

Dit document vormt slechts een documentatiehulpmiddel en verschijnt buiten de verantwoordelijkheid van de instellingen

► **B** **VERORDENING (EG) Nr. 798/2008 VAN DE COMMISSIE**  
**van 8 augustus 2008**

**tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering**

(Voor de EER relevante tekst)

(PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1)

Gewijzigd bij:

		Publicatieblad		
		nr.	blz.	datum
► <b><u>M1</u></b>	Verordening (EG) nr. 1291/2008 van de Commissie van 18 december 2008	L 340	22	19.12.2008
► <b><u>M2</u></b>	Verordening (EG) nr. 411/2009 van de Commissie van 18 mei 2009	L 124	3	20.5.2009
► <b><u>M3</u></b>	Verordening (EU) nr. 215/2010 van de Commissie Van 5 maart 2010	L 76	1	23.3.2010
► <b><u>M4</u></b>	Verordening (EU) nr. 241/2010 van de Commissie van 8 maart 2010	L 77	1	24.3.2010
► <b><u>M5</u></b>	Verordening (EU) nr. 254/2010 van de Commissie van 10 maart 2010	L 80	1	26.3.2010
► <b><u>M6</u></b>	Verordening (EU) nr. 332/2010 van de Commissie van 22 april 2010	L 102	10	23.4.2010
► <b><u>M7</u></b>	Verordening (EU) nr. 925/2010 van de Commissie van 15 oktober 2010	L 272	1	16.10.2010
► <b><u>M8</u></b>	gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 364/2011 van de Commissie van 13 april 2011	L 100	30	14.4.2011
► <b><u>M9</u></b>	Verordening (EU) nr. 955/2010 van de Commissie van 22 oktober 2010	L 279	3	23.10.2010
► <b><u>M10</u></b>	gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 364/2011 van de Commissie van 13 april 2011	L 100	30	14.4.2011
► <b><u>M11</u></b>	Verordening (EU) nr. 364/2011 van de Commissie van 13 april 2011	L 100	30	14.4.2011
► <b><u>M12</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 427/2011 van de Commissie van 2 mei 2011	L 113	3	3.5.2011
► <b><u>M13</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 536/2011 van de Commissie van 1 juni 2011	L 147	1	2.6.2011
► <b><u>M14</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 991/2011 van de Commissie van 5 oktober 2011	L 261	19	6.10.2011
► <b><u>M15</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1132/2011 van de Commissie van 8 november 2011	L 290	1	9.11.2011
► <b><u>M16</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1380/2011 van de Commissie van 21 december 2011	L 343	25	23.12.2011
► <b><u>M17</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 110/2012 van de Commissie van 9 februari 2012	L 37	50	10.2.2012
► <b><u>M18</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 393/2012 van de Commissie van 7 mei 2012	L 123	27	9.5.2012

---

► <b><u>M19</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 532/2012 van de Commissie van 21 juni 2012	L 163	1	22.6.2012
► <b><u>M20</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1162/2012 van de Commissie van 7 december 2012	L 336	17	8.12.2012
► <b><u>M21</u></b>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 88/2013 van de Commissie van 31 januari 2013	L 32	8	1.2.2013





**VERORDENING (EG) Nr. 798/2008 VAN DE COMMISSIE  
van 8 augustus 2008**

**tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering**

**(Voor de EER relevante tekst)**

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinaire voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren<sup>(1)</sup>, en met name op artikel 21, lid 1, artikel 22, lid 3, artikel 23, artikel 24, lid 2, en de artikelen 26 en 27 bis,

Gelet op Richtlijn 91/496/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor dieren uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht en tot wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en 90/675/EEG<sup>(2)</sup>, en met name op de artikelen 10 en 18,

Gelet op Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG<sup>(3)</sup>, en met name op artikel 29, lid 1, vierde alinea,

Gelet op Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht<sup>(4)</sup>, en met name op artikel 22, lid 1,

Gelet op Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinaire voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong<sup>(5)</sup>, en met name op artikel 8 en artikel 9, lid 2, onder b), en lid 4,

Gelet op Verordening (EG) nr. 2160/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 17 november 2003 inzake de bestrijding van salmonella en andere specifieke door voedsel overgedragen zoönoseverwekkers<sup>(6)</sup>, en met name op artikel 10, lid 2,

<sup>(1)</sup> PB L 303 van 31.10.1990, blz. 6. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2007/729/EG van de Commissie (PB L 294 van 13.11.2007, blz. 26).

<sup>(2)</sup> PB L 268 van 24.9.1991, blz. 56. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG (PB L 363 van 20.12.2006, blz. 352).

<sup>(3)</sup> PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG.

<sup>(4)</sup> PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG.

<sup>(5)</sup> PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

<sup>(6)</sup> PB L 325 van 12.12.2003, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1237/2007 van de Commissie (PB L 280 van 24.10.2007, blz. 5).

**▼B**

Gelet op Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong <sup>(1)</sup>, en met name op artikel 9,

Gelet op Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong <sup>(2)</sup>, en met name op artikel 11, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 90/539/EEG bevat veterinairrechtelijke voorschriften voor de invoer van pluimvee en broedeieren uit derde landen in de Gemeenschap. Pluimvee en broedeieren moeten aan de voorwaarden van die richtlijn voldoen en afkomstig zijn uit derde landen of delen van derde landen die voorkomen op een overeenkomstig die richtlijn opgestelde lijst.
- (2) Richtlijn 2002/99/EG van de Raad bevat voorschriften voor het binnenbrengen van producten van dierlijke oorsprong en daaruit verkregen voor menselijke consumptie bestemde producten uit derde landen. Die producten mogen alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd als zij voldoen aan de bepalingen voor alle stadia van de productie, verwerking en distributie van dergelijke producten in de Gemeenschap dan wel gelijkwaardige waarborgen voor de diergezondheid bieden.
- (3) Beschikking 2006/696/EG van de Commissie van 28 augustus 2006 tot vaststelling van een lijst van derde landen waaruit pluimvee, broedeieren, eendagskuikens, vlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren) kunnen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap en van de toepasselijke voorschriften inzake veterinaire certificering <sup>(3)</sup> bevat een lijst van derde landen waaruit de betrokken producten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap en stelt de veterinaire certificeringsvoorschriften vast.

<sup>(1)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55, gerectificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 22. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1243/2007 van de Commissie (PB L 281 van 25.10.2007, blz. 8).

<sup>(2)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206, gerectificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 83. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1791/2006 van de Raad (PB L 363 van 20.12.2006, blz. 1).

<sup>(3)</sup> PB L 295 van 25.10.2006, blz. 1. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1237/2007.

**▼B**

- (4) Beschikking 93/342/EEG van de Commissie van 12 mei 1993 tot vaststelling van de criteria voor de toekenning van een bepaalde gezondheidsstatus aan derde landen ten aanzien van aviaire influenza en „Newcastle disease” (ziekte van Newcastle) met betrekking tot de invoer van levend pluimvee en broedeieren <sup>(1)</sup> en Beschikking 94/438/EG van de Commissie van 7 juni 1994 tot vaststelling van de criteria voor de toekenning aan derde landen of delen daarvan van een bepaalde gezondheidsstatus ten aanzien van aviaire influenza en van de ziekte van Newcastle met betrekking tot de invoer van vers vlees van pluimvee <sup>(2)</sup> bevatten criteria voor de toekenning van een gezondheidsstatus ten aanzien van aviaire influenza en Newcastle disease aan derde landen met het oog op de invoer van levend pluimvee, broedeieren en vlees van pluimvee.
- (5) De Gemeenschapswetgeving ter bestrijding van aviaire influenza is recentelijk geactualiseerd met Richtlijn 2005/94/EG van de Raad van 20 december 2005 betreffende communautaire maatregelen ter bestrijding van aviaire influenza <sup>(3)</sup> in verband met de jongste wetenschappelijke inzichten en ontwikkelingen in de epidemiologie van aviaire influenza in de Gemeenschap en de rest van de wereld. Er moeten nu niet alleen bij uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza (HPAI) maar ook bij die van laagpathogene aviaire influenza (LPAI) bestrijdingsmaatregelen worden genomen; verder zijn verplichte actieve bewaking in verband met aviaire influenza en een ruimere toepassing van vaccinatie tegen de ziekte ingevoerd.
- (6) De invoer uit derde landen moet dus voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan de voorschriften in de Gemeenschap en in overeenstemming zijn met de herziene eisen voor de internationale handel in pluimvee en producten daarvan zoals die zijn opgenomen in de normen van de Terrestrial Animal Health Code <sup>(4)</sup> en het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals <sup>(5)</sup> van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE).
- (7) Argentinië en Israël hebben hun bewakingsprogramma's voor aviaire influenza ter beoordeling aan de Commissie voorgelegd. De Commissie heeft die programma's bestudeerd en geconstateerd dat zij aan de communautaire bepalingen voldoen; daarom moet in deel 1, kolom 7, van bijlage I bij deze verordening worden aangegeven dat de programma's positief beoordeeld zijn.
- (8) Artikel 21, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG bevat criteria om te bepalen of een derde land of deel daarvan kan worden geplaatst op de lijst van derde landen waaruit pluimvee en broedeieren in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, zoals de gezondheidstoestand van het pluimvee, de regelmaat en de snelheid waarmee het derde land informatie verstrekt over de aanwezigheid van bepaalde besmettelijke dierziekten, waaronder aviaire influenza en Newcastle disease, en de voorschriften van het betrokken derde land met betrekking tot preventie en bestrijding van dierziekten.

<sup>(1)</sup> PB L 137 van 8.6.1993, blz. 24. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2006/696/EG.

<sup>(2)</sup> PB L 181 van 15.7.1994, blz. 35, gerectificeerd in PB L 187 van 26.5.2004, blz. 8.

<sup>(3)</sup> PB L 10 van 14.1.2006, blz. 16.

<sup>(4)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en\\_sommaire.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm) (meest recente uitgave).

<sup>(5)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en\\_sommaire.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm) (meest recente uitgave).

**▼B**

- (9) Artikel 8 van Richtlijn 2002/99/EG bepaalt dat bij de opstelling van lijsten van derde landen of regio's van derde landen waaruit de invoer van bepaalde producten van dierlijke oorsprong in de Gemeenschap is toegestaan, met name rekening moet worden gehouden met onder andere de gezondheidsstatus van het vee, de regelmaat en snelheid waarmee het derde land informatie verschaft, en de betrouwbaarheid van die informatie, over besmettelijke dierziekten op zijn grondgebied, met name aviaire influenza en Newcastle disease, en aspecten van de algemene gezondheids-toestand in het betrokken derde land die een gevaar kunnen opleveren voor de volksgezondheid en diergezondheid in de Gemeenschap.
- (10) In het belang van de diergezondheid moet deze verordening bepalen dat producten alleen in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten die beschikken over bewakingsprogramma's voor aviaire influenza en in voorkomend geval vaccinatieprogramma's voor die ziekte.
- (11) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 hangt de toelating of handhaving op de in de communautaire regelgeving opgenomen lijsten van derde landen waaruit de lidstaten bepaalde onder die verordening vallende pluimveeproducten mogen invoeren af van de indiening door het betrokken land bij de Commissie van een programma dat gelijkwaardig is aan de nationale salmonellabestrijdingsprogramma's die de lidstaten moeten opstellen en van de goedkeuring van het programma door de Commissie. Als die programma's positief beoordeeld zijn, moet dat in bijlage I, deel 1, bij deze verordening worden aangegeven.
- (12) De Gemeenschap en bepaalde derde landen willen de handel in pluimvee en producten daarvan afkomstig uit erkende compartimenten toestaan, zodat het compartimenteringsbeginsel voor de invoer van pluimvee en producten daarvan nader in de Gemeenschapswetgeving moet worden geregeld. Het compartimenteringsbeginsel is onlangs door de OIE vastgelegd om de wereldhandel in pluimvee en producten daarvan te vergemakkelijken en moet daarom ook in de Gemeenschapswetgeving worden opgenomen.
- (13) Certificaten voor de invoer in de Gemeenschap van gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild zijn om bepaalde gezondheidsredenen, met name de traceerbaarheid van het voor die producten gebruikte vlees, nog niet in de Gemeenschapswetgeving opgenomen. Daarom moet deze verordening voorzien in modellen van veterinaire certificaten voor die producten op basis van nader wetenschappelijk onderzoek.
- (14) Om de bevoegde autoriteiten bij de veterinaire certificering in bepaalde situaties meer flexibiliteit te geven, iets waarom is verzocht door verscheidene derde landen die eendagskuikens van pluimvee en loopvogels naar de Gemeenschap exporteren, moet in deze verordening worden bepaald dat die producten worden onderzocht op het tijdstip van verzending in plaats van op het tijdstip waarop het veterinair certificaat wordt opgesteld.

**▼B**

- (15) Om onderbreking van het handelsverkeer te voorkomen moet de invoer in de Gemeenschap van producten die zijn vervaardigd voordat de veterinairerechtelijke beperkingen in bijlage I, deel 1, bij deze verordening zijn geïntroduceerd, nog gedurende negentig dagen nadat de invoerbeperkingen voor het betrokken product van kracht zijn geworden, worden toegestaan.
- (16) In verband met de geografische ligging van Kaliningrad moeten er speciale voorwaarden komen voor de doorvoer van zendingen door de Gemeenschap van en naar Rusland; dit betreft alleen Letland, Litouwen en Polen.
- (17) Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad van 22 oktober 2007 houdende een gemeenschappelijke ordening van de landbouwmarkten en specifieke bepalingen voor een aantal landbouwproducten (integrale-GMO-verordening) <sup>(1)</sup> bevat algemene communautaire gezondheidsvoorschriften voor de invoer in en doorvoer door de Gemeenschap van de onder die verordening vallende producten
- (18) Bovendien is in Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten <sup>(2)</sup> bepaald aan welke normen moet worden voldaan om geldig te kunnen certificeren en fraude te voorkomen. Daarom moet er in deze verordening voor worden gezorgd dat de voorschriften en principes die worden gevolgd door certificerende ambtenaren in derde landen, garanties bieden die gelijkwaardig zijn aan de in die richtlijn vastgelegde garanties en dat de modellen van veterinaire certificaten van deze verordening uitsluitend gegevens bevatten die op het moment waarop het certificaat wordt afgegeven, kunnen worden bevestigd.
- (19) Voor de duidelijkheid en samenhang van de Gemeenschapswetgeving moeten de Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG worden ingetrokken en door deze verordening worden vervangen.
- (20) Er moet een overgangperiode komen zodat de lidstaten en het bedrijfsleven de nodige maatregelen kunnen nemen om aan de in deze verordening vastgestelde voorschriften inzake veterinaire certificering te voldoen.
- (21) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

<sup>(1)</sup> PB L 299 van 16.11.2007, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 510/2008 van de Commissie (PB L 149 van 7.6.2008, blz. 61).

<sup>(2)</sup> PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.



## HOOFDSTUK I

## ONDERWERP, TOEPASSINGSGEBIED EN DEFINITIES

*Artikel 1***Onderwerp en toepassingsgebied**

1. Deze verordening bevat voorschriften inzake veterinaire certificering voor de invoer in en de doorvoer, met inbegrip van opslag tijdens doorvoer, door de Gemeenschap van de volgende producten („de producten”):

- a) pluimvee, broedeieren, eendagskuikens en van specifieke pathogenen vrije eieren;
- b) vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, met inbegrip van loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten.

Zij bevat een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd.

2. Deze verordening is niet van toepassing op pluimvee dat voor tentoonstellingen, shows of wedstrijden is bestemd.

3. Deze verordening laat de specifieke certificeringsvoorschriften in overeenkomsten tussen de Gemeenschap en derde landen onverlet.

*Artikel 2***Definities**

Voor de toepassing van deze verordening wordt verstaan onder:

1. „pluimvee”: kippen, kalkoenen, parelhoenders, eenden, ganzen, kwartels, duiven, fazanten, patrijzen en loopvogels (Ratitae), die in gevangenschap worden opgefokt of gehouden voor de fokkerij, voor de productie van vlees of van consumptie-eieren of om in het wild te worden uitgezet;
2. „broedeieren”: eieren van pluimvee, bestemd om te worden bebroed;
3. „eendagskuikens”: pluimvee van alle soorten, dat nog geen 72 uur oud is en dat nog niet is gevoerd, en muskuseenden (*Cairina moschata*) en kruisingen daarvan, die nog geen 72 uur oud zijn, al dan niet gevoerd;
4. „fokpluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, bestemd voor de productie van broedeieren;
5. „gebruikspluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt:
  - a) voor de productie van vlees en/of consumptie-eieren, of
  - b) om in het wild te worden uitgezet;

**▼B**

6. „van specifieke pathogene vrije eieren”: broedeieren die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee <sup>(1)</sup>, en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn;
7. „vlees”: eetbare delen van de volgende dieren:
  - a) pluimvee; wat vlees betreft zijn dit gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die als landbouwhuisdier worden gekweekt maar niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, met uitzondering van loopvogels;
  - b) voor menselijke consumptie bejaagd vrij vederwild;
  - c) loopvogels;
8. „separatorvlees”: het product dat wordt verkregen door vlees dat na het uitbenen nog aan de beenderen vastzit of vlees van pluimveekarkassen daarvan mechanisch te scheiden, waardoor de spierweefselstructuur verloren gaat of verandert;
9. „gehakt vlees”: vlees zonder been, dat in kleine stukken is gehakt en minder dan 1 % zout bevat;
10. „zone”: welomschreven deel van een derde land met een subpopulatie van dieren met een duidelijk onderscheiden gezondheidsstatus ten aanzien van een bepaalde ziekte, waarvoor de vereiste maatregelen inzake bewaking, controle en bioveiligheid voor invoer overeenkomstig deze verordening worden toegepast;
11. „compartiment”: een of meer pluimvee-inrichtingen in een derde land waarvoor een gemeenschappelijk systeem voor bioveiligheidsmanagement geldt, en waar een subpopulatie pluimvee met een duidelijk onderscheiden gezondheidsstatus ten aanzien van een of meer bepaalde ziekten gehouden wordt, waarvoor de vereiste maatregelen inzake bewaking, controle en bioveiligheid voor invoer overeenkomstig deze verordening worden toegepast;
12. „inrichting”: op een bepaalde locatie gevestigde voorziening of deel van een voorziening, behorend tot een van de volgende bedrijfssectoren:
  - a) „fokbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van fokpluimvee;
  - b) „vermeerderingsbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van gebruikspluimvee;
  - c) „opfokbedrijf”:
    - i) een opfokbedrijf voor fokpluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van fokpluimvee tot het voortplantingsstadium, of
    - ii) een opfokbedrijf voor gebruikspluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van legpluimvee tot het legstadium;
  - d) het houden van ander gebruikspluimvee;

<sup>(1)</sup> <http://www.edqm.eu> (meest recente uitgave).

**▼B**

13. „broederij”: inrichting die zich toelegt op het inleggen en uitbroeden van broedeieren en het opleveren van eendagskuikens;
14. „koppel”: alle pluimvee met dezelfde gezondheidsstatus dat in dezelfde voorziening of binnen dezelfde uitloopruimte wordt gehouden en dat een epidemiologische eenheid vormt; in stallen omvat deze definitie alle dieren die hetzelfde omsloten luchtvolume delen;
15. „aviaire influenza”: een besmetting van pluimvee met een influenza A-virus:
  - a) van het subtype H5 of H7,
  - b) met een intraveneuze pathogeniteitsindex (IVPI) groter dan 1,2 bij zes weken oude kuikens, of
  - c) dat na intraveneuze besmetting een sterfte van 75 % of meer veroorzaakt bij vier tot acht weken oude kuikens;
16. „hoogpathogene aviaire influenza (HPAI)”: een besmetting van pluimvee met:
  - a) aviaire-influenzavirussen van het subtype H5 en H7 met een genomsequentie die codeert voor meerdere basische aminozuren bij de splitsingsplaats van het hemagglutininemolecuul en die overeenkomt met de sequentie die ook bij andere HPAI-virussen is vastgesteld, waaruit afgeleid kan worden dat het hemagglutininemolecuul kan worden gesplitst door een algemene protease van de gastheer;
  - b) aviaire influenza zoals gedefinieerd in punt 15, onder b) en c);
17. „laagpathogene aviaire influenza (LPAI)”: een besmetting van pluimvee met aviaire-influenzavirussen van het subtype H5 of H7, anders dan HPAI;
18. „Newcastle disease”: een besmetting van pluimvee:
  - a) die wordt veroorzaakt door een aviaire stam van het paramyxovirus 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) bij eendagskuikens van meer dan 0,7 of
  - b) waarbij meerdere basische aminozuren in het virus zijn aangetoond (rechtstreeks of door afleiding) op het C-uiteinde van het F2-eiwit en fenylalanine op positie 117, het N-uiteinde van het F1-eiwit; onder „meerdere basische aminozuren” wordt verstaan ten minste drie arginine- of lysineresiduen tussen positie 113 en positie 116; indien het hier beschreven karakteristieke patroon van aminozuurresiduen niet wordt aangetoond, moet het geïsoleerde virus met behulp van een ICPI-test worden gekarakteriseerd; in deze definitie worden de aminozuurresiduen genummerd vanaf het N-uiteinde van de aminozuursequentie zoals afgeleid van de nucleotidesequentie van het F0-gen, waarbij de posities 113-116 overeenkomen met de residuen -4 tot en met -1 vanaf de splitsingsplaats;



**▼B**

19. „officiële dierenarts”: de door de bevoegde autoriteit aangewezen dierenarts;
20. „DIVA (differentiating infected from vaccinated animal)-strategie”: een vaccinatiebeleid dat het mogelijk maakt om gevaccineerde besmette en gevaccineerde niet-besmette dieren van elkaar te onderscheiden door toepassing van een diagnostische test om antilichamen tegen het veldvirus aan te tonen en door het gebruik van niet-gevaccineerde verklikkerdieren.

## HOOFDSTUK II

## ALGEMENE VOORWAARDEN VOOR INVOER EN DOORVOER

*Artikel 3***Lijsten van derde landen, gebieden, zones of compartimenten van herkomst waaruit producten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap**

De producten mogen alleen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap uit de derde landen, gebieden, zones of compartimenten die zijn vermeld in de kolommen 1 en 3 van de tabel in bijlage I, deel 1.

*Artikel 4***Veterinaire certificering**

1. In de Gemeenschap ingevoerde producten gaan vergezeld van een veterinair certificaat, zoals voor het betrokken product is aangegeven in kolom 4 van de tabel in bijlage I, deel 1, dat is ingevuld met inachtneming van de opmerkingen en de modellen van veterinaire certificaten in deel 2 van die bijlage („het certificaat”).
2. Aan de veterinaire certificaten voor de invoer van pluimvee en eendagskuikens wordt een verklaring van de kapitein van het schip overeenkomstig bijlage II gehecht als het vervoer van die producten, ook indien slechts voor een deel, per schip plaatsvindt.
3. Pluimvee, broedeieren en eendagskuikens die door de Gemeenschap worden doorgevoerd, gaan vergezeld van:
  - a) een veterinair certificaat als bedoeld in lid 1, waarop de woorden „voor doorvoer door de EG vermeld” vermeld staan, en
  - b) een certificaat zoals vereist door het derde land van bestemming.
4. Van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiprodukten, die door de Gemeenschap worden doorgevoerd, gaan vergezeld van een certificaat volgens het model in bijlage XI en voldoen aan de daarin vermelde voorwaarden.

**▼B**

5. Voor de toepassing van dit hoofdstuk valt onder doorvoer ook opslag tijdens doorvoer overeenkomstig de artikelen 12 en 13 van Richtlijn 97/78/EG.
6. Er kan gebruik worden gemaakt van een elektronisch certificeringssysteem of een ander overeengekomen systeem, voor zover het op communautair niveau is geharmoniseerd.

*Artikel 5***Voorwaarden voor invoer en doorvoer**

1. Producten die in de Gemeenschap ingevoerd en door de Gemeenschap doorgevoerd worden, voldoen aan de in de artikelen 6 en 7 en in hoofdstuk III vastgestelde voorwaarden.
2. Lid 1 is niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broed-eieren of eendagskuikens daarvan. Deze individuele zendingen mogen echter alleen worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten daarvan die voor dit soort invoer zijn erkend en aan de volgende voorwaarden voldoen:
  - a) het derde land, het gebied, de zone of het compartiment is opgenomen in de kolommen 1 en 3 van de tabel in deel 1 van bijlage I en kolom 4 van die tabel bevat een model van een veterinair certificaat voor de desbetreffende producten;
  - b) zij vallen niet onder een veterinair invoerverbod;
  - c) de invoervoorwaarden omvatten afzondering of quarantaine na invoer.
3. De in lid 1 bedoelde producten voldoen aan:
  - a) de aanvullende garanties die zijn aangegeven in kolom 5 van de tabel in bijlage I, deel 1;
  - b) de bijzondere voorwaarden in kolom 6 en waar van toepassing de uiterste data in kolom 6A en de aanvangsdata in kolom 6B van de tabel in bijlage I, deel 1;
  - c) de aanvullende garanties inzake diergezondheid, indien de lidstaat van bestemming die vereist en zij in het certificaat worden genoemd;
  - d) de beperkingen met betrekking tot de goedkeuring van een salmonellabestrijdingsprogramma, alleen als dat in de desbetreffende kolom van de tabel in bijlage I, deel 1, is aangegeven.

**▼B***Artikel 6***Onderzoek-, bemonsterings- en testprocedures**

Indien voor de invoer van producten in de Gemeenschap overeenkomstig de certificaten onderzoek, bemonstering en tests op aviaire influenza, mycoplasma, Newcastle disease, salmonella en andere voor de dier- of volksgezondheid relevante pathogenen vereist zijn, mogen die producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd wanneer het onderzoek, de bemonstering en de tests door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land of in voorkomend geval door de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming zijn verricht overeenkomstig bijlage III.

*Artikel 7***Melding van ziekten**

Producten mogen alleen uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten in de Gemeenschap worden ingevoerd als het betrokken derde land:

**▼M2**

- a) de Commissie binnen 24 uur na bevestiging van een eerste uitbraak van LPAI, HPAI of Newcastle disease in kennis stelt van de ziektesituatie;
- b) virusisolaten van eerste uitbraken van HPAI en Newcastle disease onverwijld naar het communautaire referentielaboratorium voor aviaire influenza en Newcastle disease <sup>(1)</sup> stuurt; dit is niet vereist voor de invoer van eieren, eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit de invoer van die producten in de Gemeenschap toegestaan is;

**▼B**

- c) de Commissie op gezette tijden informeert over de ziektesituatie.

## HOOFDSTUK III

**DIERGEZONDHEIDSTATUS VAN DERDE LANDEN, GEBIEDEN, ZONES OF COMPARTIMENTEN VAN HERKOMST TEN AANZIEN VAN AVIAIRE INFLUENZA EN NEWCASTLE DISEASE**

*Artikel 8***Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van aviaire influenza**

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van aviaire influenza als:

- a) zich in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts geen aviaire influenza heeft voorgedaan;

<sup>(1)</sup> Veterinary Laboratories Agency, New Haw, Weybridge, Surrey KT 153NB, United Kingdom.

**▼B**

- b) gedurende ten minste zes maanden voorafgaande aan de onder a) bedoelde certificering een bewakingsprogramma voor aviariaire influenza overeenkomstig artikel 10 is uitgevoerd, als dat in het certificaat wordt vereist.
2. Indien zich een uitbraak van aviariaire influenza voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van aviariaire influenza beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:
- a) in geval van HPAI is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden;
- b) in geval van LPAI is een ruimingsbeleid gehanteerd of het pluimvee geslacht om de ziekte te bestrijden;
- c) alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;
- d) er is gedurende ten minste drie maanden na de onder c) bedoelde reiniging en ontsmetting een bewakingsprogramma voor aviariaire influenza uitgevoerd overeenkomstig bijlage IV, deel II, met negatief resultaat.

*Artikel 9***Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van HPAI**

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van HPAI als die ziekte zich gedurende ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts niet in dat derde land, dat gebied, die zone of dat compartiment heeft voorgedaan.
2. Indien zich een uitbraak van HPAI voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van HPAI beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:
- a) er is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden en alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;
- b) er is gedurende ten minste drie maanden na de ruiming en de reiniging en ontsmetting als bedoeld onder a) een bewakingsprogramma voor aviariaire influenza uitgevoerd overeenkomstig bijlage IV, deel II.

**▼B***Artikel 10***Bewakingsprogramma voor aviaire influenza**

Indien het certificaat een bewakingsprogramma voor aviaire influenza vereist, mogen de producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten als:

- a) het derde land, het gebied, de zone of het compartiment in kwestie gedurende ten minste zes maanden een bewakingsprogramma voor aviaire influenza toepast, hetgeen is aangegeven in kolom 7 van de tabel in bijlage I, deel 1, en dat programma voldoet aan de eisen:
  - i) van bijlage IV, deel I, of
  - ii) van de Terrestrial Animal Health Code van de OIE <sup>(1)</sup>;
- b) het derde land de Commissie in kennis stelt van wijzigingen in zijn bewakingsprogramma voor aviaire influenza.

*Artikel 11***Vaccinatie tegen aviaire influenza**

Indien in derde landen, gebieden, zones of compartimenten tegen aviaire influenza wordt gevaccineerd, mogen pluimvee of van gevaccineerd pluimvee afkomstige producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd als:

- a) het derde land tegen aviaire influenza vaccineert overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat is aangegeven in kolom 8 van de tabel in bijlage I, deel 1, en dat programma voldoet aan de voorschriften van bijlage V;
- b) het derde land de Commissie in kennis stelt van wijzigingen in zijn vaccinatieprogramma tegen aviaire influenza.

*Artikel 12***Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van Newcastle disease**

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van Newcastle disease als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment hebben zich ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts geen uitbraken van Newcastle disease bij pluimvee voorgedaan;
- b) er heeft gedurende ten minste de onder a) genoemde periode geen vaccinatie tegen Newcastle disease plaatsgevonden met vaccins die niet voldoen aan de criteria voor erkende vaccins tegen Newcastle disease in bijlage VI.

<sup>(1)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en\\_sommaire.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm)

**▼B**

2. Indien zich een uitbraak van Newcastle disease voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van Newcastle disease beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:

- a) er is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden;
- b) alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;
- c) gedurende ten minste drie maanden na de ruiming en de reiniging en ontsmetting als bedoeld onder a), respectievelijk b):
  - i) kan de bevoegde autoriteit van het derde land aan de hand van geïntensiveerd onderzoek, inclusief laboratoriumtests, in verband met de uitbraak aantonen dat de ziekte niet in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment aanwezig is;
  - ii) heeft er geen vaccinatie tegen Newcastle disease plaatsgevonden met vaccins die niet voldoen aan de criteria voor erkende vaccins tegen Newcastle disease in bijlage VI.

*Artikel 13***Afwijkingen betreffende het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease**

1. In afwijking van artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), wordt een derde land, gebied, zone of compartiment voor de in artikel 1, lid 1, onder a), genoemde producten beschouwd als vrij van Newcastle disease als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) het derde land, het gebied, de zone of het compartiment staat toe dat vaccins worden gebruikt die voldoen aan de algemene criteria van bijlage VI, deel I, maar niet aan de specifieke criteria van deel II van die bijlage;
- b) aan de aanvullende gezondheidsvoorschriften in bijlage VII, deel I, wordt voldaan.

2. In afwijking van artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de invoer van vlees van pluimvee in de Gemeenschap toegestaan is, voor de in artikel 1, lid 1, onder b), genoemde producten beschouwd als vrij van Newcastle disease als aan de aanvullende gezondheidsvoorschriften van bijlage VII, deel II, wordt voldaan.

**▼B**

HOOFDSTUK IV  
SPECIFIEKE INVOERVOORWAARDEN

*Artikel 14*

**Specifieke invoervoorwaarden voor pluimvee, broedeieren en eendagskuikens**

1. Naast de voorwaarden van de hoofdstukken II en III gelden de volgende specifieke voorwaarden voor de invoer van:

- a) fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, en broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels: de voorschriften van bijlage VIII;
- b) fok- en gebruiksloopvogels en broedeieren en eendagskuikens daarvan: de voorschriften van bijlage IX.

2. De in lid 1 genoemde voorwaarden zijn niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan.

*Artikel 15*

**Specifieke voorwaarden voor de invoer van van specifieke pathogenen vrije eieren**

Naast de voorschriften van de artikelen 3 tot en met 6 voldoen van specifieke pathogenen vrije eieren bij invoer in de Gemeenschap aan de volgende voorschriften:

- a) zij zijn gemerkt met een stempel met de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst;
- b) de verpakkingen van van specifieke pathogenen vrije eieren bevatten uitsluitend eieren uit hetzelfde derde land van herkomst, van dezelfde inrichting en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - i) de onder a) bedoelde op de eieren voorkomende informatie;
  - ii) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending van specifieke pathogenen vrije eieren bevat;
  - iii) de naam of firmanaam en het adres van de verzender;
- c) van specifieke pathogenen vrije eieren die in de Gemeenschap worden ingevoerd, worden nadat zij bij de invoercontrole in orde zijn bevonden rechtstreeks naar hun eindbestemming vervoerd.

**▼B***Artikel 16***Specifieke voorwaarden voor het vervoer van pluimvee en eendagskuikens**

Pluimvee en eendagskuikens die in de Gemeenschap worden ingevoerd:

- a) worden niet geladen op een vervoermiddel waarmee pluimvee en eendagskuikens met een lagere gezondheidsstatus worden vervoerd.
- b) worden tijdens het vervoer naar de Gemeenschap niet door een derde land, gebied, zone of compartiment vervoerd waaruit zij niet in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, en worden daar niet gelost.

*Artikel 17***Specifieke voorwaarden voor de invoer van vlees van loopvogels**

Alleen vlees van loopvogels waarop de beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorragische koorts van bijlage X, deel II, zijn toegepast, mag in de Gemeenschap worden ingevoerd.

## HOOFDSTUK V

## SPECIFIEKE DOORVOERVOORWAARDEN

**▼M15***Artikel 18***Afwijkingen voor doorvoer door Letland, Litouwen en Polen**

1. In afwijking van artikel 4, lid 4, is de doorvoer, over de weg of per spoor tussen de in de bijlage bij Beschikking 2009/821/EG van de Commissie <sup>(1)</sup> genoemde grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen, van zendingen vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, inclusief loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiprodukten en van specifieke pathogenen vrije eieren, afkomstig uit en bestemd voor Rusland, rechtstreeks of via een ander derde land, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in Letland, Litouwen of Polen door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, als vastgesteld in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts in de grensinspectiepost van binnenkomst in Letland, Litouwen of Polen voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EU NAAR RUSLAND”;
- c) er wordt voldaan aan de procedurele voorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst in Letland, Litouwen of Polen heeft op het gemeenschappelijke veterinaire document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.

<sup>(1)</sup> PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1.



**▼ M15**

2. In afwijking van artikel 4, lid 4, is de doorvoer, over de weg of per spoor tussen de in de bijlage bij Beschikking 2009/821/EG van de Commissie genoemde grensinspectieposten in Litouwen, van zendingen eieren en eiproducten, afkomstig uit en bestemd voor Rusland, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in Litouwen door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, als vastgesteld in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts in de grensinspectiepost van binnenkomst in Litouwen voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER VIA LITOUWEN NAAR RUSLAND”;
- c) er wordt voldaan aan de procedurele voorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst in Litouwen heeft op het gemeenschappelijke veterinaire document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.

3. De in de leden 1 en 2 bedoelde zendingen mogen niet in de Unie worden gelost of opgeslagen, als bedoeld in artikel 12, lid 4, of artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG.

4. De bevoegde autoriteit verricht op gezette tijden audits om na te gaan of de aantallen zendingen als bedoeld in de leden 1 en 2 en de overeenkomstige hoeveelheden producten, die de Unie binnengekomen zijn respectievelijk verlaten hebben, met elkaar in overeenstemming zijn.

**▼ B**

## HOOFDSTUK VI

## OVERGANGS- EN SLOTBEPALINGEN

*Artikel 19***Intrekking**

De Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG worden ingetrokken.

Verwijzingen naar de ingetrokken beschikkingen gelden als verwijzingen naar deze verordening en worden gelezen volgens de in bijlage XII opgenomen concordantietabel.

*Artikel 20***Overgangsbepalingen**

Producten waarvoor de desbetreffende veterinaire certificaten zijn afgegeven overeenkomstig de Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG mogen tot en met 15 februari 2009 in de Gemeenschap ingevoerd of door de Gemeenschap doorgevoerd worden.

*Artikel 21***Inwerkingtreding**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 januari 2009.

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

## ▼B

## BIJLAGE I

## PLUIMVEE, BROEDEIEREN, EENDAGSKUIKENS, VAN SPECIFIEKE PATHOGENEN VRIJE EIERN, VLEES, GEHAKT VLEES, SEPARATORVLEES, EIERN EN EIPRODUCTEN

## ▼M7

## DEEL 1

## Lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten

ISO-code en naam van het derde land of gebied	Code van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment	Beschrijving van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment	Veterinair certificaat		Bijzondere voorwaarden	Bijzondere voorwaarden		Status t.a.v. bewaking aviare influenza	Status t.a.v. vaccinatie aviare influenza	Status salmonellabestrijding	
			Model(len)	Aanvullende garanties		Uiterste datum (1)	Aanvangsdatum (2)				
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
AL – Albanië	AL-0	Het hele land	EP, E							S4	
AR – Argentinië	AR-0	Het hele land	SPF								
			POU, RAT, EP, E					A		S4	
			WGM	VIII							
AU – Australië	AU-0	Het hele land	SPF								
			EP, E							S4	
			BPP, DOC, HEP, SRP								S0, ST0
			BPR	I							
			DOR	II							
			HER	III							
			POU	VI							
RAT	VII										

## ▼M7

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
BR – Brazilië	BR-0	Het hele land	SPF							
	BR-1	De staten: Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo en Mato Grosso do Sul	RAT, BPR, DOR, HER, SRA		N			A		
	BR-2	De staten: Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina en São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP		N					S5, ST0
	BR-3	Het Distrito Federal en de staten: Goiás, Minas Gerais, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina en São Paulo	WGM	VIII						
EP, E, POU				N					S4	
BW – Botswana	BW-0	Het hele land	SPF							
			EP, E							S4
			BPR	I						
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT	VII						

▼ M7▼ M15▼ M7

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
BY — Belarus	BY-0	Het hele land	EP en E (beide alleen voor doorvoer door Litouwen)	IX						
CA – Canada	CA-0	Het hele land	SPF							
			EP, E						S4	
			BPR, BPP, DOR, HER, SRA, SRP		N			A	S1, ST1	
			DOC, HEP		L, N					
			WGM	VIII						
			POU, RAT		N					
CH – Zwitserland	CH-0	Het hele land	( <sup>3</sup> )					A		( <sup>3</sup> )
CL – Chili	CL-0	Het hele land	SPF							
			EP, E						S4	
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SRP		N			A	S0, ST0	
			WGM	VIII						
			POU, RAT		N					

▼ M7

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
CN – China	CN-0	Het hele land	EP							
	CN-1	De provincie Shandong	POU, E	VI	P2	6.2.2004	—			S4
GL – Groenland	GL-0	Het hele land	SPF							
			EP, WGM							
HK – Hongkong	HK-0	Het hele grondgebied van de Speciale Administratieve Regio Hongkong	EP							

▼ M11

HR — Kroatië	HR-0	Het hele land	SPF							
			BPR, BPP, DOR, DOC, HEP, HER, SRA, SRP		N			A		ST0
			EP, E, POU, RAT, WGM		N					

▼ M19

IL – Israël	IL-0	Het hele land	SPF							
			EP, E						S4	
	IL-1	Het gebied van Israël met uitzondering van IL-2, IL-3 en IL-4	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP		N			A		S5, ST1
			WGM	VIII						
			POU, RAT		N					

## ▼ M19

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
	IL-2	<p>Het gebied van Israël binnen de volgende grenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— in het westen: weg nummer 4,</li> <li>— in het zuiden: weg nummer 5812, die aansluit op weg nummer 5815,</li> <li>— in het oosten: het veiligheidshek tot weg nummer 6513,</li> <li>— in het noorden: weg nummer 6513 tot het kruispunt met weg 65. Vanaf dit punt in een rechte lijn tot de ingang van Givat Nili en vandaar in een rechte lijn tot het kruispunt van de wegen 652 en 4.</li> </ul>	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP		N, P2		1.5.2010	A		S5, ST1	
			WGM	VIII	P2		1.5.2010				
			POU, RAT		N, P2		1.5.2010				
	IL-3	<p>Het gebied van Israël binnen de volgende grenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— in het noorden: weg 386 tot de gemeentegrenzen van Jeruzalem, de Refaim-rivier, de voormalige grens tussen Israël en Jordanië („groene lijn”),</li> <li>— in het oosten: weg 356,</li> <li>— in het zuiden: wegen 8670, 3517 en 354,</li> <li>— in het westen: een rechte lijn naar het noorden tot weg 367, langs weg 367 naar het westen en dan naar het noorden tot weg 375 en ten westen van het dorp Matta een noord-noordoostelijke lijn tot weg 386.</li> </ul>	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP		N, P2		14.6.2011	A		S5, ST1	
			WGM	VIII	P2		14.6.2011				
			POU, RAT		N, P2		14.6.2011				

▼ M19

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP		N, P2	8.3.2012	22.6.2012	A		S5, ST1
		Het gebied van Israël binnen de volgende grenzen: — aansluiting van de grens tussen Israël en de Palestijnse Autoriteit (Gaza-strook) met de grens tussen Israël en Egypte, — naar het zuiden langs de grens tussen Israël en Egypte tot breedtegraad 31° 06' N, — naar het oosten op breedtegraad 31° 06' N tot lengtegraad 34° 26' E, — een rechte lijn naar het noorden tot de aansluiting Nassi (aansluiting van de wegen 264 en 25), — weg 264 naar het noorden tot de aansluiting Bet Kama (aansluiting van de wegen 264 en 40), — naar het oosten op breedtegraad 31° 27' N tot lengtegraad 34° 52' E, — naar het noorden op lengtegraad 34° 52' E tot weg 353, — een rechte lijn tot de kruising van weg 40 en breedtegraad 31° 40' N,	WGM	VIII	P2	8.3.2012	22.6.2012			
	IL-4		POU, RAT		N, P2	8.3.2012	22.6.2012			

▼ **M19**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		<ul style="list-style-type: none"> <li>— naar het westen op breedtegraad 31° 40' N tot de zee,</li> <li>— naar het zuiden langs de Middellandse Zeekust tot de grens tussen Israël en de Palestijnse Autoriteit (Gazastrook),</li> <li>— naar het zuiden langs de grens tussen Israël en de Palestijnse Autoriteit (Gazastrook).</li> </ul>								

▼ **M7**

IN – India	IN-0	Het hele land	EP							
IS – IJsland	IS-0	Het hele land	SPF							
			EP, E						S4	
KR – Republiek Korea	KR-0	Het hele land	EP, E							S4
ME – Montenegro	ME-O	Het hele land	EP							
MG – Madagaskar	MG-0	Het hele land	SPF							
			EP, E, WGM						S4	
MY – Maleisië	MY-0	—	—							
	MY-1	Westelijk schiereiland	EP							
			E		P2	6.2.2004				S4
MK – Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië <sup>(4)</sup>	MK-0 <sup>(4)</sup>	Het hele land	EP							



▼ **M7**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
MX – Mexico	MX-0	Het hele land	SPF							
			EP							
NA – Namibië	NA-0	Het hele land	SPF							
			BPR	I						
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT, EP, E	VII						S4
NC – Nieuw-Caledonië	NC-0	Het hele land	EP							
NZ – Nieuw-Zeeland	NZ-0	Het hele land	SPF							
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SRP							S0, ST0
			WGM	VIII						
			EP, E, POU, RAT							S4
PM – Saint-Pierre en Miquelon	PM-0	Het hele grondgebied	SPF							
RS – Servië (5)	RS-0 (5)	Het hele land	EP							
▼ <b>M20</b>										
RU – Rusland	RU-0	Het hele land	EP, E, POU							S4
▼ <b>M7</b>										
SG – Singapore	SG-0	Het hele land	EP							
▼ <b>M18</b>										
TH — Thailand	TH-0	Het hele land	SPF, EP							
			WGM	VIII			1.7.2012			
			POU, RAT				1.7.2012			
			E				1.7.2012			S4

<b>▼ M7</b>	1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
<b>▼ M11</b>	TN — Tunesië	TN-0	Het hele land	SPF							
				DOR, BPR, BPP, HER						S0, ST0	
				WGM	VIII						
				EP, E, POU, RAT						S4	
<b>▼ M7</b>	TR – Turkije	TR-0	Het hele land	SPF							
				EP, E							S4
<b>▼ M21</b>	UA – Oekraïne	UA-0	Het hele land	E, EP, POU, RAT, WGM							S4
<b>▼ M7</b>	US – Verenigde Staten van Amerika	US-0	Het hele land	SPF							
				BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SRP		N			A		S3, ST1
				WGM	VIII						
				EP, E, POU, RAT		N				S4	
<b>▼ M7</b>	UY – Uruguay	UY-0	Het hele land	SPF							
				EP, E, RAT							S4
<b>▼ M17</b>	ZA – Zuid-Afrika	ZA-0	Het hele land	SPF							
				EP, E							S4
				BPR	I	P2	9 april 2011	A			
				DOR	II						
				HER	III						
				RAT	VII	P2	9 april 2011				

▼ M7

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
ZW – Zimbabwe	ZW-0	Het hele land	RAT	VII						
			EP, E							S4

(1) Vóór deze datum vervaardigde producten, ook indien zij zich op volle zee bevinden, mogen nog gedurende negentig dagen vanaf deze datum in de Unie worden ingevoerd.

(2) Alleen na deze datum vervaardigde producten mogen in de Unie worden ingevoerd.

(3) Overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Unie en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132).

(4) Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië; voorlopige code die geen gevolgen heeft voor de definitieve naam van dit land, die zal worden vastgelegd na afsluiting van de onderhandelingen die momenteel in het kader van de Verenigde Naties worden gevoerd.

(5) Exclusief Kosovo als omschreven in Resolutie 1244 van 10 juni 1999 van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties.

**▼ B**

## DEEL 2

**Modellen van veterinaire certificaten***Model:*

„BPP”:	Veterinaircertificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels
„BPR”:	Veterinair certificaat voor fok- of gebruiksloopvogels
„DOC”:	Veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels
„DOR”:	Veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels
„HEP”:	Veterinaircertificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels
„HER”:	Veterinaircertificaat voor broedeieren van loopvogels
„SPF”:	Veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren
„SRP”:	Veterinair certificaat voorslachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet met uitzondering van loopvogels
„SRA”:	Veterinaircertificaat voor slachtloopvogels
„POU”:	Model van veterinair certificaat voor vlees van pluimvee
„POU-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee
„RAT”:	Veterinaircertificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„RAT-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„WGM”:	Veterinair certificaat voor vlees van vrij vederwild
„WGM-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild
„E”:	Veterinair certificaat voor eieren
„EP”:	Veterinair certificaat voor eiproducten

*Aanvullende garanties (AG):*

„I”:	Garanties voor fok- en gebruiksloopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model BPR
------	--

**▼ B**

- „II”: Garanties voor eendagskuikens van loopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model DOR
- „III”: Garanties voor broedeieren van loopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model HER

**▼ M1**

\_\_\_\_\_

**▼ B**

- „V”: Garanties voor slachtloopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model SRA
- „VI”: Aanvullende garanties voor vlees van pluimvee overeenkomstig model POU
- „VII”: Aanvullende garanties voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie, gecertificeerd overeenkomstig model RAT
- „VIII”: Aanvullende garanties voor vlees van vrij vederwild overeenkomstig model WGM

**▼ M15**

- „IX”: Alleen de doorvoer door Litouwen van zendingen eieren en ei producten van oorsprong uit Belarus en bestemd voor het Russische gebied Kaliningrad is toegestaan, mits aan artikel 18, leden 2 tot en met 4, wordt voldaan.

**▼ M1***Salmonellabestrijdingsprogramma:*

- „S0” Verbod van uitvoer naar de Gemeenschap van fok- of gebruikspluimvee van *Gallus gallus*, eendagskuikens van *Gallus gallus*, slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet van *Gallus gallus*, en broedeieren van *Gallus gallus* omdat geen relevant programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
- „S1” Verbod van uitvoer naar de Gemeenschap van fok- of gebruikspluimvee van *Gallus gallus*, eendagskuikens van *Gallus gallus*, en slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet van *Gallus gallus* voor andere doeleinden dan de fok omdat geen relevant programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
- „S2” Verbod van uitvoer naar de Gemeenschap van fok- of gebruikspluimvee van *Gallus gallus*, eendagskuikens van *Gallus gallus*, en slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet van *Gallus gallus* voor andere doeleinden dan de fok of de leg omdat geen relevant programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.

**▼ M1**

- „S3” Verbod van uitvoer naar de Gemeenschap van fok- of gebruikspluimvee van *Gallus gallus* en slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet van *Gallus gallus* voor andere doeleinden dan de fok omdat geen relevant programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
- „S4” Verbod van uitvoer naar de Gemeenschap van eieren van *Gallus gallus*, andere dan overeenkomstig Verordening (EG) nr. 557/2007 in klasse B ingedeelde eieren, omdat geen relevant programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.

**▼ M5**

- „S5” Verbod van uitvoer naar de Unie van fok- of gebruikspluimvee van *Gallus gallus* (BPP), slachtpluimvee en pluimvee voor herbevolking (SRP) van *Gallus gallus*, omdat geen salmonellabestrijdingsprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
- „ST0” Verbod van uitvoer naar de Unie van, wat kalkoenen betreft, fok- of gebruikspluimvee (BPP), eendagskuikens (DOC), slachtpluimvee, pluimvee voor herbevolking (SRP) en broedeieren (HEP), omdat geen relevant salmonellabestrijdingsprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
- „ST1” Verbod van uitvoer naar de Unie van, wat kalkoenen betreft, fok- of gebruikspluimvee (BPP), slachtpluimvee en pluimvee voor herbevolking (SRP), omdat geen relevant salmonellabestrijdingsprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.

**▼ B**

*Bijzondere voorwaarden:*

- „P2”: Verbod op invoer in en doorvoer door de Gemeenschap vanwege beperkingen in verband met een uitbraak van HPAI
- „P3”: Verbod op invoer in en doorvoer door de Gemeenschap vanwege beperkingen in verband met een uitbraak van Newcastle Disease

**▼ M3**

- „N”: Er zijn garanties verstrekt dat de wetgeving inzake de bestrijding van Newcastle disease in het derde land of gebied gelijkwaardig is aan die in de EU. In geval van een uitbraak van Newcastle disease mag de invoer uit het derde land of gebied verder worden toegestaan zonder wijziging van de code van het derde land of gebied. De invoer in de EU uit delen waarvoor de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land of gebied officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van die ziekte, is echter van rechtswege verboden.

**▼ M3**

„L”: Er zijn garanties verstrekt dat de wetgeving inzake de bestrijding van aviaire influenza in het derde land of gebied gelijkwaardig is aan die in de EU. In geval van een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza mag de invoer uit het derde land of gebied verder worden toegestaan zonder wijziging van de code van het derde land of gebied. De invoer in de EU uit delen waarvoor de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land of gebied officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van die ziekte, is echter van rechtswege verboden.

**▼ B**

*Bewakingsprogramma voor en vaccinatieprogramma tegen aviaire influenza:*

„A”: Derde land, gebied, zone of compartiment voert een bewakingsprogramma voor aviaire influenza uit overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008

„B”: Derde land, gebied, zone of compartiment voert een vaccinatieprogramma tegen aviaire influenza uit overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008

**Opmerkingen**

*Algemene opmerkingen:*

- a) De op basis van de modellen in deel 2 van deze bijlage voor het desbetreffende product opgestelde veterinaire certificaten worden afgegeven door het derde land, het gebied, de zone respectievelijk het compartiment van uitvoer. Zij bevatten in de in het model aangegeven volgorde de verklaringen die voor elk derde land vereist zijn en, indien van toepassing, ook de aanvullende gezondheidsvoorschriften die vereist zijn voor het derde land, het gebied, de zone respectievelijk het compartiment van uitvoer.

Indien door de EU-lidstaat van bestemming voor het betreffende product aanvullende garanties zijn vereist, worden deze ook in het originele veterinaire certificaat opgenomen.

- b) Voor iedere zending van de desbetreffende producten die in dezelfde spoorwagon, vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip uit een gebied dat is opgenomen in de kolommen 2 en 3 van deel 1 van deze bijlage naar dezelfde bestemming wordt vervoerd, wordt een afzonderlijk certificaat overgelegd.
- c) Het originele exemplaar van elk certificaat bestaat uit één blad waarvan de beide zijden worden bedrukt, of heeft een zodanige vorm dat alle bladzijden één ondeelbaar geheel vormen.
- d) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de grenscontrole zal worden uitgevoerd en van de EU-lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere communautaire taal wordt gebruikt, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, mits elke bladzijde voorzien is van de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts.

**▼B**

- f) Indien het certificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan aldus genummerd „-x (bladzijdenummer) van y (totaal aantal bladzijden)–” en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- g) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend binnen 24 uur vóór het laden van de zending voor invoer in de Gemeenschap, tenzij anders vermeld. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten er daarbij op toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.

- h) Het originele exemplaar van het certificaat vergezelt de zending tot in de EU-grensininspectiepost.

*Aanvullende opmerkingen voor pluimvee en eendagskuikens:*

- i) Het certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte, tenzij anders vermeld.

In het geval van vervoer per schip wordt de geldigheidstermijn verlengd met de duur van de reis. Daartoe wordt het origineel van een verklaring van de kapitein, opgesteld overeenkomstig bijlage II, aan het veterinaire certificaat gehecht.

- j) Pluimvee en eendagskuikens worden niet vervoerd samen met pluimvee en eendagskuikens die niet voor de Europese Gemeenschap bestemd zijn of een lagere gezondheidsstatus hebben.
- k) Pluimvee en eendagskuikens mogen tijdens het vervoer naar de Gemeenschap niet door een derde land, gebied, zone of compartiment worden vervoerd waaruit zij niet in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, of daar worden gelost.





**Veterinair certificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels (BPP)**

**LAND**

**Veterinair certificaat voor de invoer in de EU**

<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a	
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam					
	Adres					
	Postcode					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
	I.11. Plaats van oorsprong				I.10.	
	Naam		Erkenningsnummer			
	Adres					
Naam		Erkenningsnummer				
Adres						
Naam		Erkenningsnummer				
Adres						
I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek		
Adres		Erkenningsnummer		Uur van vertrek		
I.15. Vervoermiddelen				I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:						
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)			
			I.20. Hoeveelheid			
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor:						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid		

## ▼ M3

LAND		BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a	Referentienummer certificaat
		II.b.	
Deel II: Certificering	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....,]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....,]	
		en wel ten minste de laatste drie maanden of sinds zij zijn uitgebreed indien zij jonger zijn dan drie maanden. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....,]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....,]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....,]		
<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....,]		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a)	het pluimvee is afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de EU met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a)	het pluimvee is de laatste 21 dagen voor de invoer in de EU afgezonderd gehouden van andere vogels en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]
		b)	het pluimvee is afkomstig van een inrichting: <ul style="list-style-type: none"> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;</li> <li>— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]</li> </ul>
II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.6	zij zijn afkomstig van de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, waar zij sinds zij zijn uitgebreed of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer hebben verbleven, en		
	a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;		
	b) waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;		
	c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;		
II.1.7	zij zijn afkomstig uit een koppel:		
	a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;		

## ▼ M3

	b)	waarvoor een gezondheidsbewakingsprogramma is toegepast ten aanzien van:
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>		[ <i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen);]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>		[ <i>Salmonella arizonae</i> (serogroep O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> en <i>S. Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>M. gallisepticum</i> (kalkoenen);]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>		[ <i>Salmonella</i> Pullorum en <i>S. Gallinarum</i> (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden);]
		overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze ziekteverwekkers besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[c]	dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[c]	dat tegen Newcastle disease is ingeënt met:
		.....
		(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
		op de leeftijd van ..... weken;]
( <sup>6</sup> ) <i>en/of</i>	[d]	dat op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
		.....
II.1.8		de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
II.1.9		zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
II.2		<b>Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</b>
( <sup>6</sup> ) [II.2.1		Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van herkomst en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid.
		Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is: .....(dd/mm/jjjj);
		Resultaat van alle tests in het koppel:
	( <sup>9</sup> ) ( <sup>7</sup> ) <i>hetzij</i>	[positief;]
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>7</sup> ) <i>hetzij</i>	[negatief;]
		De laatste drie weken vóór invoer werden om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella:
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels;]
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>8</sup> ) <i>hetzij</i>	[de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels: .....;]
( <sup>6</sup> ) [II.2.2		In het geval van fokpluimvee werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]
II.3		<b>Aanvullende garanties inzake de diergezondheid</b>
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
( <sup>6</sup> ) [II.3.1		wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee:
	a)	niet ingeënt tegen Newcastle disease;
	b)	de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts in een inrichting afgezonderd gehouden. In dit verband heeft op de inrichting van herkomst of in het quarantainestation, naargelang van het geval, geen pluimvee verbleven dat in de laatste 21 dagen vóór verzending tegen Newcastle disease is ingeënt, en is daar in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel binnengebracht;
	c)	in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]

▼ **M3**

( <sup>5</sup> ) [II.3.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan: .....]
( <sup>6</sup> ) [II.3.3	wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[hebben zij, als het om fokpluimvee gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[hebben zij, als het om legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG.]
<b>II.4</b>	<b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften</b>
( <sup>10</sup> )	[Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt: hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke criteria voldoen, niet verboden is in:
( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]
( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]
	is het in dit certificaat beschreven pluimvee:
	a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;
	b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
	c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
	d) in de onder b) genoemde 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]
( <sup>11</sup> ) II.5	<b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien wordt vervoerd:
	a) die uitsluitend pluimvee van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
	b) waarop het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;
	c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
	d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
	i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
	ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;
	iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
	e) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.
<b>Opmerkingen</b>	
<b>Deel I:</b>	
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.	
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van vermeerderings- en opfokbedrijf.	
— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.	
— Vak I.19: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 01.05 of 01.06.39.	
— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.	

▼ M3

<b>Deel II:</b>	
(1) Fokpluimvee en gebruikspluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.	
(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.	
(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.	
(4) Naam van compartiment(en) invullen.	
(5) Doorhalen indien niet van toepassing.	
► <sup>m</sup> (6) Deze garantie geldt voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en voor kalkoenen. ◀	
(7) Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:	
— koppels fokpluimvee: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis;	
— koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.	
(8) Indien van toepassing naam van het gebruikte product en werkzame stof invullen.	
(9) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.	
(10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.	
(11) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de EU geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.	
(12) Indien bij landen of gebieden voor fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels (BPP) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.	
Dit certificaat is tien dagen geldig.	
Officiële dierenarts	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	



**Veterinair certificaat voor fok- of gebruikslöopvogels (BPR)**

**LAND**

**Veterinair certificaat voor de invoer in de EU**

<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a	
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam					
	Adres					
	Postcode					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
	I.10.					
	I.11. Plaats van oorsprong		I.12.			
Naam		Erkenningsnummer				
Adres						
Naam		Erkenningsnummer				
Adres						
Naam		Erkenningsnummer				
Adres						
I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek		Uur van vertrek		
Adres		Erkenningsnummer				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>						
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>						
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)				
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)			
			01.06.39			
			I.20. Hoeveelheid			
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor:						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid	



LAND		BPR (fok- of gebruiksluopvogels)	
	II.	II.a	II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Informatie over de gezondheid	
	II.1	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		en wel ten minste de laatste drie maanden of sinds zij zijn uitgebroed indien zij jonger zijn dan drie maanden. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	<sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]		
<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de EU met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	de loopvogels zijn de laatste 21 dagen voor de invoer in de EU afgezonderd gehouden van andere dieren en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 loopvogels in de zending of van alle loopvogels indien de zending uit minder dan 60 loopvogels bestaat;]	
	b)	de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting:	
	—	waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km op geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
	—	waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]	
II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.6	zij zijn afkomstig van de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, waar zij sinds zij zijn uitgebroed of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer hebben verbleven, en		
	i)	waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;	
	ii)	waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,	
	iii)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;	

## ▼ M3

II.1.7	zij zijn afkomstig uit een koppel:
	a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[b) dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[b) dat tegen Newcastle disease is ingeënt met:
	.....
	(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
	op de leeftijd van ..... weken;]
<sup>(6)</sup> <i>en/of</i>	[c) dat op
	..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen .....
	(indien nodig herhalen);]
<sup>(8)</sup> [II.1.8	de dieren zijn, indien zij afkomstig zijn uit landen in Azië of Afrika:
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de EU afgezonderd in een teekvrije ruimte, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd voordat zij naar de teekvrije ruimte werden overgebracht; specificatie van de behandeling: .....;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[nadat zij 14 dagen in de teekvrije ruimte hadden verbleven, onderworpen aan een competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Congo-hemorragische koorts, waarbij alle loopvogels die de afzonderingsruimte verlieten negatief op de test gereageerd hebben;]
II.1.9	de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
II.1.10	zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met loopvogels die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen, noch met andere vogels.
II.2	<b>Aanvullende garanties</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
<sup>(7)</sup> [II.2.1	wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:
	a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;
	b) de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts in een inrichting afgezonderd gehouden. In dit verband hebben op de inrichting geen loopvogels of ander pluimvee verbleven die in de laatste 21 dagen vóór verzending tegen Newcastle disease zijn ingeënt, en is daar in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel binnengebracht;
	c) in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]
<sup>(6)</sup> [II.2.1	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan:
	.....;]
<sup>(7)</sup> [II.2.2	wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[hebben zij, als het om fokloopvogels gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[hebben zij, als het om legdieren (gebruiksloopvogels die worden gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG.]]



▼ **M3**

II.3	<p><b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</b></p> <p>(<sup>5</sup>) [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>a) zij zijn ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de EU onder officiële bewaking gehouden in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 2009/158/EG;</p> <p>(erkeningsnummer en adres van het quarantainestation:.....);</p> <p>b) zij hebben in een officieel laboratorium, tussen zeven en tien dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier, waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om in de EU te worden ingevoerd;</p> <p>c) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de EU bewaking ten aanzien van Newcastle disease is uitgevoerd aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]</p>
(8) II.4	<p><b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels in kratten of kooien worden vervoerd:</p> <p>a) die uitsluitend loopvogels van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>b) waarop het erkeningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;</p> <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;</p> <p>d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:</p> <p>i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;</p> <p>ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;</p> <p>iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;</p> <p>e) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.</p>
	<p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>— Vak I.11: naam, adres en erkeningsnummer van vermeerderings- en opfokbedrijf.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</p> <p>— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): halsmerken en microchips moeten de ISO-code van het land van herkomst bevatten; microchips moeten voldoen aan de ISO-normen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Loopvogels: dieren van de orde Struthioniformes (Casuariidae, Rheidae, Struthionidae) die in gevangenschap voor fok- of gebruikdoeleinden worden opgefokt of gehouden.</p> <p>(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Naam van compartiment(en) invullen.</p> <p>(5) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor fok- en gebruikloopvogels afkomstig uit compartimenten.</p> <p>(6) Doorhalen indien niet van toepassing.</p>

▼ M3

<p>(7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p> <p>(8) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de EU geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.</p> <p>(9) Indien bij landen of gebieden voor fok- en gebruiksvogels (BPR) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.</p> <p>Dit certificaat is tien dagen geldig.</p>	
Officiële dierenarts	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	

▼ **M4**

**Veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels  
(DOC)**

	LAND	Veterinair certificaat voor de invoer in de EU
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam  Adres  Tel.	I.2. Referentienummer certificaat    I.2.a. I.3. Bevoegde centrale autoriteit I.4. Bevoegde lokale autoriteit
	I.5. Geadresseerde Naam  Adres Postcode Tel.	I.6.
	I.7. Land van oorsprong    ISO-code    I.8. Regio van oorsprong    Code	I.9. Land van bestemming    ISO-code    I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam    Erkeningsnummer Adres  Naam    Erkeningsnummer Adres  Naam    Erkeningsnummer Adres	I.12.
	I.13. Plaats van lading Adres    Erkeningsnummer	I.14. Datum van vertrek                          Uur van vertrek
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Referentiedocumenten:	I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU  I.17. CITES-nr(s)
	I.18. Omschrijving van de goederen	I.19. Productcode (GS-code)
	I.21.	I.20. Hoeveelheid  I.22. Aantal verpakkingen
	I.23. Zegelnummer/Containernummer	I.24.
	I.25. Goederen gecertificeerd voor:  Fokken <input type="checkbox"/>	I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>
	I.26.	I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)    Ras/Categorie    Hoeveelheid

## ▼ M4

LAND	DOC (eendagskulkens m.u.v. die van loopvogels)		
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
			II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskulkens <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	zij zijn uitgekomen in:	
	<sup>(2)(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
	<sup>(3)(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]	
		Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)(3)(12)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
	<sup>(3)(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviare influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)(3)(13)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
	<sup>(3)(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskulkens zijn uitgekomen, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviare influenza heeft plaatsgevonden;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskulkens zijn uitgekomen, met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviare influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de inrichting of van alle dieren indien er in de inrichting minder dan 60 dieren aanwezig zijn;]		
	b) de eendagskulkens zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviare influenza is vastgesteld;]		

## ▼ M4

LAND	DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)		
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.1.5	<p>a) de dieren zijn niet ingeënt tegen aviaire influenza;</p> <p>b) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(naam en type vaccin(s))</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p>		
II.1.6	<p>zij zijn uitgebreed in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, en</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;</p> <p>c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;</p>		
II.1.7	<p>zij zijn afkomstig van eieren uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>a) zij zijn ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Europese Unie in officieel erkende inrichtingen gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;</p> <p>b) er golden op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen;</p> <p>c) zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen);]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [<i>Salmonella arizonae</i> (serogroup O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> en <i>S. Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>M. gallisepticum</i> (kalkoenen);]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [<i>Salmonella Pullorum</i> en <i>S. Gallinarum</i> (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden);]</p> <p>overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze ziekteverwekkers besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [d) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [d) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(5)</sup> en/of [e) zij zijn</p> <p>op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]</p>		
II.1.8	<p>zij zijn verkregen uit broedeieren die:</p> <p>a) vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;</p> <p>b) zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;</p>		
<sup>(5)</sup> [II.1.9	<p>zij zijn op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]</p>		



LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.	<b>Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</b>		
<sup>(6)</sup> [II.2.1	<p>Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van herkomst en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid.</p> <p>Datum van de laatste bemonstering van het ouderkoppel waarvan het testresultaat bekend is: ..... (dd/mm/jjjj).</p> <p>Resultaat van alle tests in het ouderkoppel:</p>		
<sup>(3)(7)</sup> <i>hetzij</i>	[positief.]		
<sup>(3)(7)</sup> <i>hetzij</i>	[negatief.]		
	<p>De specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn op de eendagskuikens toegepast.</p> <p>Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:</p>		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[geen antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie).]		
<sup>(3)(8)</sup> <i>hetzij</i>	[de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie): ..... ]]		
<sup>(6)</sup> [II.2.2	<p>Als de eendagskuikens voor de fok bestemd zijn, werd noch <i>Salmonella Enteritidis</i> noch <i>Salmonella Typhimurium</i> gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]</p>		
II.3.	<b>Aanvullende garanties inzake de diergezondheid</b>		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
<sup>(9)</sup> [II.3.1	<p>wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuikens afkomstig van broedeieren uit koppels die:</p>		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
<sup>(5)</sup> [II.3.2	<p>aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan:</p> <p>..... ]</p>		
<sup>(9)</sup> [II.3.3	<p>wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]</p>		

▼ **M4**

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.4.	<b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften</b>		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
<sup>(10)</sup> [II.4.1	hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke criteria voldoen, niet verboden is in:		
<sup>(2)(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]		
<sup>(3)(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]		
	is het fokpluimvee waarvan de eendagskuikens afstammen:		
	a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;		
	b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virus-isolatie-test op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;		
	c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);		
	d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden;]		
<sup>(10)</sup> [II.4.2	de broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn, zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met eieren of pluimvee die niet aan bovengenoemde eisen voldoen.]		
<sup>(11)</sup> II.5.	<b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b>		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
II.5.1	de in dit certificaat beschreven eendagskuikens worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:		
	a) die uitsluitend eendagskuikens van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;		
	b) waarop de volgende informatie vermeld staat:		
	— de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,		
	— de betrokken soort pluimvee,		
	— het aantal kuikens,		
	— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,		
	— de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,		
	— het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,		
	— de lidstaat van bestemming;		
	c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.		
	De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.		

▼ **M4**

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Opmerkingen</b>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de broederijen en het vermeerderingsbedrijf.			
— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.			
— Vak I.19: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 01.05 of 01.06.39.			
— Vak I.28: (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/vleeskuikens/andere.			
<b>Deel II:</b>			
(1) Eendagskuikens: als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008			
(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.			
(4) Naam van compartiment(en) invullen.			
(5) Doorhalen indien niet van toepassing.			
▶ <sup>o</sup> (6) Deze garantie geldt voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en voor kalkoenen. ◀			
(7) Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:			
— koppels fokpluimvee: <i>Salmonella Hadar</i> , <i>Salmonella Virchow</i> en <i>Salmonella Infantis</i> ,			
— koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella Enteritidis</i> en <i>Salmonella Typhimurium</i> .			
(8) Indien van toepassing: naam van het gebruikte product en werkzame stof invullen.			
(9) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.			
(10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.			
(11) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Europese Unie geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.			
(12) Indien bij landen of gebieden voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels (DOC) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.			
(13) Indien bij landen of gebieden voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels (DOC) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code L staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met laagpathogene aviaire influenza heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.			
Dit certificaat is tien dagen geldig.			



▼ M4

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Officiële dierenarts  Naam (in blokletters): <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel:</span> Datum: <span style="float: right;">Handtekening:</span> Stempel:			
(14) III. <b>Aanvullende informatie over de gezondheid betreffende het certificaat met referentienummer</b> (vak I.2.)  .....  Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:  a) aan de gezondheidsvoorschriften van deel II van dit certificaat wordt nog steeds voldaan;  b) de in dit certificaat beschreven eendagskuikens <sup>(1)</sup> : i) zijn uitgekomen op ..... (dd/mm/jjjj);  ii) zij zijn op het tijdstip van verzending onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;  iii) zijn niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.			
Officiële dierenarts  Naam (in blokletters): <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel:</span> Datum: <span style="float: right;">Handtekening:</span> Stempel:			
(14) Dit deel mag op een afzonderlijk blad staan maar moet dan aan deel II van het gezondheidscertificaat worden gehecht.*			

▼ M3

## Veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels (DOR)

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU		
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	
	Naam		I.2.a	
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde		I.6.	
	Naam			
	Adres			
	Postcode			
	Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong		I.12.	
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek	Uur van vertrek	
Adres		Erkenningsnummer		
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)		
Identificatie:				
Referentiedocumenten:				
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		
		01.06.39		
		I.20. Hoeveelheid		
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor:				
Fokken <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Hoeveelheid	

## ▼ M3

LAND		DOR (eendagskuikens van loopvogels)	
	Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens (1) aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	zij zijn uitgekomen in:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]	
		Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]	
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>5</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] dat op de datum van afgifte van dit certificaat niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....;]	
( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....;]		
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en	
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]	
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de inrichting of van alle dieren indien er in de inrichting minder dan 60 dieren aanwezig zijn;]	
		b) de eendagskuikens zijn afkomstig van een inrichting:	
		— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
		— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]	

## ▼ M3

II.1.5	a)	de dieren zijn niet ingeënt tegen aviare influenza;
	b)	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviare influenza;]
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviare influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:
		.....
		(naam en type vaccin(s))
		op de leeftijd van ..... weken;]
II.1.6		zij zijn uitgedroefd in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, en
	a)	waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;
	b)	waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;
	c)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviare influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;
II.1.7		zij zijn afkomstig van eieren uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
	a)	zij zijn ten minste de laatste zes weken in officieel erkende inrichtingen gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[b] zij zijn gehouden in inrichtingen in een land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij is van Newcastle disease;]
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[b] zij zijn gehouden in inrichtingen in een land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease;]
	c)	er golden op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen;
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[d] zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[d] zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:
		.....
		(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
		op de leeftijd van ..... weken;]
( <sup>7</sup> ) <i>en/of</i>	[e]	zij zijn
		op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
		.....
II.1.8		zij zijn verkregen uit broedeieren die:
	a)	vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
	b)	zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
II.1.9		zij zijn uitgekomen op .....(dd/mm/jjjj);
( <sup>7</sup> ) [II.1.10		zij zijn op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
II.1.11		zij zijn op het tijdstip van verzending onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
II.1.12		zij zijn niet in contact geweest met pluimvee, inclusief loopvogels, dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet.
II.2		<b>Aanvullende garanties</b>
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
( <sup>6</sup> ) [II.2.1		wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuikens afkomstig van:
	a)	broedeieren van koppels die:
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

## ▼ M3

	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i> [ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
	b) een broederij waar de werkmethode zodanig zijn dat wordt gegarandeerd dat deze eieren worden uitgebreed op volstrekt andere plaatsen en tijdstippen dan eieren die niet aan de onder a) vermelde eisen voldoen;]
( <sup>7</sup> ) [II.2.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan: .....]
( <sup>6</sup> ) [II.2.3	wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fok- of gebruiksliepogels bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]
II.3	<b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
( <sup>5</sup> ) [II.3.1	de fokloopvogels waarvan de eendagskuikens afstammen:
	a) zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor invoer in de EU bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd, onder officiële bewaking afgezonderd gehouden;
	b) hebben in een officieel laboratorium, tussen zeven en tien dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier, waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Alle uitgevoerde tests hebben een gunstig resultaat opgeleverd voordat de eendagskuikens de broederij hebben verlaten voor invoer in de EU;
	c) zijn de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor invoer in de EU bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde voorwaarden voldoet;
	d) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de EU bewaking ten aanzien van Newcastle disease is uitgevoerd aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat;]
( <sup>5</sup> ) [II.3.2	de broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn en de eendagskuikens zelf zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met eieren of pluimvee, inclusief loopvogels, die niet aan bovengenoemde garanties voldoen.]
( <sup>6</sup> ) II.4	<b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de eendagskuikens worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:
	a) die uitsluitend eendagskuikens van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
	b) waarop, duidelijk leesbaar en in ten minste één van de talen van de EU de volgende vermeldingen zijn aangebracht:
	— de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
	— de betrokken soort loopvogels,
	— het aantal kuikens,
	— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
	— de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,
	— de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
	— de datum van verzending,
	— de lidstaat van bestemming;
	c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.
	De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het laden gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

▼ **M3****Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de broederijen en het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.

**Deel II:**

- (1) Eendagskuikens: loopvogels die nog geen 72 uur oud zijn.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor eendagskuikens van loopvogels afkomstig uit compartimenten.
- (6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (7) Doorhalen indien niet van toepassing.
- (8) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de EU geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.
- (9) Indien bij landen of gebieden voor eendagskuikens van loopvogels (DOR) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

▼ M3

## Veterinair certificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP)

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU		
<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	
	Naam		I.2.a	
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde		I.6.	
	Naam			
	Adres			
	Postcode			
	Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong		I.12.	
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
Naam		Erkenningsnummer		
Adres				
I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek		
Adres		Uur van vertrek		
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)		
Referentiedocumenten:				
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		
		04.07		
		I.20. Hoeveelheid		
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor:				
Fokken <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	
			Identificatienummer	
			Hoeveelheid	



M3

LAND		HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a	Referentienummer certificaat
		II.b.	
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren (1) aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig van koppels die ten minste de laatste drie maanden in:	
	(2) (3) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	(3) (4) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		hebben verbleven. Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	(2) (3) (10) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	(3) (4) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	(2) (3) (11) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	(3) (4) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	(3) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]
	(3) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en
	(3) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]	
	(3) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de inrichting of van alle dieren indien er in de inrichting minder dan 60 dieren aanwezig zijn;]	
		b) de broedeieren zijn afkomstig van een inrichting:	
		— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
		— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]	
II.1.5	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
(3) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
(3) <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:		
	.....		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		



## ▼ M3

II.1.6	zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
a)	de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
b)	zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, en <ul style="list-style-type: none"> <li>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>— waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,</li> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;</li> </ul>
c)	de dieren zijn in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;
d)	zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van: <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [Salmonella Pullorum, S. Gallinarum en Mycoplasma gallisepticum (kippen),]</li> <li><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [Salmonella arizonae (serogroep O:18(K)), S. Pullorum en S. Gallinarum, Mycoplasma meleagridis en M. gallisepticum (kalkoenen),]</li> <li><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [Salmonella Pullorum en S. Gallinarum (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden),]</li> </ul> overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze ziekteverwekkers besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[e] zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[e] zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met: <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p>
<sup>(3)</sup> <i>en/of</i>	[f] zij zijn <p>op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);</p> <p>.....</p>
<sup>(3)</sup> II.1.7	zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met ..... (kleur inkt);
II.1.8	zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met ..... (naam van het product en de werkzame stof) gedurende ..... (minuten);
II.1.9	zij zijn verzameld van .....(dd/mm/jjjj) tot en met ..... (dd/mm/jjjj);
II.1.10	zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet.
II.2	<b>Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</b>
<sup>(5)</sup> II.2.1	Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van herkomst en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid. <p>Datum van de laatste bemonstering van het ouderkoppel waarvan het testresultaat bekend is: .....(dd/mm/jjjj).</p> <p>Resultaat van alle tests in het ouderkoppel:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>entweder</i> [positief.]</li> <li><sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>oder</i> [negatief.]</li> </ul>
<sup>(5)</sup> II.2.2	Noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium werd gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

## ▼ M3

II.3	<b>Aanvullende garanties inzake de diergezondheid</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
(7) [II.3.1	wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van dieren die:
(3) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
(3) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
(3) <i>hetzij</i>	[ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.9 genoemde datum met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
(6) [II.3.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan: .....:]
(7) [II.3.3	wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]
II.4	<b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
(6) [II.4.1	hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke criteria voldoen, niet verboden is in:
(2) (3) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....,]
(3) (4) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....,]
	is het pluimvee waarvan de broedeieren zijn verkregen:
	a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;
	b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
	c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
	d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]
II.5	<b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
II.5.1	de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:
	a) die uitsluitend broedeieren van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
	b) waarop de volgende informatie vermeld staat:
	— het woord „broedel”,
	— de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
	— de betrokken soort pluimvee,
	— het aantal eieren,
	— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
	— de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,
	— het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
	— de lidstaat van bestemming;

▼ **M3**

c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.	
II.5.2	De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.
<b>Opmerkingen</b>	
<b>Deel I:</b>	
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.	
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.	
— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.	
— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen.	
<b>Deel II:</b>	
(1) Broedeieren van pluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 met uitzondering van loopvogels.	
(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.	
(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.	
(4) Naam van compartiment(en) invullen.	
▶ <sup>(1)</sup> (5) Deze garantie geldt voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en voor kalkoenen. ◀	
(6) Als voor de volgende serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het ouderkoppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Infantis, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Hadar.	
(7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.	
(8) Doorhalen indien niet van toepassing.	
(9) Bij de verzending moeten de eieren individueel worden gemerkt overeenkomstig Verordening (EG) nr. 617/2008, met vermelding van het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, in onuitwisbare zwarte inkt; het merkteken moet duidelijk leesbaar zijn en gesteld in ten minste één van de talen van de EU.	
(10) Indien bij landen of gebieden voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.	
(11) Indien bij landen of gebieden voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code L staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met laagpathogene aviaire influenza heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.	
Dit certificaat is tien dagen geldig.	
Officiële dierenarts	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	

▶ <sup>(1)</sup> **M5**


**Veterinair certificaat voor broedeieren van loopvogels (HER)**

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU			
<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam				
	Adres				
	Postcode				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong		Erkenningsnummer		I.12.	
Naam		Erkenningsnummer			
Adres		Erkenningsnummer			
Naam		Erkenningsnummer			
Adres		Erkenningsnummer			
I.13. Plaats van lading		Erkenningsnummer		I.14. Datum van vertrek	
Adres		Erkenningsnummer		Uur van vertrek	
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		I.17. CITES-nr(s)	
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>			
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)	
				<b>04.07</b>	
				I.20. Hoeveelheid	
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24.	
I.25. Goederen gecertificeerd voor:					
Fokken <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid



LAND		HER (broedeieren van loopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a	Referentienummer certificaat
		II.b.	
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig van koppels die ten minste de laatste drie maanden in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		hebben verbleven. Indien de koppels in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(5)</sup> <sup>(6)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat op de datum van afgifte van dit certificaat niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		[b] waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>		[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>		[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxwabs van ten minste 60 dieren in de inrichting of van alle dieren indien er in de inrichting minder dan 60 dieren aanwezig zijn;]	
		[b] de broedeieren zijn afkomstig van een inrichting:	
		— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
		— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]	
II.1.5	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met: .....]		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		

## ▼ M3

II.1.6	<p>zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;</p> <p>b) zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en), die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van bijlage II bij Richtlijn 2009/158/EG, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>— waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,</li> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;</li> </ul> <p>c) zij zijn in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee of andere loopvogels die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen;</p>
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[d] zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[d] zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:
	.....
	(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
	op de leeftijd van ..... weken;]
( <sup>6</sup> )	[e] zij zijn
	op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
	.....
( <sup>6</sup> ) II.1.7	zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met ..... .....(kleur inkt);
II.1.8	zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met ..... .....(naam van het product en de werkzame stof) gedurende.....(minuten);
II.1.9	zij zijn verzameld van ..... (dd/mm/jjjj) tot en met ..... (dd/mm/jjjj);
II.1.10	zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet.
II.2	<b>Aanvullende garanties</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
( <sup>7</sup> ) [II.2.1	wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van loopvogels die:
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.9 genoemde datum met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>6</sup> ) [II.2.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan:
	..... ;]
( <sup>7</sup> ) [II.2.3	wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]

▼ **M3**

II.3	<p><b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</b></p> <p>(<sup>6</sup>) [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de fokloopvogels waarvan de in dit certificaat beschreven broedeieren zijn verkregen aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zij zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de in de EU in te voeren broedeieren zijn gelegd, onder officiële bewaking afgezonderd gehouden;</li> <li>b) zij hebben in een officieel laboratorium, tussen zeven en tien dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier, waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat de eieren de afzonderingsruimte hebben verlaten om in de EU te worden ingevoerd;</li> <li>c) zij zijn de laatste 30 dagen voordat de voor invoer in de EU bestemde broedeieren zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde voorwaarden voldoet;</li> <li>d) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de EU bewaking ten aanzien van Newcastle disease is uitgevoerd aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]</li> </ul>
II.4	<p><b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) die uitsluitend broedeieren van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</li> <li>b) waarop, duidelijk leesbaar in ten minste één van de talen van de EU de volgende vermeldingen zijn aangebracht: <ul style="list-style-type: none"> <li>— het woord „broedei”,</li> <li>— de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,</li> <li>— de betrokken soort loopvogels,</li> <li>— het aantal eieren,</li> <li>— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,</li> <li>— de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,</li> <li>— de naam en het adres van de inrichting van herkomst,</li> <li>— de datum van verzending,</li> <li>— de lidstaat van bestemming;</li> </ul> </li> <li>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</li> </ul> <p>De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.</p> <p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.</li> <li>— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</li> <li>— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen.</li> </ul>

▼ **M3**

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Voor broedeieren van dieren van de orde Struthioniformes (Casuariidae, Rheidae, Struthionidae).</p> <p>(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Naam van compartiment(en) invullen.</p> <p>(5) Alleen van toepassing op de landen met de code „III” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor broedeieren van loopvogels afkomstig uit compartimenten.</p> <p>(6) Bij de verzending moeten de eieren individueel worden gemerkt overeenkomstig Verordening (EG) nr. 617/2008, met vermelding van het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, in onuitwisbare zwarte inkt; het merkteken moet duidelijk leesbaar zijn en gesteld in ten minste één van de talen van de EU.</p> <p>(7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p> <p>(8) Invullen indien van toepassing.</p> <p>(9) Indien bij landen of gebieden voor broedeieren van loopvogels (HER) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.</p> <p>Dit certificaat is tien dagen geldig.</p>	
Officiële dierenarts	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	





### Veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.					
	Naam:									
	Adres:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit							
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit							
	I.5. Geadresseerde		I.6.							
	Naam:									
	Adres:									
	Postcode:									
	Tel.									
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10.
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.								
Naam:		Erkenningsnummer:								
Adres:										
Naam:		Erkenningsnummer:								
Adres:										
Naam:		Erkenningsnummer:								
Adres:										
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum				Vertrektijd				
Adres:		Erkenningsnummer:								
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU								
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>						
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				I.17. CITES-nr(s)				
Identificatie:										
Referentiedocumenten:										
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GN-code)				04.07				
						I.20. Aantal/Hoeveelheid				
I.21.						I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Nr. zegel en nr. container						I.24.				
I.25. Goederen gecertificeerd voor		Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>								
I.28. Identificatie van de goederen										
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Hoeveelheid				



LAND		SPF (van specifieke pathogenen vrije eieren)		
<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	
	II.1.	<b>Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven SPF-eieren (*):	II.b.	
	II.1.1	afkomstig zijn van koppels kippen die: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) vrij zijn van specifieke pathogenen als beschreven in de Europese Farmacopee <sup>(2)</sup> en gunstig hebben gereageerd bij alle voor de toekenning van deze specifieke status vereiste tests en klinische onderzoeken; zij zijn met name negatief bevonden bij tests op aviaire influenza en Newcastle disease die minder dan 30 dagen vóór de verzending zijn verricht;</li> <li>b) ten minste één keer per week klinisch zijn onderzocht zoals beschreven in de Europese Farmacopee <sup>(2)</sup> en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</li> <li>c) ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap hebben verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:               <ul style="list-style-type: none"> <li>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>— waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden;</li> </ul> </li> <li>d) in de onder c) genoemde periode niet in contact zijn geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;</li> </ul>		
	II.1.2	zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat onder „Identificatienummer” zijn gemerkt met gekleurde inkt;		
	II.1.3	zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data);		
	II.1.4	worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) met alleen eieren van dezelfde inrichting;</li> <li>b) waarop duidelijk de volgende informatie vermeld staat:               <ul style="list-style-type: none"> <li>— de naam en de ISO-code van het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst;</li> <li>— „Uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemde SPF-eieren”,</li> <li>— het aantal eieren,</li> <li>— de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,</li> <li>— de lidstaat van bestemming;</li> </ul> </li> <li>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is en die lek dicht zijn.</li> </ul>		
	II.2.	De containers en transportmiddelen waarin de onder II.1.4 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.		
	<b>Opmerkingen</b>			
	<b>Deel I:</b>			
	— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.				
— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.				
— Vak I.28: Identificatienummer: het op de eieren aangebrachte merkteken, inclusief nummer van de inrichting en ISO-code van het land van herkomst, invullen.				



**Deel II:**

- (1) Broedeieren als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn.
- (2) <http://www.edqm.eu> (meest recente uitgave).

Dit certificaat is 15 dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

▼ M3

**Veterinair certificaat voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet met uitzondering van loopvogels (SRP)**

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU		
<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	
	Naam		I.2.a	
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde		I.6.	
	Naam			
	Adres			
	Postcode			
	Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
I.11. Plaats van oorsprong		I.9. Land van bestemming	ISO-code	
Naam		I.10.		
Adres				
Naam				
Adres				
Naam				
Adres				
I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek	Uur van vertrek	
Adres				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)		
Referentiedocumenten:				
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)	
			I.20. Hoeveelheid	
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24.	
I.25. Goederen gecertificeerd voor:				
Slacht <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (wetenschappelijke benaming)			Hoeveelheid	

## ▼ M3

LAND		SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels)	
II.		II.a	II.b.
Informatie over de gezondheid		Referentienummer certificaat	
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU of sinds zij zijn uitgedroefd indien zij jonger zijn dan zes weken. Indien het in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst is ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <sup>(12)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	het pluimvee is afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de EU met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	het pluimvee is de laatste 21 dagen voor de invoer in de EU afgezonderd gehouden van ander pluimvee en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]
		b)	het pluimvee is afkomstig van een inrichting: <ul style="list-style-type: none"> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;</li> <li>— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]</li> </ul>
II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.6	de dieren hebben sinds zij zijn uitgedroefd of ten minste de laatste 30 dagen verbleven in de inrichting(en) van herkomst,		
	a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,		
	b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;		

## ▼ M3

II.1.7	zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
	a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	b) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[b) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met: ..... (naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam) op de leeftijd van ..... weken;]
	( <sup>5</sup> ) [c) zij zijn op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);] .....]
II.1.8	zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
II.2	<b>Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</b>
( <sup>6</sup> )	[Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van herkomst en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid. Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is: ..... (dd/mm/jjjj). Resultaat van alle tests in het koppel: ( <sup>7</sup> ) ( <sup>7</sup> ) <i>hetzij</i> [positief.] ( <sup>8</sup> ) ( <sup>7</sup> ) <i>hetzij</i> [negatief.] De laatste drie weken vóór invoer werden om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella: ( <sup>9</sup> ) <i>hetzij</i> [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee.] ( <sup>9</sup> ) ( <sup>8</sup> ) <i>hetzij</i> [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee: .....;]]
II.3	<b>Aanvullende garanties</b>
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
( <sup>9</sup> ) [II.3.1	wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee afkomstig van koppels die:
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief zijn gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[tegen Newcastle disease zijn ingeënt, maar niet in de laatste 30 dagen vóór verzending met een levend vaccin, en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief zijn gebleken bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]]
( <sup>9</sup> ) [II.3.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan: .....;]
( <sup>9</sup> ) [II.3.3	wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[hebben zij negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs op het bedrijf van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG;]
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[komen zij van een bedrijf waarvoor een programma geldt dat door de Europese Commissie als gelijkwaardig aan het nationale programma van Finland, respectievelijk Zweden, is erkend.]]

▼ **M3**

II.4	<p><b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(<sup>10</sup>) [hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke criteria voldoen, niet verboden is in:</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p>(<sup>3</sup>) (<sup>4</sup>) <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>is het in dit certificaat beschreven pluimvee:</p> <p>a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;</p> <p>b) afkomstig uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;</p> <p>c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);</p> <p>d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]</p>
( <sup>11</sup> ) II.5	<p><b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien wordt vervoerd:</p> <p>a) die uitsluitend pluimvee van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;</p> <p>c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:</p> <p>i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;</p> <p>ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;</p> <p>iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;</p> <p>d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.</p>
	<p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</p> <p>— Vak I.19: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 01.05 of 01.06.39.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Pluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 met uitzondering van loopvogels.</p> <p>(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Naam van compartiment(en) invullen.</p> <p>(5) Invullen indien van toepassing.</p> <p>►<sup>10</sup> (6) Deze garantie geldt voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en voor kalkoenen. ◀</p>

▼ M3

<p>(7) Als voor de volgende serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel van herkomst, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(8) Indien van toepassing naam van het gebruikte product en werkzame stof invullen.</p> <p>(9) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p> <p>(10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.</p> <p>(11) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de EU geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.</p> <p>(12) Indien bij landen of gebieden voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet met uitzondering van loopvogels (SRP) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.</p> <p>Dit certificaat is tien dagen geldig.</p>	
<p>Officiële dierenarts</p>	
<p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p>	<p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>





**Veterinair certificaat voor slachtloopvogels (SRA)**

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU	
<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat
	Naam		I.2.a
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit
	I.5. Geadresseerde		I.6.
	Naam		
	Adres		
	Postcode		
	Tel.		
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong
I.11. Plaats van oorsprong		I.9. Land van bestemming	ISO-code
Naam		I.10.	
Adres			
Naam			
Adres			
Naam			
Adres			
I.13. Plaats van lading		I.12.	
Adres			
Erkeningsnummer			
Erkeningsnummer			
Erkeningsnummer			
I.14. Datum van vertrek		I.15. Uur van vertrek	
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU	
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)	
Identificatie:			
Referentiedocumenten:			
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)	
		01.06.39	
		I.20. Hoeveelheid	
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.	
I.25. Goederen gecertificeerd voor:			
Slacht <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen			
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem	
Identificatienummer		Hoeveelheid	

## ▼ M3

LAND		SRA (slachtloopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a	Referentienummer certificaat
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1</b>	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig Richtlijn 2009/158/EG, dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		waar zij gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU of sinds zij zijn uitgedroefd indien zij jonger zijn dan zes weken hebben verbleven. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		[b] waar een bewakingsprogramma voor aviariaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.3.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviariaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.3.1	dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviariaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de EU met negatief resultaat bewaking voor aviariaire influenza is uitgevoerd;]
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a]	de loopvogels zijn de laatste 21 dagen voor de invoer in de EU afgezonderd gehouden van andere vogels en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviariaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]
		[b]	de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting: <ul style="list-style-type: none"> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km op geen enkele inrichting laagpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan;</li> <li>— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviariaire influenza is vastgesteld;]</li> </ul>
II.1.4	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviariaire influenza is ingeënt;		
II.1.5	de dieren hebben sinds zij zijn uitgedroefd of ten minste de laatste 30 dagen verbleven in de inrichting(en) van herkomst,		
	a)	waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,	
	b)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviariaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;	

## ▼ M3

II.1.6	zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
	a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[(b) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[(b) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met: ..... (naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam) op de leeftijd van ..... weken;]
	<sup>(7)</sup> [c] zij zijn op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen); .....]
II.1.7	de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
II.1.8	zij zijn in de onder II.1.5 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
II.2	<b>Aanvullende garanties</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
<sup>(6)</sup> [II.2.1	wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[niet ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[tegen Newcastle disease ingeënt, maar niet in de laatste 30 dagen vóór verzending met een levend vaccin, en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]
<sup>(7)</sup> [II.2.2	aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 16 en/of artikel 17 van Richtlijn 2009/158/EG, is voldaan: .....;]
<sup>(6)</sup> [II.2.3	wanneer de loopvogels bestemd zijn voor Finland of Zweden:
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[hebben zij negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs in de inrichting van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG;]
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[komen zij van een inrichting waarvoor een programma geldt dat door de Europese Commissie als gelijkwaardig aan het nationale programma van Finland, respectievelijk Zweden, is erkend.]
II.3	<b>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</b>
<sup>(5)</sup>	[Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoen:
a)	zij zijn ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de EU onder officiële bewaking gehouden in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 2009/158/EG; (erkenningsnummer en adres van het quarantainestation:.....);
b)	zij hebben in een officieel laboratorium, tussen zeven en tien dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier, waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om in de EU te worden ingevoerd;
c)	zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de EU bewaking ten aanzien van Newcastle disease is uitgevoerd aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]

▼ **M3**

II.4	<b>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</b>						
(8)	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels in kratten of kooien worden vervoerd:						
	<ul style="list-style-type: none"> <li>a) die uitsluitend loopvogels van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</li> <li>b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;</li> <li>c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;</li> <li>ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;</li> <li>iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;</li> </ul> </li> <li>d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.</li> </ul>						
	<b>Opmerkingen</b>						
	<b>Deel I:</b>						
	<ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</li> </ul>						
	<b>Deel II:</b>						
	(1) Loopvogels: dieren van de orde Struthioniformes (Casuariidae, Rheidae, Struthionidae). Na invoer moeten de loopvogels onverwijld naar het slachthuis van bestemming worden gebracht overeenkomstig artikel 18, lid 5, tweede alinea, van Richtlijn 2009/158/EG.						
	(2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.						
	(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.						
	(4) Naam van compartiment(en) invullen.						
	(5) Alleen van toepassing op de landen met de code „V” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor slachtloopvogels afkomstig uit compartimenten.						
	(6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.						
	(7) Invullen indien van toepassing.						
	(8) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de EU geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.						
	(9) Indien bij landen of gebieden voor slachtloopvogels (SRA) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.						
	Dit certificaat is tien dagen geldig.						
	Officiële dierenarts						
	<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Naam (in blokletters):</td> <td>Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>	Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:						
Datum:	Handtekening:						
Stempel:							

▼ **M9****Model van veterinair certificaat voor vlees van pluimvee (POU)**

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

<b>Deel I: Gegevens betreffende de zending</b>	I.1. Verzender Naam Adres Tel.				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.				I.6.					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres				Erkenningsnummer				I.12.	
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Schip <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten				I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				I.17.	
	I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GS-code)			
							I.20. Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>						I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>										
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in de EU				<input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen										
				Erkenningsnummer van inrichtingen						
Soorten (wetenschappelijke productbenaming)		Aard van product	▶ <sup>(1)</sup> ←	Slachthuis	Uitsnijderij	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht		

▶<sup>(1)</sup> **M10**

## ▼ M9

LAND	POU (vlees van pluimvee)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
		II.b.
II.1.	<b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
Deel II: Certificering	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van pluimvee <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:</p> <p>a) afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties II en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>c) op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk V, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde anteen postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;</p> <p>d) het vlees van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>e) voldoet aan de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;</p> <p>f) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29 daarvan, ingediende plannen betreffende residuen;</p> <p><sup>(2)</sup> [g] het voldoet aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren.]</p>	
II.2.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van pluimvee aan de volgende voorwaarden voldoet:	
II.2.1.	het is afkomstig uit:	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....:]	
	<sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....:]	
	dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van:	
	hoogpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
II.2.2.	het vlees is verkregen van pluimvee dat:	
	<sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [niet is ingeënt tegen aviare influenza;]	
	<sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [tegen aviare influenza is ingeënt volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met: .....]	
	(naam en type vaccin(s))	
	op de leeftijd van ..... weken;]	
II.2.3.	het vlees is verkregen van pluimvee dat is gehouden in:	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i> [het (de) gebied(en) met code .....:]	
	<sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <sup>(6)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....:]	
	sinds het is uitgekomen of als eendagskuikens of slachtpluimvee is ingevoerd uit a) een of meer derde landen die voor het desbetreffende product zijn opgenomen in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008, waarbij die invoer plaatsvond onder voorwaarden die ten minste gelijkwaardig zijn aan de in die verordening opgenomen voorwaarden;	
II.2.4.	het vlees is verkregen van pluimvee dat komt van inrichtingen:	
	a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;	
	b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviare influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;]	
II.2.5.	het vlees is verkregen van pluimvee dat:	



LAND	POU (vlees van pluimvee)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.b.	
	<p>(<sup>7</sup>) a) is geslacht op ..... (dd/mm/jjjj) of tussen .....dd/mm/jjjj) en .....(dd/mm/jjjj);</p> <p>b) niet is geslacht in het kader van een veterinaire rechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van een pluimveeziekte;</p> <p>c) tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact geweest is met pluimvee dat met hoogpathogene aviaire influenza of met Newcastle disease besmet was;</p>	
II.2.6.	<p>a) het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire hoogpathogene influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p> <p>b) het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag of het vervoer nooit in contact geweest met pluimvee of vlees met een lagere gezondheidsstatus;</p>	
( <sup>8</sup> ) II.2.7.	<p>het vlees is afkomstig van slachtpluimvee:</p> <p>a) dat niet is ingeënt met levende verzwakte vaccins op basis van een master seed van het Newcastle disease virus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;</p> <p>b) dat in een officieel laboratorium tijdens het slachten een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;</p> <p>c) dat in de 30 dagen vóór het slachten niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b).]]</p>	
II.3.	<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van pluimvee dat in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden is behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.</p>	
<b>Opmerkingen</b>		
<b>Deel I:</b>		
— Vak I.8.: Indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008;		
— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending;		
— Vak I.15.: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23;		
— Vak I.19.: gebruik de juiste code van het Geharmoniseerd Systeem (HS) van de Werelddouaneorganisatie: 02.07 of 02.08.90.		
<b>Deel II:</b>		
(1) „Onder vlees” van pluimvee wordt verstaan: de eetbare delen van gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, maar wel als landbouwhuisdier worden gekweekt, met uitzondering van loopvogels, die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.		
(2) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.		
(3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
(4) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
(5) Naam van compartiment(en) invullen		
(6) Indien bij landen of gebieden voor vlees van pluimvee (POU) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code „N” staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.		

▼ **M9**

LAND		POU (vlees van pluimvee)
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat II.b.
<p>(<sup>7</sup>) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van pluimvee dat is geslacht in het gebied of het (de) compartiment(en) als genoemd onder II.2.1 in een periode waarin beperkende maatregelen van de Europese Unie golden voor de invoer van vlees uit het (de) betrokken gebied respectievelijk compartiment(en).</p> <p>(<sup>8</sup>) Alleen van toepassing op de landen met de code „VI” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>(<sup>9</sup>) Indien het vlees afkomstig is van slachtpluimvee uit een of meer andere derde landen waaruit dat product volgens deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 in de Europese Unie mag worden ingevoerd, moet(en) de code(s) van dat (die) land(en) of gebied(en) daarvan worden vermeld alsmede de code van het derde land waar het pluimvee is geslacht.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		



**▼B**

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee (POU-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)

▼ M3

## Veterinair certificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT)

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in	
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat
	Naam		I.2.a
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit
	I.5. Geadresseerde		I.6.
	Naam		
	Adres		
	Postcode		
	Tel.		
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong
I.11. Plaats van oorsprong		I.9. Land van bestemming	ISO-code
Naam		I.10.	
Adres		Erkeningsnummer	
I.13. Plaats van lading		I.12.	
I.15. Vervoermiddelen		I.14. Datum van vertrek	
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		I.17.	
Identificatie:			
Referentiedocumenten:			
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)	
		02.08.90	
		I.20. Hoeveelheid	
I.21. Erzeugnistemperatuur		I.22. Aantal verpakkingen	
Umgebungstemperatuur <input type="checkbox"/>		I.24. Aard van de verpakking	
Gekühlt <input type="checkbox"/>			
Gefroren <input type="checkbox"/>			
I.23. Zegelnummer/Containernummer			
I.25. Goederen gecertificeerd voor:			
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen			
Soort (wetenschappelijke benaming)		Erkeningsnummer van inrichtingen	
Aard van de goederen		Slachthuis	
		Verwerkingsbedrijf	
		Koelhuis	
		Aantal verpakkingen	
		Nettogewicht	



M3

LAND		RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat
	II.1	<b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels (*) overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:	
		a) afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
		b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties III en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		c) op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde ante- en postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden (²);	
		d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.	
	II.2	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoet:	
II.2.1	het is afkomstig uit:		
(²) (²) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]		
(²) (⁴) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]		
	dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van:		
	hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
	(⁶) [Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
II.2.2	het vlees is verkregen van loopvogels die:		
(²) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
(²) <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:		
	.....		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		
	(⁷) zijn geslacht op ..... (dd/mm/jjjj) of tussen ..... (dd/mm/jjjj) en ..... (dd/mm/jjjj);		
II.2.3	het vlees is:		
(²) (²) <i>hetzij</i>	II.2.3.1	verkregen van gekweekte loopvogels die ononderbroken zijn gehouden in:	
		(²) (²) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]
		(²) (⁴) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]
		gedurende ten minste drie maanden voor de slacht of sinds zij zijn uitgekomen;]	
(²) (²) <i>hetzij</i>	II.2.3.1	zonder been en zonder huid en is verkregen van gekweekte loopvogels die ononderbroken zijn gehouden in:	
		(²) (²) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]
		(²) (⁴) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]
		gedurende ten minste drie maanden voor de slacht of sinds zij zijn uitgekomen;]	

## ▼ M3

II.2.4	het vlees is:	
( <sup>6</sup> ) ( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.4.1	verkregen van loopvogels van een of meer inrichtingen: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;</li> <li>b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;</li> <li>c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan.]</li> </ul>
( <sup>6</sup> ) ( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.4.1	zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels die zijn opgefokt of ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten zijn gehouden in inrichtingen: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;</li> <li>b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;</li> <li>c) waar zich in de laatste zes maanden geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan, en waaromheen zich in een gebied dat zich uitstrekt tot 10 km buiten de omtrek van dat deel van de inrichting waar de loopvogels worden gehouden en dat eventueel ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste drie maanden geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan.]</li> </ul>
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.4.1	zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels uit landen in Azië of Afrika die: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) ten minste de laatste 14 dagen vóór het slachten geïsoleerd in een teekvrije ruimte zijn gehouden, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;</li> <li>b) voordat zij naar de teekvrije ruimte zijn gebracht,           <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>2</sup>) <i>hetzij</i> [onderzocht en teekvrij bevonden zijn.];</li> <li>(<sup>2</sup>) <i>hetzij</i> [zo zijn behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd met (specificatie van de behandeling):....., waarbij deze behandeling geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels heeft achtergelaten.];</li> </ul> </li> <li>c) bij aankomst in het slachthuis (per batch) op teken zijn onderzocht, waarbij geen teken zijn gevonden.];</li> </ul>
II.2.5	het vlees is niet verkregen van loopvogels die zijn geslacht in het kader van een veterinairerechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van ziekten bij pluimvee en/of loopvogels;	
II.2.6	het is afkomstig van loopvogels:	
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.6.1	die in de laatste dertig dagen vóór het slachten met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt.];
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.6.1	die in de laatste dertig dagen vóór het slachten niet met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt.];
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.6.1	die niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease.];
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.6.1	die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een levend vaccin dat niet voldoet aan de eisen van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 798/2008, maar de inenting is niet in de laatste dertig dagen vóór het slachten uitgevoerd.];
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.6.1	die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin dat voldoet aan de eisen van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 798/2008.];
( <sup>6</sup> ) ( <sup>10</sup> ) [II.2.7	het is afkomstig van loopvogels uit inrichtingen waar ten minste gedurende de laatste zes maanden vóór invoer in de EU bewaking ten aanzien van Newcastle disease is uitgevoerd aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.];	
II.2.8	het is afkomstig van loopvogels die tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact zijn geweest met pluimvee en/of loopvogels die met hoogpathogene aviaire influenza of met Newcastle disease besmet waren;	

## ▼ M3

II.2.9	<p>het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van hoogpathogene aviare influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviare hoogpathogene influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan,</p> <p><i>en</i></p> <p>het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag en het vervoer nooit in contact geweest met loopvogels of vlees die niet voldoen aan Verordening (EG) nr. 853/2004.</p>
II.3	<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van loopvogels die in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden zijn behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.</p>
<b>Opmerkingen</b>	
<b>Deel I:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</li> <li>— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</li> </ul>	
<b>Deel II:</b>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Onder vlees van loopvogels wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafval, van gekweekte loopvogels die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.</li> <li>(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.</li> <li>(3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>(4) Naam van compartiment(en) invullen.</li> <li>(5) Indien bij landen of gebieden voor vlees gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT) in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 de code N staat, betekent dit dat in geval van een uitbraak van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 de land- of gebiedscode verder gebruikt wordt, maar dat delen waarvoor op de datum van afgifte van dit certificaat officiële beperkende maatregelen gelden die het desbetreffende derde land in verband met Newcastle disease heeft ingesteld, hiervan zijn uitgesloten.</li> <li>(6) Niet van toepassing op de landen met de code „VII” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>(7) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van loopvogels die zijn geslacht in het gebied of het (de) compartiment(en) als genoemd onder II.2.1 in een periode waarin beperkende maatregelen van de EU golden voor de invoer van vlees uit het (de) betrokken gebied of compartiment(en).</li> <li>(8) Alleen van toepassing op de landen met de code „VII” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>(9) Dergelijke zendingen mogen niet naar Finland of Zweden worden verzonden.</li> <li>(10) Bij niet-gevaccineerde koppels is deze bewaking gebaseerd op serologische tests, en bij gevaccineerde koppels op onderzoek van tracheaswabs.</li> </ol>	
Officiële dierenarts	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	

**▼B**

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie  
(RAT-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)



### Veterinair certificaat voor vlees van vrij vederwild (WGM)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender			I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
	Naam:			I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Adres:			I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde			I.6.	
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
					ISO-code
					I.10.
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.		
Naam:					
Adres:					
Erkenningsnummer:					
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Andere <input type="checkbox"/>			I.17.		
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)	
				02.08.90	
				I.20. Aantal/Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten			I.22. Aantal verpakkingen		
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>			Gekoeld <input type="checkbox"/>		
			Bevoren <input type="checkbox"/>		
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Erkenningsnummer van inrichtingen					
Soort	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen
(Wetenschappelijke benaming)					Nettogewicht



LAND		WGM (vlees van vrij vederwild)	
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
			II.b.
Deel II: Certificering	II.1	<p><b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:</p> <p>a) afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van sectie IV van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>c) op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VIII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde ante- en postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;</p> <p>d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan, alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.</p>	
	II.2	<p><b>Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild aan de volgende voorwaarden voldoet:</p>	
	II.2.1	<p>a) het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood in</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>waar ten minste de laatste 30 dagen geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen hebben gegolden in verband met uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease;</p> <p>b) het is verkregen van dieren die binnen twaalf uur nadat ze zijn gedood, zijn vervoerd naar een verzamelplaats en/of naar een erkende vrijwildverwerkingsinrichting om er te worden gekoeld;</p>	
	II.2.2	<p>het is afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [een verzamelplaats,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [een erkende vrijwildverwerkingsinrichting,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [een verzamelplaats en een erkende vrijwildverwerkingsinrichting,]</p> <p>waarvoor op het tijdstip van het opmaken geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of werkelijke uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease;</p>	
	II.2.3	<p>het is verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;</p>	
	<sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [II.2.4	<p>wanneer het gaat om vers vlees of om vrij vederwild zonder veren en ingewanden, is het vlees verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;]</p>	
	<sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	<p>[wanneer het gaat om vrij vederwild met veren en ingewanden:</p> <p>a) is het vlees gedurende ten hoogste de laatste 15 dagen vóór de voorgenomen dag van invoer koel bewaard bij een temperatuur van ten hoogste +4 °C, maar is het niet bevroren of diepgevroren;</p> <p>b) heeft een officiële dierenarts een representatief monster van de karkassen gekeurd en is het vlees verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;</p> <p>c) is het vlees geïdentificeerd door het aanbrengen van een officieel merkteken ter aanduiding van de herkomst, overeenkomstig de onder I.28 opgenomen beschrijving;]</p>	





- (<sup>6</sup>) II.2.5            het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood op of tussen .....;
- II.2.6                het vlees voldoet aan de bepalingen van Richtlijn 96/23/EG, en in het bijzonder de artikelen 29 en 30.
- II.2.7                Aanvullende garanties:  
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het vrij vederwild:
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij*        [van veren en ingewanden ontdaan is.]
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij*        [niet van veren en ingewanden ontdaan is, maar per vliegtuig zal worden vervoerd.]

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoonwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28: (Aard van de goederen): kies een van de volgende categorieën: vrij vederwild zonder veren en zonder ingewanden/vrij vederwild met veren en ingewanden.

##### Deel II:

- (1) Onder vlees van vrij vederwild wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafvallen, van vrij vederwild, met uitzondering van vrij vederwild met veren en ingewanden, die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.
- (2) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van dieren die zijn geslacht in een gebied of compartiment in een periode waarin beperkende maatregelen van de Europese Gemeenschap golden voor de invoer van vlees uit dit gebied respectievelijk compartiment.
- (6) Alleen van toepassing op de landen met de code „VIII” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**▼B**

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild (WGM-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)



### Veterinair certificaat voor eieren (E)

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU						
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam: Adres: Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam: Adres: Postcode: Tel.		I.6.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst Naam: Adres: Erkenningsnummer:		I.12.					
	I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum					
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Referentiedocumenten:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU					
			I.17.					
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GN-code) <b>04.07</b>		I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen						
I.23. Nr. zegel en nr. container		I.24. Aard van de verpakking						
I.25. Goederen gecertificeerd voor Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>								
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (Wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Koelhuis      Aantal verpakkingen      Nettogewicht								



LAND		E (eieren)		
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	
	II.1	<p><b>Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eieren afkomstig zijn van een inrichting die op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.</p>		
	II.2	<p><b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 2160/2003 en dat de in dit certificaat beschreven eieren overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:</p>		
	II.2.1	afkomstig zijn van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;		
	II.2.2	zijn opgeslagen, vervoerd en geleverd overeenkomstig de voorschriften van sectie X, hoofdstuk I, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;		
	( <sup>1</sup> ) [II.2.3]	voldoen aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Commissie tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren;]		
	II.2.4	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen;		
	II.2.5	voldoen aan de voorschriften van artikel 10, lid 6, van Verordening (EG) nr. 2160/2003. Met name:		
		i)	mogen geen eieren worden ingevoerd uit koppels van legkippen waarin <i>Salmonella</i> spp. is geconstateerd als gevolg van een epidemiologisch onderzoek naar een door voedsel overgedragen uitbraak of indien geen gelijkwaardige garanties zijn verstrekt, tenzij zij gemerkt zijn als eieren van klasse B;	
		ii)	mogen geen eieren worden ingevoerd uit koppels van legkippen met onbekende gezondheidsstatus waarvan wordt vermoed dat zij besmet zijn, of uit koppels die besmet zijn met <i>Salmonella</i> Enteritidis en/of <i>Salmonella</i> Typhimurium waarvoor in de communautaire wetgeving een doelstelling voor het verminderen van de prevalentie is vastgesteld en waarop geen monitoring wordt toegepast die gelijkwaardig is aan de in de bepalingen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 1168/2006 vastgestelde monitoring, of indien geen gelijkwaardige garanties zijn gesteld, tenzij zij gemerkt zijn als eieren van klasse B.	
<b>Opmerkingen</b>				
<b>Deel I:</b>				
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.				
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.				
— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.				
— Vak I.18: klasse van de eieren overeenkomstig artikel 3 van Verordening (EG) nr. 1028/2006 invullen.				
<b>Deel II:</b>				
(1) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.				

**▼B**

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:



### Veterinair certificaat voor eiproducten (EP)

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU		
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentinummer certificaat	I.2.a.
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.	
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer	
	I.12.			
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek	
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU	
		I.17.		
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)	
			I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking	
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>				
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de Europese Unie <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)    Aard van de goederen    Verwerkingsbedrijf    Koelhuis    Nettogewicht Erkenningsnummer van inrichtingen				

▼ **M11**

LAND	EP (eiproducten)	
Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1. <b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	II.b.
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eiproducten geproduceerd zijn van eieren afkomstig van een inrichting die op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviariae influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en verklaart het volgende:	
	<i>hetzij</i>	
	(1) II.1.1. [in een gebied met een straal van 10 km rond de inrichting, dat in voorkomend geval ook grondgebied van een buurland kan omvatten, heeft zich ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviariae influenza of Newcastle disease voorgedaan;]	
	<i>hetzij</i>	
	(1) II.1.2. [de eiproducten werden als volgt verwerkt:	
	(1) <i>hetzij</i> [vloeibaar eiwit werd:	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 870 seconden bij 55,6 °C behandeld.]]	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 232 seconden bij 56,7 °C behandeld.]]	
	(1) <i>hetzij</i> [dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 % werd gedurende 138 seconden bij 62,2 °C behandeld.]	
	(1) <i>hetzij</i> [gedroogd eiwit werd:	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 20 uur bij 67 °C behandeld.]	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 513 uur bij 54,4 °C behandeld.]]	
	(1) <i>hetzij</i> [hele eieren werden ten minste:	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C behandeld.]	
	(1) <i>hetzij</i> [volledig gekookt.]]	
	(1) <i>hetzij</i> [hele ei mengsels werden ten minste:	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C behandeld.]	
	(1) <i>hetzij</i> [gedurende 94 seconden bij 61,1 °C behandeld.]]	
	<b>II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
	Ondergetekende, officieel dierenarts/officieel inspecteur, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004 en dat de in dit certificaat beschreven eiproducten overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:	
	II.2.1. afkomstig zijn van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
	II.2.2. zijn geproduceerd met grondstoffen die voldoen aan de voorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt II, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	II.2.3. zijn geproduceerd overeenkomstig de hygiënevoorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt III, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	II.2.4. voldoen aan de analytische eisen van sectie X, hoofdstuk II, punt IV, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;	
	II.2.5. zijn voorzien van een identificatiemerk overeenkomstig sectie I van bijlage II en sectie X, hoofdstuk II, punt V, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	II.2.6. met betrekking tot levende dieren en producten daarvan, alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29 daarvan, ingediende plannen betreffende residuen.	

▼ **M11**

LAND		EP (eiproducten)							
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8.: indien nodig code van de zone of het compartiment van oorsprong vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</li> <li>— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</li> <li>— Vak I.19.: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 04.07, 04.08, 35.02 of 21.06.10.</li> <li>— Vak I.28.: aard van de goederen: specificatie van het percentage eibestanddelen.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p>									
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 40%;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>				Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:								
Datum:	Handtekening:								
Stempel:									



▼ B

## BIJLAGE II

## (bedoeld in artikel 4)

(In te vullen en aan het veterinaire certificaat te hechten indien het vervoer van pluimvee en eendagskuikens tot aan de grens van de Europese Gemeenschap, ook indien slechts voor een deel, plaatsvindt per schip)

**Verklaring van de kapitein van het schip**

Ondergetekende, kapitein van het schip (naam .....), verklaart dat het in bijgaand veterinaire certificaat nr. .... bedoelde pluimvee aan boord van het schip is gebleven tijdens de reis van ..... in ..... (*land, gebied, zone of compartiment van uitvoer*) naar ..... in de Europese Gemeenschap en dat het schip niet heeft aangelegd op een plaats buiten ..... (*land, gebied, zone of compartiment van uitvoer*) op weg naar de Europese Gemeenschap, behalve in: ..... (*aanloophavens*). Bovendien is het pluimvee tijdens de reis niet in contact geweest met ander pluimvee aan boord dat een lagere gezondheidsstatus had.

Gedaan te ..... d.d. ....

(Haven van aankomst)

(Datum van aankomst)

(Stempel)

(Handtekening van de kapitein)

(Naam in blokletters, functie)

**▼B***BIJLAGE III***COMMUNAUTAIRE BESLUITEN, INTERNATIONALE NORMEN EN PROCEDURES VOOR ONDERZOEK, BEMONSTERING EN TESTS ALS BEDOELD IN ARTIKEL 6****I. Vóór invoer in de Gemeenschap**

Methoden voor de standaardisatie van materialen en procedures voor onderzoek, bemonstering en tests op:

1. *Aviaire influenza*

- Diagnosehandboek voor aviaire influenza in Beschikking 2006/437/EG van de Commissie <sup>(1)</sup>, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Wereldgezondheidsorganisatie (OIE) <sup>(2)</sup>.

2. *Newcastle disease*

- Bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG van de Raad <sup>(3)</sup>, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
- Als artikel 12 van Richtlijn 90/539/EEG van toepassing is, moeten de bemonsterings- en onderzoeksmethoden in overeenstemming zijn met de methoden die beschreven staan in de bijlagen bij Beschikking 92/340/EEG van de Commissie <sup>(4)</sup>.

3. *Salmonella Pullorum en Salmonella Gallinarum*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.

**▼M2**4. *Salmonella Arizonae*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG, hetzij
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Wereldgezondheidsorganisatie (OIE).

**▼B**5. *Mycoplasma gallisepticum*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.

6. *Mycoplasma meleagridis*

Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG.

7. *Salmonella van belang voor de volksgezondheid*

De te gebruiken detectiemethode is de door het communautaire referentielaboratorium (CRL) voor salmonella in Bilthoven, Nederland, aanbevolen methode, of een gelijkwaardige methode. Die methode wordt beschreven in de meest recente versie van het ontwerp van bijlage D bij ISO 6579 (2002): „Detection of *Salmonella* spp. in animal faeces and in samples of the primary production stage”. Bij deze detectiemethode wordt een semisolide medium (gemodificeerd semisolide Rappaport-Vassiliadis-medium, MSR/V) gebruikt als het enige selectieve ophopingsmedium.

<sup>(1)</sup> PB L 237 van 31.8.2006, blz. 1.

<sup>(2)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A\\_summry.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A_summry.htm)

<sup>(3)</sup> PB L 260 van 5.9.1992, blz. 1.

<sup>(4)</sup> PB L 188 van 8.7.1992, blz. 34.

**▼B**

De serotypering wordt verricht volgens het Kauffmann-White-schema of een gelijkwaardige methode.

**II. Na invoer in de Gemeenschap**

*Bemonsterings- en testprocedures voor aviaire influenza en Newcastle disease*

Gedurende de in bijlage VIII, punt II.1, bedoelde periode neemt de officiële dierenarts monsters voor virologisch onderzoek van het ingevoerde pluimvee, dat als volgt wordt onderzocht:

- tussen de zevende en de vijftiende dag na het begin van de afzonderingsperiode worden cloacaswabs genomen bij alle dieren van de zending indien deze minder dan zestig dieren telt of van ten minste zestig dieren bij grotere zendingen;
- de monsters worden onderzocht in officiële laboratoria die door de bevoegde autoriteit zijn aangewezen, met diagnostische procedures voor:
  - i) aviaire influenza overeenkomstig het diagnosehandboek van Beschikking 2006/437/EG;
  - ii) Newcastle disease overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG.

**III. Algemene voorschriften**

- Er mogen verzamelmonsters worden gevormd uit monsters van maximaal vijf dieren.
- Virusisolaten moeten onverwijld naar het nationale referentielaboratorium worden gestuurd.

**▼B***BIJLAGE IV*

(bedoeld in artikel 8, lid 2, onder d), artikel 9, lid 2, onder b), en artikel 10)

**CRITERIA VOOR BEWAKINGSPROGRAMMA'S VOOR AVIAIRE INFLUENZA EN TE VERSTREKKEN INFORMATIE <sup>(1)</sup>**

**I. Criteria voor bewaking van aviaire influenza bij pluimvee in derde landen, gebieden, zones of compartimenten als bedoeld in artikel 10**

**A. Bewaking van aviaire influenza bij pluimvee**

1. Beschrijving van de doelstellingen
2. Derde land, gebied, zone of compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is):
3. Soort bewaking:
  - serologische bewaking
  - virologische bewaking
  - specifieke subtypen van aviaire influenza
4. Bemonsteringscriteria
  - specifieke diersoorten (bv. kalkoenen, kippen, patrijzen)
  - specifieke categorieën (bv. fok- en vermeerderingsdieren, legdieren)
  - specifieke houderijsystemen (bv. commerciële bedrijven, hobbybedrijven)
5. Statistische basis voor het aantal bemonsterde inrichtingen:
  - aantal inrichtingen in het gebied
  - aantal inrichtingen per categorie
  - aantal te bemonsteren inrichtingen per pluimveecategorie
6. Bemonsteringsfrequentie
7. Aantal genomen monsters per inrichting/stal
8. Bemonsteringsperiode
9. Aard van de genomen monsters (weefsel, feces, cloaca-, orofarynx- of tracheaswabs)
10. Gebruikte laboratoriummethoden (bv. AGID, PCR, HAR, virusisolatie)
11. Vermelding van laboratoria die de test uitvoeren op centraal, regionaal of lokaal niveau (doorhalen wat niet van toepassing is)

Vermelding van het referentielaboratorium dat de bevestigingstests uitvoert (nationaal referentielaboratorium voor aviaire influenza, OIE of communautair referentielaboratorium voor aviaire influenza)

<sup>(1)</sup> Gelieve zo uitvoerig mogelijke informatie te verstrekken zodat het programma goed kan worden beoordeeld.

**▼B**

12. Rapportagesysteem/protocol dat voor de resultaten van de bewaking van aviaire influenza wordt gebruikt (met de resultaten indien beschikbaar)
  13. Follow-uponderzoeken van positieve uitslagen voor subtype H5 en H7.
- B. *Indien beschikbaar, informatie over de bewaking van aviaire influenza bij wilde vogels ter beoordeling van de risicofactoren voor insleep van aviaire influenza bij pluimvee*
1. Soort bewaking:
    - serologische bewaking
    - virologische bewaking
    - specifieke subtypen van aviaire influenza
  2. Bemonsteringscriteria
  3. Specifieke bemonstering van wilde vogels (wetenschappelijke soortnamen vermelden)
  4. Bewaking van specifieke gebieden
  5. De in deel I, onder A, punt 6 en de punten 8 tot en met 12, bedoelde informatie
- II. **Bewaking van aviaire influenza na een uitbraak van die ziekte in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was, zoals bedoeld in artikel 8, lid 2, onder d), en artikel 9, lid 2, onder b)**
- De bewaking van aviaire influenza moet aan de hand van een gerandomiseerd, representatief monster van de risicopopulaties ten minste op betrouwbare wijze aantonen dat er geen besmetting is, met inachtneming van de specifieke epizoötiologische omstandigheden van de uitbraak of uitbraken in kwestie.

**▼B***BIJLAGE V*

(bedoeld in artikel 11, onder a)

**DOOR EEN DERDE LAND DAT TEGEN AVIAIRE INFLUENZA  
VACCINEERT TE VERSTREKKEN INFORMATIE <sup>(1)</sup>****I. Criteria voor in een derde land, gebied, zone of compartiment als bedoeld in artikel 11 uitgevoerde vaccinatieprogramma's**

1. Land, gebied, zone of compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is)
2. Ziektegeschiedenis (eerdere uitbraken bij pluimvee of gevallen bij wilde vogels van HPAI/LPAI)
3. Redenen om tot vaccinatie over te gaan
4. Risicobeoordeling op basis van:
  - een uitbraak van aviaire influenza in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is)
  - een uitbraak van aviaire influenza in een nabijgelegen land
  - andere risicofactoren, zoals bepaalde streken, pluimveehouderijsysteem of categorieën pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels
5. Geografisch gebied waar wordt gevaccineerd
6. Aantal inrichtingen in het vaccinatiegebied
7. Aantal inrichtingen waar wordt gevaccineerd, indien verschillend van het onder 6 vermelde aantal
8. Soorten en categorieën pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels in het gebied, de zone of het compartiment waar wordt gevaccineerd
9. Aantal stuks pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels in de onder 7 bedoelde inrichtingen (bij benadering)
10. Samenvatting van de kenmerken van het vaccin
11. Toelating, hantering, productie, opslag, levering, distributie en verkoop van vaccins tegen aviaire influenza in het land
12. Toepassing van een DIVA-strategie
13. Beoogde duur van de vaccinatiecampagne
14. Bepalingen en beperkingen inzake de verplaatsing van gevaccineerd pluimvee en producten van gevaccineerd pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels die gevaccineerd zijn

<sup>(1)</sup> Gelieve zo uitvoerig mogelijke informatie te verstrekken zodat het programma goed kan worden beoordeeld.

**▼B**

15. Klinische en laboratoriumtests in de inrichtingen waar gevaccineerd is en/of die in het vaccinatiegebied gelegen zijn (bv. werkzaamheid en tests vóór verplaatsingen)
16. Wijze van administratie (bv. van de in punt 15 genoemde informatie) en registratie van bedrijven waar gevaccineerd wordt.

**II. Bewaking in derde landen, gebieden, zones of compartimenten die tegen aviaire influenza vaccineren, als bedoeld in artikel 11**

Indien in een derde land, gebied, zone of compartiment wordt gevaccineerd, moeten in alle commerciële inrichtingen waar tegen aviaire influenza gevaccineerd wordt, laboratoriumtests worden uitgevoerd en moet naast de in bijlage IV, deel I, onder A, bedoelde informatie ook de volgende informatie worden verstrekt:

1. Aantal inrichtingen waar gevaccineerd wordt in het gebied, per categorie
2. Aantal te bemonsteren inrichtingen waar gevaccineerd wordt, per pluimveecategorie
3. Gebruik van verklikkerdieren (soort en aantal verklikkerdieren per stal vermelden)
4. Aantal genomen monsters per inrichting en/of stal
5. Gegevens over de werkzaamheid van het vaccin.

**▼ M9***BIJLAGE VI*

(bedoeld in artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), en artikel 13, lid 1, onder a)

**CRITERIA VOOR ERKENDE VACCINS TEGEN NEWCASTLE DISEASE****I. Algemene criteria**

1. Vaccins moeten voldoen aan de normen die zijn vastgelegd in het hoofdstuk over Newcastle disease van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Wereldgezondheidsorganisatie (OIE).
2. Vaccins moeten door de bevoegde autoriteiten van het betrokken derde land worden geregistreerd voordat zij mogen worden gedistribueerd en gebruikt. Voor deze registratie moeten de bevoegde autoriteiten van het betrokken derde land zich baseren op een volledig dossier dat gegevens bevat over de doeltreffendheid en de onschadelijkheid van het vaccin; voor ingevoerde vaccins mogen de bevoegde autoriteiten zich baseren op gegevens die zijn gecontroleerd door de bevoegde autoriteiten van het land waar het vaccin wordt geproduceerd, op voorwaarde dat die controles zijn verricht overeenkomstig OIE-normen.
3. Bovendien moeten de invoer of de productie en de distributie van de vaccins worden gecontroleerd door de bevoegde autoriteiten van het betrokken derde land.
4. Voordat distributie wordt toegestaan, moet elke partij vaccins namens de bevoegde autoriteiten worden getest op onschadelijkheid, met name ten aanzien van de verzwakking of inactivering en van de afwezigheid van ongewenste contaminanten, alsmede op werkzaamheid.

**II. Specifieke criteria**

Levende verzwakte vaccins tegen Newcastle disease moeten worden bereid op basis van een Newcastle disease-virusstam waarvoor bij een test van de „master seed” een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) is gebleken van:

- a) minder dan 0,4 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elk dier ten minste  $10^7$  EID<sub>50</sub> toegediend, of
- b) minder dan 0,5 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elke vogel ten minste  $10^8$  EID<sub>50</sub> is toegediend.



**▼B***BIJLAGE VII*

(bedoeld in artikel 13)

**AANVULLENDE GEZONDHEIDSVOORSCHRIFTEN****I. voor pluimvee, eendagskuikens en broedeieren afkomstig uit Een derde land, gebied, zone of compartiment waar de gebruikte vaccins tegen Newcastle disease niet aan de criteria van bijlage VI voldoen**

1. Indien het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de specifieke criteria van bijlage VI voldoen in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment niet verboden is, gelden de volgende aanvullende gezondheidsvoorschriften:
  - a) pluimvee, met inbegrip van eendagskuikens, is sedert minstens twaalf maanden voor de datum van invoer in de Gemeenschap niet met dergelijke vaccins ingeënt;
  - b) op het koppel of de koppels is niet meer dan twee weken voor de datum van invoer in de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, niet meer dan twee weken voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, een virusisolatietest op Newcastle disease uitgevoerd:
    - i) die is uitgevoerd in een officieel laboratorium,
    - ii) op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel,
    - iii) waarbij geen aviair paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex van meer dan 0,4 is gevonden;
  - c) het pluimvee is gedurende de onder b) bedoelde twee weken onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden;
  - d) het pluimvee is gedurende zestig dagen voor de datum van invoer in de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, gedurende een periode van 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden onder a) en b) voldoet.
2. Als eendagskuikens worden ingevoerd uit een derde land, gebied, zone of compartiment als bedoeld in punt 1, zijn deze eendagskuikens en de broedeieren waaruit zij verkregen zijn, in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met pluimvee of broedeieren die niet aan de in punt 1, onder a) tot en met d), genoemde voorwaarden voldoen.

**II. Voor vlees van pluimvee**

Vlees van pluimvee moet afkomstig zijn van slachtpluimvee:

**▼M9**

- a) dat in de dertig dagen voor de slachtdatum niet is ingeënt met levende verzwakte vaccins op basis van een master seed van het Newcastle diseasevirus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;

**▼B**

- b) dat in een officieel laboratorium tijdens het slachten een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel, waarbij geen aviair paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (IC-PI) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) dat in de dertig dagen vóór de slachtdatum niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b).

*BIJLAGE VIII*

(bedoeld in artikel 14, lid 1, onder a)

**FOK- EN GEBRUIKSPLUIMVEE MET UITZONDERING VAN LOOPVOGELS, EN BROEDEIEREN EN EENDAGSKUIKENS MET UITZONDERING VAN DIE VAN LOOPVOGELS****I. Voorschriften vóór de invoer**

1. In de Gemeenschap ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels komen uitsluitend uit inrichtingen die door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land zijn erkend onder voorwaarden die ten minste even stringent zijn als die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, met dien verstande dat de erkenning van deze inrichtingen niet mag zijn geschorst of ingetrokken.
2. Wanneer fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels, en/of de koppels van herkomst krachtens de eisen die zijn vermeld in het desbetreffende veterinaire certificaat van deze verordening moeten worden getest, worden de bemonsteringen voor deze tests en de tests zelf uitgevoerd overeenkomstig bijlage III.
3. Op in de Gemeenschap ingevoerde broedeieren staat de naam van het derde land van herkomst vermeld, alsmede het woord „broedei” in een van de officiële talen van de Gemeenschap, in letters van meer dan 3 mm hoog.
4. De verpakkingen van de in lid 3 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land, gebied, zone of compartiment van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de in punt 3 genoemde informatie die op de eieren staat;
  - b) de pluimveesoort waarvan de eieren afkomstig zijn;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.
5. De dozen ingevoerde eendagskuikens bevatten uitsluitend dieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land, gebied, zone of compartiment van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de naam van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst;
  - b) de pluimveesoort waartoe de eendagskuikens behoren;
  - c) het registratienummer van de broederij;
  - d) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

**II. Voorschriften na de invoer**

1. Ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede ingevoerde eendagskuikens en broedeieren, met uitzondering van die van loopvogels, worden vanaf de datum van aankomst op de inrichting van bestemming gehouden:
  - a) gedurende ten minste zes weken, of

**▼B**

b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.

De onder a) bedoelde periode kan evenwel tot drie weken worden beperkt indien de bemonsteringen en tests overeenkomstig bijlage III een gunstig resultaat hebben opgeleverd.

2. Uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels wordt gedurende ten minste drie weken, gerekend vanaf de dag van het uitkomen, gehouden op de broederij dan wel gedurende ten minste drie weken op de inrichting(en) waarnaar de kuikens na het uitkomen zijn verzonden.

Indien de eendagskuikens niet worden opgefokt in de lidstaat die de broedeieren heeft ingevoerd, worden zij rechtstreeks naar de in de punten 1.10 en 1.11 van model 2 van het gezondheidscertificaat in bijlage IV bij Richtlijn 90/539/EEG bedoelde eindbestemming vervoerd en daar ten minste drie weken na de datum waarop zij zijn uitgekomen gehouden.

3. Gedurende de in de punten 1 en 2 bedoelde perioden worden ingevoerd fok- en gebruikspluimvee en ingevoerde eendagskuikens alsmede uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, in afzondering gehouden in pluimveestallen waar geen andere koppels aanwezig zijn.

De dieren mogen wel in pluimveestallen worden gezet waar reeds fok- en gebruikspluimvee en eendagskuikens aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de punten 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde dier is binnengebracht en mag geen enkel dier de stal verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.

4. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebroed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de punten 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd.

5. Uiterlijk op de dag waarop de in punt 1 of 2 bedoelde periode verstrijkt worden het ingevoerde fok- en gebruikspluimvee en de eendagskuikens door de officiële dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

**▼B***BIJLAGE IX*

(bedoeld in artikel 14, lid 1, onder b)

**FOK- EN GEBRUIKSLOOPVOGELS EN BROEDEIEREN EN EENDAGSKUIKENS DAARVAN****I. Voorschriften vóór de invoer**

1. Ingevoerde fok- en gebruiksluopvogels („loopvogels”) worden geïdentificeerd door middel van halsmerken en/of microchips die de ISO-code van het derde land van herkomst bevatten. Microchips moeten voldoen aan de ISO-normen.
2. Ingevoerde broedeieren van loopvogels worden voorzien van een stempel dat de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong bevat.
3. De verpakkingen van de in lid 2 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van loopvogels uit hetzelfde derde land, gebied of compartiment of dezelfde zone van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de in punt 2 genoemde informatie die op de eieren staat;
  - b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending broedeieren van loopvogels bevat;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender;
4. De dozen ingevoerde eendagskuijks van fok- en gebruiksluopvogels bevatten uitsluitend loopvogels uit hetzelfde derde land, gebied of compartiment of dezelfde zone van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong;
  - b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending eendagskuijks van loopvogels bevat;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

**II. Voorschriften na de invoer**

1. Na afloop van de invoercontroles overeenkomstig Richtlijn 91/496/EEG worden de zendingen loopvogels en broedeieren en eendagskuijks daarvan rechtstreeks naar de eindbestemming vervoerd.
2. Ingevoerde loopvogels en eendagskuijks daarvan worden vanaf de datum van aankomst op de inrichting(en) van bestemming gehouden:
  - a) gedurende ten minste zes weken, of
  - b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.

**▼M16**

3. Uit ingevoerde broedeieren afkomstige loopvogels worden gedurende ten minste drie weken, gerekend vanaf de dag van het uitkomen, gehouden in de broederij dan wel gedurende ten minste drie weken in de inrichting(en) waarnaar de kuijks na het uitkomen zijn verzonden.

Wanneer eendagskuijks van loopvogels niet worden opgefokt in de lidstaat die de broedeieren heeft ingevoerd, worden zij rechtstreeks naar de in de punten I.10 en I.11 van model 2 van het gezondheidscertificaat in bijlage IV bij Richtlijn 2009/158/EG <sup>(1)</sup> bedoelde eindbestemming vervoerd en daar ten minste drie weken na de datum waarop zij zijn uitgekomen, gehouden.

<sup>(1)</sup> PB L 343 van 22.12.2009, blz. 74.

**▼B**

4. Gedurende de in de punten 2 en 3 bedoelde perioden worden ingevoerde loopvogels en uit ingevoerde broedeieren afkomstig loopvogels in afzondering gehouden in stallen waar geen andere loopvogels of pluimvee aanwezig zijn.

Zij mogen wel in stallen worden gezet waar reeds andere loopvogels of pluimvee aanwezig zijn. In dat geval worden de in de punten 2 en 3 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra de laatste ingevoerde loopvogel is binnengebracht en mag geen enkele loopvogel of ander pluimvee de stal verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.

5. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebreed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn. In dat geval worden de in de punten 2 en 3 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd en zijn de in die punten genoemde maatregelen van toepassing.

6. Uiterlijk op de dag waarop de in punt 2 of 3 genoemde periode verstrijkt worden de ingevoerde loopvogels en de eendagskuikens daarvan door de officiële dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

### **III. Voorschriften voor de invoer van loopvogels en eendagskuikens daarvan afkomstig uit Azië en Afrika in de Gemeenschap**

De in deel I van bijlage X vastgestelde beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorragische koorts zijn van toepassing op fok- en gebruiksloopvogels en eendagskuikens daarvan, afkomstig uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten in Azië of Afrika.

Alle loopvogels die positief hebben gereageerd op de competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts worden vernietigd.

Alle dieren van dezelfde zending moeten 21 dagen na de eerste test een nieuwe Elisa-test ondergaan. Wanneer een of meer dieren positief reageren, worden alle dieren van de zending vernietigd.

### **IV. Voorschriften voor fok- en gebruiksloopvogels afkomstig uit een derde land of een gebied dat of een zone die als besmet met Newcastle disease wordt beschouwd**

De volgende regels zijn van toepassing op loopvogels en broedeieren daarvan, afkomstig uit een derde land of een gebied dat of een zone die als besmet met Newcastle disease wordt beschouwd alsmede op eendagskuikens daarvan die uit dergelijke eieren zijn uitgebreed:

- a) voordat de afzonderingsperiode begint controleren de bevoegde autoriteiten de in deel II, punt 4, van deze bijlage bedoelde afzonderingsvoorzieningen;
- b) in de in deel II, punten 2 en 3, genoemde perioden wordt een virusisolatietest op Newcastle disease verricht met gebruikmaking van cloacaswabs of fecesmonsters van elke loopvogel;

**▼B**

- c) indien de loopvogels bestemd zijn voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, wordt naast de onder b) bedoelde virusisolatietest ook bij elke loopvogel een serologische test verricht;
- d) een dier moet negatief op de onder b) en c) bedoelde tests hebben gereageerd voordat het de afzonderingsvoorziening mag verlaten.

*BIJLAGE X*

(bedoeld in artikel 17)

**BESCHERMENDE MAATREGELEN IN VERBAND MET KRIM-KONGO HEMORRAGISCHE KOORTS****I. Voor loopvogels**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de Gemeenschap in een teekvrije, tegen knaagdieren beschermde ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de loopvogels naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige ectoparasieten gegarandeerd worden vernietigd. Na een verblijf van 14 dagen in de teekvrije ruimte worden de loopvogels aan een competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts onderworpen. Alle in de isolatieruimte ondergebrachte dieren moeten negatief op de test reageren. Bij aankomst van de loopvogels in de Gemeenschap worden zowel de behandeling tegen ectoparasieten als de serologische test herhaald.

**II. Voor loopvogels waarvan het vlees wordt ingevoerd**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 14 dagen vóór de slachtdatum in een tegen knaagdieren beschermde, teekvrije ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de loopvogels naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij onderzocht en teekvrij bevonden of worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd worden vernietigd. De gebruikte behandeling wordt op het invoercertificaat vermeld. De behandeling mag geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels achterlaten.

Elke partij loopvogels wordt vóór het slachten op teken onderzocht. Indien teken worden gevonden, wordt de hele partij opnieuw aan de vóór het slachten verplichte isolatie onderworpen.



▼ M2

## BIJLAGE XI

(zoals bedoeld in artikel 18, lid 2)

**Model van veterinair certificaat voor doorvoer/opslag van van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiprodukten**

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU			
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam  Adres  Tel.N°		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	I.5. Geadresseerde Naam  Adres Postcode Tel.N°		I.6. Voor de zending in EU verantwoordelijke persoon Naam  Adres Postcode Tel.N°		
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	van	Code
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	van	Code
	I.11. Plaats van oorsprong / Plaats van de vangst Naam Adres Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Leverancier aan zeevervoermiddelen <input type="checkbox"/> Naam Adres Erkenningsnummer Postcode		
	I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Referentiedocumenten:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU  I.17.		
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GN-code)		
					I.20. Aantal / Hoeveelheid
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen
	I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24. Aard van de verpakking
I.25. Goederen gecertificeerd voor Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26. Voor doorvoer naar derde land door EU <input type="checkbox"/> Derde land		ISO-code		I.27.	
I.28. Identificatie van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen			
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Soort behandeling	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	
			Koelhuis	Aantal verpakkingen	
				Nettogewicht	

## ▼ M2

LAND

Doorvoer/opslag van van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, inclusief loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten

Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat:	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hierbij dat van specifieke pathogenen vrije eieren, het vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, de eieren en/of de eieren en eiproducten <sup>(1)</sup> zoals in dit certificaat beschreven:</p> <p>II.1.1 afkomstig zijn/is uit een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die is opgenomen in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 en</p> <p><sup>(2)</sup> II.1.2 voldoen/voldoet aan de van toepassing zijnde veterinairerechtelijke voorschriften zoals aangegeven in de gezondheidsverklaring in de modelcertificaten in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.8: indien nodig code van de zone of het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.</p> <p>— Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Wereldhandelsorganisatie) vermelden: 02.07, 02.08.90, 04.07, 04.08 of 21.06.10</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten zoals omschreven in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p><sup>(2)</sup> Voor van specifieke pathogenen vrije eieren [SPF], vlees van pluimvee [POU], vlees van loopvogels [RAT], vlees van vrij vederwild [WGM], gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee [POU- MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van loopvogels [RAT-MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild [WGM-MI/MSM], eieren [E] of eiproducten [EP].</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>				



## BIJLAGE XII

(bedoeld in artikel 20)

## CONCORDANTIETABEL

Deze verordening	Beschikking 2006/696/EG	Beschikking 94/438/EG	Beschikking 93/342/EEG
Artikel 1, lid 1, eerste alinea	Artikel 1, eerste alinea		
Artikel 1, lid 1, tweede alinea	Artikel 5		
Artikel 1, lid 2	Artikel 1, tweede alinea		
Artikel 1, lid 3	Bijlagen I en II (deel 1)		
artikel 2, punten 1 t/m 5	Artikel 2, onder a) tot en met e)		
Artikel 2, punt 6	Artikel 2, onder m)		
Artikel 2, punt 7	Artikel 2, onder j)		
Artikel 2, punt 8	Artikel 2, onder k)		
Artikel 2, punt 9	artikel 2, onder l)		
Artikel 2, punt 10			
Artikel 2, punt 11			
Artikel 2, punt 12, onder a) tot en met c)	Artikel 2, onder g)		
Artikel 2, punt 12, onder d)			
Artikel 2, punt 13	Artikel 2, onder h)		
Artikel 2, punt 14	Artikel 2, onder f)		
Artikel 2, punt 15			
Artikel 2, punt 16			
Artikel 2, punt 17			
Artikel 2, punt 18			
Artikel 2, punt 19			
Artikel 2, punt 20			
Artikel 3	Artikel 5		
Artikel 4, eerste alinea	Artikelen 5 en 3		
Artikel 4, tweede alinea	Bijlage I, deel 3		
Artikel 4, derde alinea	Artikel 3, tweede alinea		

## ▼B

Deze verordening	Beschikking 2006/696/EG	Beschikking 94/438/EG	Beschikking 93/342/EEG
Artikel 5	Artikel 4		
Artikel 6			
Artikel 7, onder a)			Artikel 2, onder h)
Artikel 7, onder b)			Artikel 2, onder g)
Artikel 7, onder c)			Artikel 2, onder i)
Artikel 8			
Artikel 9			
Artikel 10			
Artikel 11			
Artikel 12		Artikel 4, leden 1 en 2	Artikel 4, leden 1 en 2
Artikel 13		Artikel 4, lid 3	Artikel 4, lid 4
Artikel 14, lid 1, onder a)	Artikel 9		
Artikel 14, lid 1, onder b)	Artikel 11		
Artikel 14, lid 2			
Artikel 15	Artikel 18		
Artikel 16	Artikel 8		
Artikel 17	Artikel 16, lid 2		
Artikel 18, lid 1			
Artikel 18, lid 2	Artikel 19, onder b)		
Artikel 18, lid 3	Artikel 19		
Artikel 19	Artikel 20		
Artikel 20			
Artikel 21			
Artikel 22			
Bijlage I	Bijlagen I en II		
Bijlage II	Bijlage I, deel 3		
Bijlage III, deel I, punten 1 t/m 6	Bijlage I, deel 4, onder A		
Bijlage III, deel I, punt 7			

▼B

Deze verordening	Beschikking 2006/696/EG	Beschikking 94/438/EG	Beschikking 93/342/EEG
Bijlage III, delen II en III	Bijlage I, deel 4, onder B		
Bijlage IV			
Bijlage V			
Bijlage VI			Bijlage B
Bijlage VII, deel I	Artikel 7		
Bijlage VII, deel II		Bijlage	
Bijlage VIII, deel I	Artikel 9		
Bijlage VIII, deel II	Artikel 10		
Bijlage IX, deel I	Artikel 11		
Bijlage IX, deel II	Artikel 12		
Bijlage IX, deel III	Artikel 13		
Bijlage IX, deel IV	Artikel 14		
Bijlage X	Bijlage V		
Bijlage XI	Bijlage IV		
Bijlage XII			