾, særlig artikel 10, stk. 3, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Afrikansk svinepest er en infektiøs virussygdom, der rammer populationer af tamsvin og vildtlevende svin og kan have alvorlige konsekvenser for svineproduktionens rentabilitet, og som forårsager forstyrrelser i samhandelen i Unionen og eksporten til tredjelande.
- (2) Ved et tilfælde af afrikansk svinepest hos vildtlevende svin er der risiko for, at sygdomsagensen spreder sig til andre populationer af vildtlevende svin og til svinebedrifter. Den kan således sprede sig fra én medlemsstat til en anden medlemsstat og til tredjelande via handel med levende svin eller produkter fremstillet heraf.
- (3) Der er ved Rådets direktiv 2002/60/EF ⁽³⁾ fastsat minimumsforanstaltninger, der skal gennemføres i Unionen til bekæmpelse af afrikansk svinepest. Navnlig skal der i overensstemmelse med artikel 15 i direktiv 2002/60/EF træffes visse foranstaltninger efter bekræftelse af et eller flere tilfælde af afrikansk svinepest hos vildtlevende svin.
- (4) Ungarn har underrettet Kommissionen om den nuværende situation med hensyn til afrikansk svinepest i landet og har i overensstemmelse med artikel 15 i direktiv 2002/60/EF truffet en række foranstaltninger, herunder afgrænsning af et inficeret område, hvori de i samme direktivs artikel 15 omhandlede foranstaltninger anvendes, for at forhindre spredning af sygdommen.
- (5) For at hindre unødvendige forstyrrelser i samhandelen i Unionen og for at undgå, at tredjelande indfører uberettigede handelshindringer, bør det område, der er inficeret med afrikansk svinepest i Ungarn, identificeres på EU-plan i samarbejde med denne medlemsstat.
- (6) I afventning af mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder bør det inficerede område i Ungarn derfor opføres i bilaget til denne afgørelse, ligesom regionaliseringens varighed bør fastsættes.
- (7) Denne afgørelse vil blive taget op til fornyet vurdering på det næste møde i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Ungarn sikrer, at det inficerede område, som Ungarn har afgrænset, og hvori foranstaltningerne i artikel 15 i direktiv 2002/60/EF anvendes, som minimum omfatter de områder, der er opført i bilaget til denne afgørelse.

⁽¹⁾ EFT L 395 af 30.12.1989, s. 13.⁽²⁾ EFT L 224 af 18.8.1990, s. 29.⁽³⁾ Rådets direktiv 2002/60/EF af 27. juni 2002 om specifikke bestemmelser for bekæmpelse af afrikansk svinepest og om ændring af direktiv 92/119/EØF for så vidt angår Teschener syge og afrikansk svinepest (EFT L 192 af 20.7.2002, s. 27).

Artikel 2

Denne afgørelse anvendes indtil den 30. juni 2018.

Artikel 3

Denne afgørelse er rettet til Ungarn.

Udfærdiget i Bruxelles, den 27. april 2018.

På Kommissionens vegne
Vytenis ANDRIUKAITIS
Medlem af Kommissionen

BILAG

Områder afgrænset som inficeret område i Ungarn, jf. artikel 1	Anvendelsen ophører (dato)
Territory of the county of Heves located north of the motorway E 71	30. juni 2018

AFGØRELSE (EU) 2018/664 PÅ PLENARMØDET I DEN FÆLLES AFVIKLINGSINSTANS**af 23. marts 2017****om decharge for budgettets gennemførelse og om regnskabsafslutningen i Den Fælles Afviklingsinstans for regnskabsåret 2015 (SRB/PS/2017/02)**

DEN FÆLLES AFVIKLINGSINSTANS HAR PÅ PLENARMØDET,

under henvisning til artikel 50, stk. 1, litra b), og artikel 63, stk. 8, i forordning (EU) nr. 806/2014 af 15. juli 2014 om ensartede regler og en ensartet procedure for afvikling af kreditinstitutter og visse investeringsselskaber inden for rammerne af en fælles afviklingsmekanisme og en fælles afviklingsfond og om ændring af forordning (EU) nr. 1093/2010 ⁽¹⁾,

under henvisning til artikel 103, 104 og 105 i finansforordningen for Den Fælles Afviklingsinstans som vedtaget ved afgørelse på plenarmødet den 25. marts 2015 (SRB/PS/2015/05) og ændret ved afgørelse på plenarmødet den 16. marts 2016 (SRB/PS/2016/13),

under henvisning til afgørelse på plenarmødet den 6. januar 2017 om iværksættelse af proceduren for plenarmødet om at meddele formanden for Den Fælles Afviklingsinstans decharge for gennemførelsen af budgettet (SRB/PS/2017/01),

under henvisning til det endelige årsregnskab for Den Fælles Afviklingsinstans for regnskabsåret 2015 som godkendt på mødet den 28. juni 2016,

under henvisning til årsrapporten om Den Fælles Afviklingsinstans' aktiviteter i regnskabsåret 2015 som vedtaget på mødet den 28. juni 2016,

under henvisning til Revisionsrettens årlige beretning indeholdende revisionserklæringen om regnskaberne rigtighed samt lovligheden og den formelle rigtighed af de underliggende transaktioner og den forsvarlige økonomiske forvaltning for regnskabsåret 2015 sammen med Den Fælles Afviklingsinstans' svar,

under henvisning til Revisionsrettens beretning i medfør af artikel 92, stk. 4, i forordning (EU) nr. 806/2014 om enhver eventualforpligtelse, (enten for Afviklingsinstansen, Rådet, Kommissionen eller andre) der opstår som følge af Afviklingsinstansens, Rådets og Kommissionens udførelse af deres opgaver i henhold til denne forordning, sammen med Afviklingsinstansens, Rådets og Kommissionens svar.

TRUFFET FØLGENDE AFGØRELSE:

1. At meddele formanden for Den Fælles Afviklingsinstans decharge for gennemførelsen af Afviklingsinstansens budget for regnskabsåret 2015
2. At godkende Den Fælles Afviklingsinstans' regnskabsafslutning for regnskabsåret 2015
3. At fremsætte sine bemærkninger i nedenstående forslag
4. At pålægge formanden for Den Fælles Afviklingsinstans at meddele denne afgørelse til Rådet, Kommissionen og Revisionsretten med henblik på offentliggørelse i *Den Europæiske Unions Tidende* og på SRB's websted.

Udfærdiget i Bruxelles, den 23. marts 2017.

På vegne af Afviklingsinstansens plenarmøde

Frank ELDERSON

Medlem på SRB's plenarmøde

⁽¹⁾ EUT L 225 af 30.7.2014, s. 1.

AFGØRELSE (EU) 2018/665 PÅ PLENARMØDET I DEN FÆLLES AFVIKLINGSINSTANS**af 15. marts 2018****om decharge for budgettets gennemførelse og om regnskabsafslutningen i Den Fælles Afviklingsinstans for regnskabsåret 2016 (SRB/PS/2018/02)**

DEN FÆLLES AFVIKLINGSINSTANS HAR PÅ PLENARMØDET —

under henvisning til artikel 50, stk. 1, litra b), og artikel 63, stk. 8, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 806/2014 af 15. juli 2014 om ensartede regler og en ensartet procedure for afvikling af kreditinstitutter og visse investeringsselskaber inden for rammerne af en fælles afviklingsmekanisme og en fælles afviklingsfond og om ændring af forordning (EU) nr. 1093/2010 ⁽¹⁾,

under henvisning til artikel 103, 104 og 105 i SRB's finansforordning,

under henvisning til SRB's endelige årsregnskab for regnskabsåret 2016 som godkendt på mødet den 22. juni 2017,

under henvisning til årsrapporten om SRB's aktiviteter i regnskabsåret 2016 som vedtaget på mødet den 22. juni 2017,

under henvisning til Revisionsrettens årlige beretning indeholdende revisionserklæringen om regnskabernes rigtighed samt lovligheden og den formelle rigtighed af de underliggende transaktioner og den forsvarlige økonomiske forvaltning for regnskabsåret 2016 sammen med SRB's svar,

under henvisning til Revisionsrettens beretning i medfør af artikel 92, stk. 4, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 806/2014 om enhver eventualforpligtelse, (enten for Afviklingsinstansen, Rådet, Kommissionen eller andre) der opstår som følge af Afviklingsinstansens, Rådets og Kommissionens udførelse af deres opgaver i henhold til denne forordning for regnskabsåret 2016, sammen med SRB's, Rådets og Kommissionens svar —

TRUFFET FØLGENDE AFGØRELSE:

1. At meddele formanden for SRB decharge for gennemførelsen af SRB's budget for regnskabsåret 2016
2. At godkende SRB's regnskabsafslutning for regnskabsåret 2016
3. At fremsætte sine bemærkninger i nedenstående forslag
4. At pålægge formanden for Den Fælles Afviklingsinstans at meddele denne afgørelse til Rådet, Kommissionen og Revisionsretten med henblik på offentliggørelse i *Den Europæiske Unions Tidende* og på SRB's websted.

Udfærdiget i Bruxelles, den 15. marts 2018.

På vegne af Afviklingsinstansens plenarmøde

Tuija TAOS

Medlem på SRB's plenarmøde

⁽¹⁾ EFT L 225 af 30.7.2014, s. 1.

BERIGTIGELSER**Berigtigelse til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 af 9. marts 2016 om overførbare dyresygdomme og om ændring og ophævelse af visse retsakter på området for dyresundhed (»dyresundhedsloven«)**

(Den Europæiske Unions Tidende L 84 af 31. marts 2016)

Side 86, artikel 112, litra a):

I stedet for: »a) sikre, at hvert af de pågældende opdrættede dyr er identificeret med et fysisk identifikationsmiddel«

læses: »a) sikre, at de pågældende opdrættede dyr er identificeret enkeltvis med et fysisk identifikationsmiddel«.

Side 87, artikel 115, litra a):

I stedet for: »a) sikre, at hvert af de pågældende opdrættede dyr er identificeret med et unikt fysisk identifikationsmiddel«

læses: »a) sikre, at hvert af de pågældende opdrættede dyr er identificeret med et fysisk identifikationsmiddel«.

ISSN 1977-0634 (elektronisk udgave)
ISSN 1725-2520 (papirudgave)



Den Europæiske Unions Publikationskontor
2985 Luxembourg
LUXEMBOURG

DA