

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

► <u>M19</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 532/2012 van de Commissie van 21 juni 2012	L 163	1	22.6.2012
► <u>M20</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1162/2012 van de Commissie van 7 december 2012	L 336	17	8.12.2012
► <u>M21</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 88/2013 van de Commissie van 31 januari 2013	L 32	8	1.2.2013
► <u>M22</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 191/2013 van de Commissie van 5 maart 2013	L 62	22	6.3.2013
► <u>M23</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 437/2013 van de Commissie van 8 mei 2013	L 129	25	14.5.2013
► <u>M24</u>	Verordening (EU) nr. 519/2013 van de Commissie van 21 februari 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M25</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 556/2013 van de Commissie van 14 juni 2013	L 164	13	18.6.2013
► <u>M26</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 866/2013 van de Commissie van 9 september 2013	L 241	4	10.9.2013
► <u>M27</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 1204/2013 van de Commissie van 25 november 2013	L 316	6	27.11.2013
► <u>M28</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 166/2014 van de Commissie van 17 februari 2014	L 54	2	22.2.2014
► <u>M29</u>	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 952/2014 van de Commissie van 4 september 2014	L 273	1	13.9.2014
► <u>M30</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/198 van de Commissie van 6 februari 2015	L 33	9	10.2.2015
► <u>M31</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/243 van de Commissie van 13 februari 2015	L 41	5	17.2.2015
► <u>M32</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/342 van de Commissie van 2 maart 2015	L 60	31	4.3.2015
► <u>M33</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/526 van de Commissie van 27 maart 2015	L 84	30	28.3.2015
► <u>M34</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/608 van de Commissie van 14 april 2015	L 101	1	18.4.2015
► <u>M35</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/796 van de Commissie van 21 mei 2015	L 127	9	22.5.2015
► <u>M36</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/908 van de Commissie van 11 juni 2015	L 148	11	13.6.2015
► <u>M37</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1153 van de Commissie van 14 juli 2015	L 187	10	15.7.2015
► <u>M38</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1220 van de Commissie van 24 juli 2015	L 197	1	25.7.2015
► <u>M39</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1349 van de Commissie van 3 augustus 2015	L 208	7	5.8.2015
► <u>M40</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1363 van de Commissie van 6 augustus 2015	L 210	24	7.8.2015
► <u>M41</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1884 van de Commissie van 20 oktober 2015	L 276	28	21.10.2015
► <u>M42</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2015/2258 van de Commissie van 4 december 2015	L 321	23	5.12.2015
► <u>M43</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2016/15 van de Commissie van 7 januari 2016	L 5	1	8.1.2016
► <u>M44</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2016/39 van de Commissie van 14 januari 2016	L 11	3	16.1.2016
► <u>M45</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2016/57 van de Commissie van 19 januari 2016	L 13	49	20.1.2016
► <u>M46</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2016/148 van de Commissie van 4 februari 2016	L 30	17	5.2.2016

- **M47** Uitvoeringsverordening (EU) 2016/433 van de Commissie van 22 L 76 29 23.3.2016
maart 2016

Gerectificeerd bij:

- **C1** Rectificatie PB L 290 van 4.10.2014, blz. 11 (952/2014)
► **C2** Rectificatie PB L 326 van 11.12.2015, blz. 68 (2015/608)
► **C3** Rectificatie PB L 326 van 11.12.2015, blz. 69 (2015/1884)



**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 ⁽¹⁾, 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 ⁽²⁾, 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 ⁽³⁾, 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 ⁽⁴⁾, 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 ⁽⁵⁾, 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 zoonoseverwekkers ⁽⁶⁾, en met name op artikel 10, lid 2,

⁽¹⁾ 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).

⁽²⁾ 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).

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

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

⁽⁵⁾ PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

⁽⁶⁾ 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 ⁽¹⁾, 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 ⁽²⁾, 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 ⁽³⁾ 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.

⁽¹⁾ 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).

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ 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 ⁽¹⁾ 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 ⁽²⁾ 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 ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ en het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals ⁽⁵⁾ 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.

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

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

⁽³⁾ PB L 10 van 14.1.2006, blz. 16.

⁽⁴⁾ http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm (meest recente uitgave).

⁽⁵⁾ 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 veterinaire rechtelijke 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) ⁽¹⁾ 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 ⁽²⁾ 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,

⁽¹⁾ 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).

⁽²⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

▼B

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

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 ⁽¹⁾, 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;

⁽¹⁾ <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.

▼ M42*Artikel 5***Voorwaarden voor invoer en doorvoer**

1. Producten die in de Unie ingevoerd en door de Unie doorgevoerd worden, voldoen aan het volgende:

- a) de in de artikelen 6 en 7 en in hoofdstuk III vastgestelde voorwaarden;
- b) de aanvullende garanties die zijn aangegeven in kolom 5 van de tabel in deel 1 van bijlage I;
- c) 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 deel 1 van bijlage I;
- d) de voorwaarden met betrekking tot de goedkeuring van een salmonellabestrijdingsprogramma en de daaraan verbonden beperkingen die alleen van toepassing zijn wanneer dat is aangegeven in de desbetreffende kolom van de tabel in deel 1 van bijlage I;
- e) de aanvullende garanties inzake diergezondheid, indien de lidstaat van bestemming die vereist en zij in het certificaat worden genoemd.

2. De volgende in lid 1 vastgestelde voorwaarden zijn niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan:

- a) punt b);
- b) punt d) wanneer de zendingen bestemd zijn voor de primaire productie van pluimvee voor particulier huishoudelijk gebruik of de primaire productie van pluimvee die leidt tot rechtstreekse levering, door de producent, van kleine hoeveelheden primaire producten, zoals bedoeld in artikel 1, lid 3, van Verordening (EG) nr. 2160/2003.

▼ 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.

▼B*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 ⁽¹⁾ 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;
- b) gedurende ten minste zes maanden voorafgaande aan de onder a) bedoelde certificering een bewakingsprogramma voor aviaire influenza overeenkomstig artikel 10 is uitgevoerd, als dat in het certificaat wordt vereist.

2. Indien zich een uitbraak van aviaire 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 aviaire influenza beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:

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

▼B

- 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 aviaire 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 aviaire influenza uitgevoerd overeenkomstig bijlage IV, deel II.

*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:

▼B

- i) van bijlage IV, deel I, of
 - ii) van de Terrestrial Animal Health Code van de OIE (¹);
- 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.

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:

⁽¹⁾ http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm

▼B

- 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.

HOOFDSTUK IV

SPECIFIEKE INVOERVOORWAARDEN

▼M42*Artikel 14***Specifieke invoerwaarden voor pluimvee, broedeieren en eendagskuikens**

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

▼ M42

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

2. De in lid 1, onder a) en b), genoemde specifieke voorwaarden zijn niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan. De in deel II van bijlage VIII vastgestelde voorschriften die van toepassing zijn na de invoer, zijn evenwel van toepassing op die zendingen.

▼ B*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.

*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

- 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 ⁽¹⁾ genoemde grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen, van zendingen vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, inclusief loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten 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.

⁽¹⁾ PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1.

▼ M26

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 genoemde grensinspectieposten in Litouwen, van zendingen eieren, eiproducten en vlees van pluimvee, afkomstig uit Belarus en bestemd voor het Russische gebied Kaliningrad, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

▼ M15

- 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.

▼ M25*Artikel 18 bis***Afwijking voor doorvoer door Kroatië van zendingen afkomstig uit Bosnië en Herzegovina die bestemd zijn voor derde landen**

1. In afwijking van artikel 4, lid 4, is de rechtstreekse doorvoer over de weg tussen de grensinspectiepost van Nova Sela en de grensinspectiepost van Ploče van zendingen vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, met inbegrip van loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren, afkomstig uit Bosnië en Herzegovina en bestemd voor derde landen, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, zoals bepaald in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts in de grensinspectiepost van binnenkomst voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EU NAAR DERDE LANDEN”;
- c) aan de procedurevoorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG is voldaan;

▼ M25

- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst heeft op het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 van de Commissie ⁽¹⁾ genoemde Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.
2. Dergelijke zendingen mogen niet overeenkomstig artikel 12, lid 4, of artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG in de Unie worden gelost of opgeslagen.
3. De bevoegde autoriteit verricht op gezette tijden audits om na te gaan of de aantallen zendingen en de hoeveelheden producten die het grondgebied van de Unie binnenkomen 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.

⁽¹⁾ PB L 21 van 28.1.2004, blz. 11.

▼ B

BIJLAGE I

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

▼ M42

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	Omschrijving van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment	Veterinair certificaat		Bijzondere voorwaarden	Bijzondere voorwaarden		Status t.a.v. bewaking aviaire influenza	Status t.a.v. vaccinatie aviaire influenza	Status salmonellabes-trijding ⁽⁶⁾	
			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, LT20								S0, ST0
			BPR	I							
			DOR	II							
			HER	III							
			POU	VI							
RAT	VII										

▼ M42

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, LT20		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 EP, E, POU	VIII		N				S4
BW — Botswana	BW-0	Het hele land	SPF							
			EP, E							S4
			BPR	I						
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT	VII						
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
	CA-1	Het hele land Canada, met uitzondering van gebied CA-2	WGM	VIII						
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N				A	
			POU, RAT		N					

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	CA-2	Grondgebied van Canada dat overeenkomt met:								
	CA-2.1	„Primary Control Zone” (primaire controlezone) gelegen binnen de volgende grenzen: — in het westen, de Stille Oceaan; — in het zuiden, de grens met de Verenigde Staten van Amerika; — in het noorden: Highway 16; — in het oosten, de grens tussen de provincies British Columbia en Alberta.	WGM	VIII	P2	4.12.2014	9.6.2015			
			POU, RAT		N, P2					
	CA-2.2	Gebied in de provincie Ontario gelegen binnen de volgende grenzen: — van County Road 119 bij de aansluiting met County Road 64 en 25th Line; — langs 25th Line naar het noorden tot de aansluiting met Road 68, dan langs Road 68 naar het oosten tot de aansluiting met 25th Line en dan verder langs 25th Line naar het noorden tot Road 74; — langs Road 74 naar het oosten van 25th Line tot 31st Line; — langs 31st Line naar het noorden van Road 74 tot Road 78; — langs Road 78 naar het oosten van 31st Line tot 33rd Line; — langs 33rd Line naar het noorden van Road 78 tot Road 84; — langs Road 84 naar het oosten van 33rd Line tot Highway 59; — langs Highway 59 naar het zuiden van Road 84 tot Road 78; — langs Road 78 naar het oosten van Highway 59 tot 13th Line; — langs 13th Line naar het zuiden van Road 78 tot Oxford Road 17; — langs Oxford Road 17 naar het oosten van 13th Line tot Oxford Road 4;	WGM	VIII	P2	8.4.2015	8.10.2015			
			POU, RAT		N, P2					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S1, ST1
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S1, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		<ul style="list-style-type: none"> — langs Oxford Road 4 naar het zuiden van Oxford Road 17 tot County Road 15; — langs County Road 15 naar het oosten van Oxford Road 4, voorbij de kruising met Highway 401, tot Middletown Line; — langs Middletown Line naar het zuiden van County Road 15, voorbij de kruising met Highway 403, tot Old Stage Road; — langs Old Stage Road naar het westen van Middletown Line tot County Road 59; — langs County Road 59 naar het zuiden van Old Stage Road tot Curries Road; — langs Curries Road naar het westen van County Road 59 tot Cedar Line; — langs Cedar Line naar het zuiden van Curries Road tot Rivers Road; — langs Rivers Road naar het zuidwesten van Cedar Line tot Foldens Line; — langs Foldens Line naar het noordwesten van Rivers Road tot Sweaburg Road; — langs Sweaburg Road naar het zuidwesten van Foldens Line tot Harris Street; — langs Harris Street naar het noordwesten van Sweaburg Road tot Highway 401; — langs Highway 401 naar het westen van Harris Street tot Ingersoll Street (County Road 10); — langs Ingersoll Road (County Road 10) naar het noorden van Highway 401 tot County Road 119; 								

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		— langs County Road 119 van Ingersoll Street (County Road 10) terug naar het beginpunt bij de aansluiting van County Road 119 en 25th Line.								
	CA-2.3	Gebied in de provincie Ontario gelegen binnen de volgende grenzen:	WGM	VIII	P2	8.4.2015	8.10.2015			
		— langs Township Road 4 naar het westen van de kruising met Highway 401 tot Blandford Road;	POU, RAT		N,					
		— langs Blandford Road naar het noorden van Township Road 4 tot Oxford-Waterloo Road;	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		SI, ST1
		— langs Oxford Waterloo Road naar het oosten van Blandford Road tot Walker Road;								
		— langs Walker Road naar het noorden van Oxford-Waterloo Road tot Bridge Street;								
		— langs Bridge Street naar het oosten van Walker Road tot Puddicombe Road;								
		— langs Puddicombe Road naar het noorden van Bridge Street tot Bethel Road;								
		— langs Bethel Road naar het oosten van Puddicombe Road tot Queen Street;								
		— langs Queen Street naar het zuiden van Bethel Road tot Bridge Street;								
		— langs Bridge Street naar het oosten van Queen Street tot Trussler Road;								
		— langs Trussler Road naar het zuiden van Bridge Street tot Oxford Road 8;								
		— langs Oxford Road 8 naar het oosten van Trussler Road tot Northumberland Street;								
		— langs Northumberland Street, die overgaat in Swan Street/Ayr Road, naar het zuiden van Oxford Road 8 tot Brant Waterloo Road;								

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
		<ul style="list-style-type: none"> — langs Brant Waterloo Road naar het westen van Swan Street/Ayr Road tot Trussler Road; — langs Trussler Road naar het zuiden van Brant Waterloo Road tot Township Road 5; — langs Township Road 5 naar het westen van Trussler Road tot Blenheim Road; — langs Blenheim Road naar het zuiden van Township Road 5 tot Township Road 3; — langs Township Road 3 naar het westen van Blenheim Road tot Oxford Road 22; — langs Oxford Road 22 naar het noorden van Township Road 3 tot Township Road 4; — langs Township Road 4 naar het westen van Oxford Road 22 tot Highway 401. 									
CH — Zwitserland	CH-0	Het hele land	(³)					A		(³)	
CL — Chili	CL-0	Het hele land	SPF								
			EP, E							S4	
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N				A		S0, ST0
			WGM	VIII							
			POU, RAT		N						
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								

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
HK — Hongkong	HK-0	Het hele grondgebied van de Speciale Administratieve Regio Hongkong	EP							
IL — Israël (5)	IL-0	Het hele land	SPF							
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, LT20	X	N			A		S5, ST1
			SRP		P3	18.4.2015				
			POU, RAT	X	N					
			WGM	VIII	P3	18.4.2015				
			E	X						S4
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
MD — Moldavië	MD-0	Het hele land	EP							
ME — Montenegro	ME-0	Het hele land	EP							
MG — Madagaskar	MG-0	Het hele land	SPF							
			EP, E, WGM							S4
MY — Maleisië	MY-0	—	—							
		Westelijk schiereiland	EP							
	E								S4	
▼ M43										
MK — voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië (4)	MK-0 (4)	Het hele land	E, EP							

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
▼ <u>M44</u> MX — Mexico	MX-0	Het hele land	SPF							
			EP				5 februari 2016			
▼ <u>M42</u> 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							
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20,							S0, ST0
			WGM	VIII						
			EP, E, POU, RAT						S4	
PM — Saint-Pierre en Miquelon	PM-0	Het gehele grondgebied	SPF							
RS — Servië	RS-0	Het hele land	EP							
RU — Rusland	RU-0	Het hele land	EP, E, POU							S4
SG — Singapore	SG-0	Het hele land	EP							
TH — Thailand	TH-0	Het hele land	SPF, EP							
			WGM	VIII			1.7.2012			
			POU, RAT				1.7.2012			
			E				1.7.2012			S4

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
TN — Tunesië	TN-0	Het hele land	SPF							
			BPP, LT20, BPR, DOR, HER							S0, ST0
			WGM	VIII						
			EP, E, POU, RAT							S4
TR — Turkije	TR-0	Het hele land	SPF							
			EP, E							S4
UA — Oekraïne	UA-0	Het hele land	EP, E, POU, RAT, WGM							
US — Verenigde Sta- ten van Amerika	US-0	Het hele land	SPF							
			EP, E							S4
	US-1	Het grondgebied van de Verenigde Staten van Ame- rika, met uitzondering van het gebied US-2	WGM	VIII						
			POU, RAT		N					
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S3, ST1
	US-2	Het grondgebied van de Verenigde Staten van Ame- rika dat overeenkomt met:								
	US-2.1	de staat Washington: Benton County Franklin County	WGM	VIII	P2	19.12.2014	7.4.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2				A	
	US-2.2	de staat Washington: Clallam County	WGM	VIII	P2	19.12.2014	11.5.2015			
POU, RAT				N						
BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20				P2				A		S3, ST1

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.3	de staat Washington:	WGM	VIII	P2	29.1.2015	16.6.2015			
			POU, RAT		N					
		Okanogan County (1):	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
		a) Noord: sla bij het kruispunt van US 97 WA 20 met S. Janis Road rechts S. Janis Road in. Sla links McLaughlin Canyon Road, rechts Hardy Road en links Chewilken Valley Road in.								
		b) Oost: sla op Chewilken Valley Road rechts JH Green Road in, dan links Hosheit Road, links Tedrow Trail Road en links Brown Pass Road in tot aan de grens met de Colville Tribe. Volg de grens met de Colville Tribe naar het westen en daarna naar het zuiden tot aan de kruising met US 97 WA 20.								
		c) Zuid: sla rechts US 97 WA 20 in, dan links Cherokee Road en rechts Robinson Canyon Road in. Sla links Bide A Wee Road in, dan links Duck Lake Road, rechts Soren Peterson Road, links Johnson Creek Road en rechts George Road in. Sla links Wetherstone Road en rechts Eplay Road in.								
		d) West: sla op Eplay Road rechts Conconully Road/6th Avenue N. in, dan links Green Lake Road, rechts Salmon Creek Road, rechts Happy Hill Road en links Conconully Road in (die gaat over in Main Street). Sla rechts Broadway in, dan links C Street, rechts Lake Street E, rechts Sinlahekin Road, rechts S. Fish Lake Road en rechts								

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		Fish Lake Road in. Sla links N. Pine Creek Road in, dan rechts Henry Road (die gaat over in N. Pine Creek Road), rechts Indian Springs Road en rechts Hwy 7 in, die eindigt bij US 97 WA 20.								
	US-2.4	de staat Washington:	WGM	VIII	P2	3.2.2015	6.5.2015			
		Okanogan County (2):	POU, RAT		N					
		a) Noord: volg US Hwy 95 naar het oosten vanaf de kruising met de grens met Canada en sla rechts 9 Mile Road in (County Hwy 4777).	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
		b) Oost: sla op 9 Mile Road rechts Old Hwy 4777 in, die zuidwaarts naar Molson Road zwenkt. Sla rechts Chesaw Road in, dan links Forest Service 3525 en links Forest Development Road 350 in, die overgaat in Forest Development Road 3625. Ga pal naar het westen en sla links Forest Service 3525 in, dan rechts Rone Road, rechts Box Spring Road, links Mosquito Creek Road en rechts Swanson Mill Road in.								
		c) Zuid: sla op Swanson Mill Road links O'Neil Road in, die in het zuiden overgaat in de 97N. Sla rechts Ellis Forde Bridge Road in, dan links Janis Oroville (SR 7), rechts Loomis Oroville Road, rechts Wannact Lake Road, links Elleme-ham Mountain Road, links Earth Dam Road en								

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		links een naamloze weg in, dan rechts een naamloze weg, rechts een andere naamloze weg, links een naamloze weg en links een andere naamloze weg in. d) West: sla op de naamloze weg rechts Loomis Oroville Road en links Smilkameen Road in tot aan de grens met Canada.								
	US-2.5	de staat Oregon: Douglas County	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2	19.12.2014	23.3.2015			
	US-2.6	de staat Oregon: Deschutes County	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2	14.2.2015	19.5.2015			
	US-2.7	de staat Oregon: Malheur County	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2	20.1.2015	11.5.2015			
		de staat Idaho: Canyon County Payette County	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2					

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.8	de staat Californië: Stanislaus County/Tuolumne County: een zone met een straal van 10 km, met de klok mee vanaf de noordelijke grens van de cirkelvormige controlezone: a) Noord: 2,5 mijl ten oosten van het kruispunt van State Hwy. 108 met Williams Road. b) Noordoost: 1,4 mijl ten zuidoosten van het kruispunt van Rock River Dr. met Tulloch Road. c) Oost: 2,0 mijl ten noordwesten van het kruispunt van Milpitas Road met Las Cruces Road. d) Zuidoost: 1,58 mijl ten oosten van het noordelijke uiteinde van Rushing Road. e) Zuid: 0,70 mijl ten zuiden van het kruispunt van State Highway 132 met Crabtree Road. f) Zuidwest: 0,8 mijl ten zuidoosten van het kruispunt van Hazel Dean Road met Loneoak Road. g) West: 2,5 mijl ten zuidwesten van het kruispunt van Warnerville Road met Tim Bell Road. h) Noordwest: 1,0 mijl ten zuidoosten van het kruispunt van CA-120 met Tim Bell Road.	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2	23.1.2015	5.5.2015	A		S3, ST1
	US-2.9	de staat Californië: Kings County: een zone met een straal van 10 km, met de klok mee vanaf de noordelijke grens van de cirkelvormige controlezone: a) Noord: 0,58 mijl ten noorden van Kansas Avenue.	WGM POU, RAT BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20	VIII	P2 N P2	12.2.2015	26.5.2015	A		S3, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		b) Noordoosten: 0,83 mijl ten oosten van CA-43. c) Oost: 0,04 mijl ten oosten van 5th Avenue. d) Zuidoost: 0,1 mijl ten oosten van het kruispunt van Paris Avenue met 7th Avenue. e) Zuid: 1,23 mijl ten noorden van Redding Avenue. f) Zuidwest: 0,6 mijl ten westen van het kruispunt van Paris Avenue met 15th Avenue. g) West: 1,21 mijl ten oosten van 19th Avenue. h) Noordwest: 0,3 mijl ten noorden van het kruispunt van Laurel Avenue met 16th Avenue.								

▼ M45

US-2.10	De staat Minnesota	WGM	VIII	P2	5.3.2015	10.9.2015			
		POU, RAT		N					
		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1

▼ M42

US-2.11.1	de staat Missouri: Barton County Jasper County	WGM	VIII	P2	8.3.2015	18.6.2015			
		POU, RAT		N					
		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1

US-2.11.2	de staat Missouri: Moniteau County Morgan County	WGM	VIII	P2	10.3.2015	11.6.2015			
		POU, RAT		N					
		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.11.3	de staat Missouri: Lewis County	WGM	VIII	P2	5.5.2015	20.9.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.13	de staat Arkansas: Boone County Marion County	WGM	VIII	P2	11.3.2015	13.7.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.14	de staat Kansas: Leavenworth County Wyandotte County	WGM	VIII	P2	13.3.2015	12.6.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.15	de staat Kansas: Cherokee County Crawford County	WGM	VIII	P2	9.3.2015	18.6.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.16	de staat Montana: Fergus County Judith Basin County	WGM	VIII	P2	2.4.2015	2.7.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.17	de staat North Dakota:	WGM	VIII	P2	11.4.2015	27.7.2015			
		Dickey County	POU, RAT		N					
		La Moure County	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2					S3, ST1
	US-2.18	de staat South Dakota:	WGM	VIII	P2	1.4.2015	10.9.2015			
		Beadle County	POU, RAT		N					
		Bon Homme County	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
		Brookings County								
		Brown County								
		Hutchinson County								
		Kingsbury County								
		Lake County								
		McCook County								
		McPherson County								
		Minnehaha County								
		Moody County								
		Roberts County								
Spink County										
Yankton County										
	US-2.19.1	de staat Wisconsin:	WGM	VIII	P2	16.4.2015	18.8.2015			
		Barron County	POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.19.2	de staat Wisconsin:	WGM	VIII	P2	11.4.2015	17.8.2015			
		Jefferson County	POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.19.3	de staat Wisconsin: Chippewa County	WGM	VIII	P2	23.4.2015	29.7.2015			
			POU, RAT		N, P2					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S3, ST1
	US-2.19.4	de staat Wisconsin: Juneau County	WGM	VIII	P2	17.4.2015	6.8.2015			
			POU, RAT		N, P2					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S3, ST1
	US-2.20.1	de staat Iowa Buena Vista County Calhoun County Cherokee County Clay County Dickinson County Emmet County Hamilton County Hardin County Humboldt County IDA County Kossuth County Lyon County O'Brien County Osceola County Palo Alto County Plymouth County Pocahontas County Sac County Sioux County Webster County Woodbury County Wright County	WGM	VIII	P2	14.4.2015	11.11.2015			
			POU, RAT		N P2					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20					A		S3, ST1

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	US-2.20.2	de staat Iowa Adair County Guthrie County Madison County	WGM	VIII	P2	4.5.2015	9.9.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
	US-2.21	de staat Indiana: Whitley County	WGM	VIII	P2	10.5.2015	8.8.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
▼ <u>M47</u>	US-2.21.1	de staat Indiana: Dubois County Martin County	WGM	VIII	P2	15.1.2016	1.5.2016			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2 P2			A		S3, ST1
▼ <u>M42</u>	US-2.22	de staat Nebraska: Dakota County Dixon County Thurston County Wayne County	WGM	VIII	P2	11.5.2015	21.10.2015			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2			A		S3, ST1
UY — Uruguay	UY-0	Het hele land	SPF							
			EP, E, RAT							S4

▼ M42

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
ZA — Zuid-Afrika	ZA-0	Het hele land	SPF							
			EP, E							S4
			BPR	I	P2	9.4.2011		A		
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT	VII	H	9.4.2011	25.8.2015			
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 90 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: de definitieve naam van dit land zal worden vastgelegd in aansluiting op de lopende onderhandelingen in het kader van de Verenigde Naties.

(⁵) De staat Israël met uitzondering van de gebieden onder Israëliisch bestuur sinds juni 1967, namelijk de Golanhoogvlakte, de Gazastrook, Oost-Jeruzalem en de rest van de Westelijke Jordaanoever.

(⁶) Beperkingen met betrekking tot salmonellabestrijdingsprogramma's zoals vermeld in deel 2 zijn niet van toepassing op zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan, indien bestemd voor de primaire productie van pluimvee voor particulier huishoudelijk gebruik of de primaire productie van pluimvee die leidt tot rechtstreekse levering, door de producent, van kleine hoeveelheden primaire producten aan de eindverbruiker of plaatselijke detailhandelszaken die de producten rechtstreeks aan de eindverbruiker leveren, overeenkomstig het model van veterinair certificaat „LT20”;

▼ 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 slachtlloopvogels

▼ M42

„LT20”:	Veterinair certificaat voor individuele zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan
---------	---

▼ B

„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 gebruikslloopvogels, 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

▼ M26

- „IX”: Alleen de doorvoer door Litouwen van zendingen eieren, eiproducten en vlees van pluimvee 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

▼ M34

- „X”: Aanvullende garanties voor goederen die zijn gecertificeerd overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III en de modelcertificaten BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT en E.

▼ 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.

▼ M29

„H”: Er zijn garanties verstrekt dat het vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT) afkomstig is van loopvogels van een geregistreerd gesloten loopvogelbedrijf dat door de bevoegde autoriteit van het derde land is erkend. Bij een uitbraak van HPAI op het grondgebied van het derde land mag dergelijk vlees toch nog worden ingevoerd, mits het vlees afkomstig is van loopvogels van een geregistreerd gesloten bedrijf dat vrij van LPAI en HPAI is, en op voorwaarde dat er zich binnen een straal van 100 km rond dat bedrijf - eventueel met inbegrip van het grondgebied van een buurland - ten minste in de laatste 24 maanden geen uitbraak van LPAI of HPAI heeft voorgedaan en er geen epidemiologisch verband bestaat met een loopvogel- of pluimveebedrijf waar zich de laatste 24 maanden LPAI of HPAI heeft voorgedaan.

▼ 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-grensinspectiepost.

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.

▼ M34

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

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon			I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
				I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
				I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon			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		Vertrektijd
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:			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.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 Ras/Categorie Hoeveelheid (wetenschappelijke benaming)							

▼ M34

LAND

BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee ⁽¹⁾ aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <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:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en)]	
	<p>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;</p> <p>b) waar een bewakingsprogramma voor aviariaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;</p>		
II.1.4	zij zijn afkomstig uit:		
⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 aviariaire 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 aviariaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en het pluimvee is gehouden in een inrichting:		
	<p>a) waarin zich de laatste 30 dagen voor invoer in de EU geen laagpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan;</p> <p>b) die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviariaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie in geen enkele inrichting laagpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan;</p> <p>c) waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie laagpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan;]</p>		
II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviariaire 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		
	<p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinaire rechtelijke 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 aviariaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;</p>		
II.1.7	zij zijn afkomstig uit een koppel:		
	<p>a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;</p> <p>b) waarvoor een gezondheidsbewakingsprogramma is toegepast ten aanzien van:</p>		

▼ M34

LAND		BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)																
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat			II.b.													
<p>(³) <i>hetzij</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen),]</p> <p>(³) <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),]</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum 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>(³) <i>hetzij</i> [c] dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [c] dat tegen Newcastle disease is ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin													
]																		
<p>(⁵) <i>en/of</i> [d] dat met officieel goedgekeurde vaccins is ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin													
]																		
<p>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;</p> <p>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.</p> <p>II.2. Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</p> <p>(⁶) [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:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2">Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)</th> </tr> <tr> <th>positief</th> <th>negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)		positief	negatief					
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)															
			positief	negatief														
<p>De laatste drie weken vóór invoer werden om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella:</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels.]</p> <p>(³) (⁸) <i>hetzij</i> [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels: ;]]</p> <p>(⁶) [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.]</p> <p>II.3. Aanvullende garanties inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(⁹) [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:</p> <p>a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;</p>																		

▼ M34

LAND		BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
		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;]
(⁵) [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::]	
(⁶) [II.3.3		wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:	
(³) <i>hetzij</i>		[hebben zij, als het om fokpluimvee gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]	
(³) <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.]	
(¹³) [II.3.4		het in dit certificaat beschreven fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels is onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]	
II.4.		Aanvullende gezondheidsvoorschriften	
(¹⁰)		[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:	
(²) (³) <i>hetzij</i>		[het gebied met code]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>		[het/de compartiment(en)]	
		is het in dit certificaat beschreven pluimvee:	
		a)	ten minste de laatste twaalf 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.]
(¹¹) II.5.		Verklaring inzake het vervoer van de dieren	
		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: <ul style="list-style-type: none"> 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.

▼ M34

LAND		BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)							
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.							
<p>Opmerkingen</p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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- of 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. <p>Deel II:</p> <p>(¹) Fokpluimvee en gebruikspluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.</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) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(⁶) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(⁷) Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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. <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 fok- of 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.</p> <p>(¹³) Deze garantie is alleen vereist voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>Dit certificaat is tien dagen geldig.</p>									
<p>Officiële dierenarts</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 50%;">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:									

▼ M34

Veterinair certificaat voor fok- of gebruikslöopvogels (BPR)

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		Vertrektijd
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. Cites-nr(s)				
	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		

▼ M34

LAND

BPR (fok- of gebruiksluopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels ⁽¹⁾ aan de volgende voorwaarden voldoen:		
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code;]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <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:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code;]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en);]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <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:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 de loopvogels zijn gehouden in een inrichting:		
	a) waarin zich de laatste 30 dagen voor invoer in de EU geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	b) die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	c) waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]		
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;		
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;		
⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[b] dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]		

▼ M34

LAND		BPR (fok- of gebruiksluopvogels)																
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat			II.b.													
<p>(³) <i>hetzij</i> [b] dat tegen Newcastle disease is ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin													
]]																		
<p>(⁶) <i>en/of</i> [c] dat met officieel goedgekeurde vaccins is ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin													
]]																		
<p>(⁶) II.1.8 de dieren zijn, indien zij afkomstig zijn uit landen in Azië of Afrika:</p> <p>(³) <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;]</p> <p>(³) <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:;]</p> <p>(³) <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;]</p>																		
<p>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;</p> <p>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.</p>																		
<p>II.2. Aanvullende garanties</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p>																		
<p>(⁷) [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:</p> <p>a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;</p> <p>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;</p> <p>c) in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]</p>																		
<p>(⁶) [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:;]</p>																		
<p>(⁷) [II.2.2 wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [hebben zij, als het om fokloopvogels gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG;]</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [hebben zij, als het om legdieren (gebruiksluopvogels die worden gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG.]]</p>																		
<p>(¹⁰) [II.2.3 zijn de fok- of gebruiksluopvogels onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008;</p>																		

▼ M34

LAND	BPR (fok- of gebruiksloopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁵) II.3. Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</p> <p>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>(erkenningnummer 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> <p>(⁶) II.4. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</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 erkenningnummer 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>Opmerkingen</p> <p>Deel I:</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 erkenningnummer van vermeerderings- of 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>Deel II:</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>		

▼ **M34**

LAND		BPR (fok- of gebruiksloopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
<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 gebruiksloopvogels afkomstig uit compartimenten.</p> <p>(⁶) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <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- of gebruiksloopvogels (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>(¹⁰) Deze garantie is alleen vereist voor fok- of gebruiksloopvogels afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</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>			

▼ M34

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 Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		Vertrektijd
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		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.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 Ras/Categorie Hoeveelheid (wetenschappelijke benaming)							

▼ M34

LAND

DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid	
	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:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [het gebied met code];	
	⁽²⁾ ⁽⁴⁾ <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:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ <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 aviare influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4 zij zijn afkomstig uit:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 aviare 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 aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting:		
a) waarin zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen geen laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;		
b) die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviare influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen in geen enkele inrichting laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;		
c) waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;]		
II.1.5 a) de dieren zijn niet ingeënt tegen aviare influenza;		
b) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
⁽³⁾ <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen aviare influenza;]		
⁽³⁾ <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 uitgebroed 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;		

▼ M34

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)				
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat			II.b.	
<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		zij zijn afkomstig van eieren uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:				
a)		zij zijn ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU in officieel erkende inrichtingen gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;				
b)		er golden op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen;				
c)		zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van:				
(3) hetzij		[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen).]				
(3) hetzij		[<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).]				
(3) hetzij		[<i>Salmonella Pullorum</i> 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;				
(3) hetzij		[d) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]				
(3) hetzij		[d) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt:				
	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin
]
(5) en/of		[e) zij zijn met officieel goedgekeurde vaccins ingeënt				
	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin
]
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;				
(5) II.1.9		zij zijn op met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen (indien nodig herhalen).]				
II.2.		Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid				
(6) [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:				
	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel (7)		
				positief	negatief	

▼ M34

LAND	DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
		<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> <p>(³) <i>hetzij</i> [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie);]</p> <p>(³) (⁶) <i>hetzij</i> [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie):]]</p> <p>(⁶) [II.2.2 Als de eendagskuikens voor de fok bestemd zijn, werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]</p> <p>II.3. Aanvullende garanties inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(⁶) [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 eendagskuikens afkomstig van broedeieren uit koppels die:</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(³) <i>hetzij</i> [ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]]</p> <p>(⁵) [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:</p> <p>.....:]</p> <p>(⁶) [II.3.3 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> <p>(¹³) [II.3.4 de in dit certificaat beschreven eendagskuikens zijn afkomstig van eieren uit koppels die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]</p> <p>II.4. Aanvullende gezondheidsvoorschriften</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(¹⁰) [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:</p> <p>(²) (³) <i>hetzij</i> [het gebied met code :]</p> <p>(³) (⁴) <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) :]</p> <p>is het fokpluimvee waarvan de eendagskuikens afstammen:</p> <p>a) ten minste de laatste twaalf maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;</p> <p>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;</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> <p>(¹⁰) [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.]</p> <p>(¹¹) II.5. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>II.5.1 de in dit certificaat beschreven eendagskuikens worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:</p>

▼ M34

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
<p>a) die uitsluitend eendagskuikens van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>b) waarop de volgende informatie vermeld staat:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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; <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</p> <p>die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</p> <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>			
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.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.			
Deel II:			
⁽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.			
⁽⁶⁾ Deze garantie geldt alleen voor eendagskuikens van de soort Gallus gallus en 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.			

▼ **M34**

LAND	DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(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.</p> <p>(¹³) Deze garantie is alleen vereist voor eendagskuikens afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</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>		
<p>(¹⁴) III. Aanvullende informatie over de gezondheid betreffende het certificaat met het in vak I.2 vermelde referentienummer:</p> <p>.....</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>a) aan de gezondheidsvoorschriften van deel II van dit certificaat wordt nog steeds voldaan;</p> <p>b) de in dit certificaat beschreven eendagskuikens (¹):</p> <p>i) zijn uitgekomen op (dd/mm/jjjj);</p> <p>ii) zijn op het tijdstip van verzending onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;</p> <p>iii) zijn niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.</p> <p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		
<p>(¹⁴) Dit deel mag op een afzonderlijk blad staan maar moet dan aan deel II van het gezondheidscertificaat worden gehecht.</p>		

▼ M34

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 Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		Vertrektijd
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. Cites-nr(s)				
	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 Ras/Categorie Hoeveelheid (wetenschappelijke benaming)							

▼ M34

LAND		DOR (eendagskuikens van loopvogels)		
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid		
		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:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <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:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en)]		
	⁽³⁾ <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;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <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:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting:		
	a)	waarin zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	b)	die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	c)	waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]		
II.1.5	a)	de dieren zijn niet ingeënt tegen aviaire influenza;		
	b)	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;]			

▼ M34

LAND	DOR (eendagskuikens van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.	Aanvullende garanties	
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:	
(6) [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:	
	(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 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 uitgedroefd op volstrekt andere plaatsen en tijdstippen dan eieren die niet aan de onder a) vermelde eisen voldoen;]	
(7) [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:	
;]	
(6) [II.2.3	wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fok- of gebruikslöopvogels bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG.]	
(10) [II.2.4	de eendagskuikens zijn afkomstig van eieren uit fokloopvogels die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]	
II.3.	Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease	
	(5) [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:	
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) 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;]	
(5) [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.]	
(6) II.4.	Verklaring inzake het vervoer van de dieren	
	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,	

▼ M34

LAND	DOR (eendagskuikens van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> — 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; <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</p> <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>		
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 „II” 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.		
⁽¹⁰⁾ Deze garantie is alleen vereist voor eendagskuikens afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
Dit certificaat is tien dagen geldig.		
Officiële dierenarts		
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:
Datum:		Handtekening:
Stempel:		

▼ M34

Veterinair certificaat voor broeders van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP)

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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 Vertrektijd		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		I.17. Cites-nr(s)		
	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		

▼ M34

LAND

HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid			
		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 aviare influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
II.1.4	zij zijn afkomstig uit:			
⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 aviare 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 aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting:	
		a)	waarin zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren geen laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;	
		b)	die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviare influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren in geen enkele inrichting laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;	
		c)	waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;	
II.1.5	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:			
⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviare influenza;]			
⁽³⁾ <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 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		

▼ M34

LAND

HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.												
<p>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>— waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;</p> <p>— 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> <p>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;</p> <p>d) zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van:</p> <p>⁽³⁾ <i>hetzij</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen),]</p> <p>⁽³⁾ <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),]</p> <p>⁽³⁾ <i>hetzij</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum 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>⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin									
]														
<p>⁽⁸⁾ <i>en/of</i> [f) zij zijn met officieel goedgekeurde vaccins ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin						
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin									
]														
<p>⁽⁹⁾ II.1.7 zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met (kleur inkt);</p> <p>II.1.8 zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met (naam van het product en de werkzame stof) gedurende (minuten);</p> <p>II.1.9 zij zijn verzameld van (dd/mm/jjjj) tot en met (dd/mm/jjjj);</p> <p>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.</p> <p>II.2. Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</p> <p>⁽⁵⁾ [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> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2">Resultaat van alle testen in het koppel ⁽⁶⁾</th> </tr> <tr> <th>positief</th> <th>negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel ⁽⁶⁾		positief	negatief					
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]				Resultaat van alle testen in het koppel ⁽⁶⁾								
			positief	negatief										
]														

▼ M34

LAND		HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
(⁵) [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.]		
II.3.	Aanvullende garanties inzake de diergezondheid		
	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:		
(⁵) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
(⁵) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
(⁵) <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;]		
(⁸) [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.]		
(¹¹) [II.3.4]	de in dit certificaat beschreven broedeieren zijn afkomstig van koppels fokpluimvee die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008].		
II.4.	Aanvullende gezondheidsvoorschriften		
	(⁸) [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:		
(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 twaalf 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.	Verklaring inzake het vervoer van de dieren		
	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 „broedei”,	
		— 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,	

▼ M34

LAND		HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
<ul style="list-style-type: none"> — het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst, — de lidstaat van bestemming; <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</p> <p>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.</p>			
Opmerkingen			
Deel I:			
<ul style="list-style-type: none"> — 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/consumptie-eieren van kalkoenen/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen. 			
Deel II:			
⁽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.			
⁽⁵⁾ Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en 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⁾ Deze garantie is alleen vereist voor broedeieren afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
Dit certificaat is tien dagen geldig.			
Officiële dierenarts			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:	
Stempel:			

▼ M34

Veterinair certificaat voor broeders van loopvogels (HER)

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		Vertrektijd
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. Cites-nr(s)				
	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		

▼ M34

LAND		HER (broedeieren van loopvogels)		
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid		
		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 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⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en)]		
	⁽³⁾ <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;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <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:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <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 zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting:		
	a)	waarin zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	b)	die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	c)	waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]		
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;]			
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;		

▼ M34

LAND

HER (broedeieren van loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat		II.b.													
<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"> — waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken; — waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden; — 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>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> <p>(⁵) <i>hetzij</i> [d) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(⁵) <i>hetzij</i> [d) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin										
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin												
<p>(⁶) [e) zij zijn met officieel goedgekeurde vaccins ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin										
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin												
<p>(⁶) II.1.7 zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met (kleur inkt);</p> <p>II.1.8 zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met (naam van het product en de werkzame stof) gedurende (minuten);</p> <p>II.1.9 zij zijn verzameld van (dd/mm/jjjj) tot en met (dd/mm/jjjj);</p> <p>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.</p> <p>II.2. Aanvullende garanties</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(⁷) [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:</p> <p>(⁵) <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(⁵) <i>hetzij</i> [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(⁵) <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;]</p> <p>(⁸) [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:</p> <p>.....;]</p>																	

▼ M34

LAND	HER (broedeieren van loopvogels)	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(⁷) [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.]	
(¹⁰) [II.2.4]	de in dit certificaat beschreven broedeieren zijn afkomstig van fokloopvogels die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008].	
(⁵) II.3.	<p>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</p> <p>[Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de fokloopvogels waarvan de in dit certificaat beschreven broedeieren zijn verkregen aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>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.]</p>	
II.4.	<p>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:</p> <p>a) die uitsluitend broedeieren van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>b) waarop, duidelijk leesbaar in ten minste één van de talen van de EU de volgende vermeldingen zijn aangebracht:</p> <ul style="list-style-type: none"> — het woord „broedei”, — de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending, — de betrokken soort loopvogels, — het aantal eieren, — de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn, — de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, — de naam en het adres van de inrichting van herkomst, — de datum van verzending, — de lidstaat van bestemming; <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.</p> <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>	
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 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.	

▼ **M34**

LAND		HER (broedeieren van loopvogels)							
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.							
<p>— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren /andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen.</p> <p>Deel II:</p> <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>(¹⁰) Deze garantie is alleen vereist voor broedeieren afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</p> <p>Dit certificaat is tien dagen geldig.</p>									
<p>Officiële dierenarts</p> <table> <tr> <td>Naam (in blokletters):</td> <td>Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>				Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:								
Datum:	Handtekening:								
Stempel:									



LAND		SPF (van specifieke pathogenen vrije eieren)		
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	
	II.1.	Gezondheidsverklaring	II.b.	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven SPF-eieren ⁽¹⁾ :		
	II.1.1	afkomstig zijn van koppels kippen die:		
		a) vrij zijn van specifieke pathogenen als beschreven in de Europese Farmacopee ⁽²⁾ 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;		
		b) ten minste één keer per week klinisch zijn onderzocht zoals beschreven in de Europese Farmacopee ⁽²⁾ en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;		
		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"> — waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken; — waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden; 		
		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;		
	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"> a) met alleen eieren van dezelfde inrichting; b) waarop duidelijk de volgende informatie vermeld staat: <ul style="list-style-type: none"> — de naam en de ISO-code van het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst; — „Uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemde SPF-eieren”, — het aantal eieren, — de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting, — de lidstaat van bestemming; c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is en die lek dicht zijn. 			
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.			
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 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.				

▼ B

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:

▼ M34

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

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		Vertrektijd	
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		Vaartuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>	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.20. Hoeveelheid			
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor:							
Slacht <input type="checkbox"/>		Heruitzetting wild <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 naam)			Hoeveelheid				

▼ M34

LAND

SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee ⁽¹⁾ aan de volgende voorwaarden voldoet:
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG;
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:
	⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[het gebied met code]
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en)]
		gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU of sinds zij zijn uitgebroed 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:
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ <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⁾ <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 het pluimvee is afkomstig van een inrichting:	
	a) waarin zich de laatste 30 dagen voor invoer in de EU geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
	b) die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
	c) waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]	
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 uitgebroed 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;	
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;	
⁽³⁾ <i>hetzij</i>	[b) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]	

▼ M34

LAND

SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat			II.b.															
<p>(³) <i>hetzij</i> [b] zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> <th>Partijnummer</th> <th colspan="2">Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin								
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin															
]]																				
<p>(⁵) [c] zij zijn met officieel goedgekeurde vaccins ingeënt:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th colspan="2">Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin								
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin															
]]																				
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.		Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid																		
(⁶)		[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:																		
<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2">Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)</th> </tr> <tr> <th>positief</th> <th>negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)		positief	negatief												
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels				Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle testen in het koppel (⁷)														
		positief	negatief																	
De laatste drie weken vóór invoer werden om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella:		<p>(³) <i>hetzij</i> [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee;]</p> <p>(³) (⁸) <i>hetzij</i> [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee:;]]</p>																		
II.3.		Aanvullende garanties inzake de diergezondheid																		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:																		
(⁹) [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:																		
(³) <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;]																		
(³) <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;]]																		
(⁵) [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:																		
	;]]																		
(⁹) [II.3.3		wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:																		
(³) <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;]																		
(³) <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.]]																		

▼ M34

LAND

SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.4. Aanvullende gezondheidsvoorschriften</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>⁽¹⁰⁾ [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>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [het gebied met code]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]</p> <p>is het in dit certificaat beschreven pluimvee:</p> <p>a) ten minste de laatste twaalf 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> <p>⁽¹¹⁾ II.5. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</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>Opmerkingen</p>		
<p>Deel I:</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>Deel II:</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>		

▼ **M34**

LAND

SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁴) Naam van compartiment(en) invullen.</p> <p>(⁵) Invullen indien van toepassing.</p> <p>(⁶) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <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>		

▼ M29

Veterinair certificaat voor slachtloopvogels (SRA)

LAND:		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU					
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO- code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestem- ming	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 Adres		Erkenningsnummer		I.14. Datum van vertrek Vertrektijd		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. Cites-nr(s)				
	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 naam) Ras/Categorie Identificatiesysteem Identificatienummer Hoeveelheid							

▼ M29

LAND		SRA (slachtloopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig Richtlijn 2009/158/EG, dat de in dit certificaat beschreven loopvogels ⁽¹⁾ aan de volgende voorwaarden voldoen:		
II.1.1	zij zijn afkomstig uit:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ hetzij [het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ hetzij [het/de compartiment(en)]		
	waar zij gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de EU of sinds zij zijn uitgebreed 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:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ hetzij [het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ hetzij [het/de compartiment(en)]		
	⁽³⁾ hetzij [a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ hetzij [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.1.3	zij zijn afkomstig uit:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ hetzij [het gebied met code]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ hetzij [het/de compartiment(en)]		
	⁽³⁾ hetzij [II.1.3.1 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⁾ hetzij [II.1.3.1 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 de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting:		
	a) waarin zich in de laatste 30 dagen voor de invoer in de EU geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	b) die is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	c) waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar zich de laatste 30 dagen voor invoer in de Unie laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]		
II.1.4	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.5	de dieren hebben sinds zij zijn uitgebreed 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;		

Deel II: Certificering

▼ M29

LAND		SRA (slachtloopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.3.	<p>Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease</p> <p>(⁵) [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 (erkenningnummer 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>		
II.4.	<p>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>(⁶) 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) 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) de loopvogels visueel kunnen 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>		
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.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: (identificatiesysteem en identificatienummer): halsmerken en microchips moeten de ISO-code van het land van herkomst bevatten; microchips moeten voldoen aan de ISO-normen.			
Deel II:			
(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.			

▼ M29

LAND		SRA (slachtloopvogels)	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat
		II.b.	
<p>(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.</p> <p>(⁶) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p> <p>(⁷) Invullen indien van toepassing.</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 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.</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>			

▼ M42

Veterinair certificaat voor individuele zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan (LT20)

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentinummer certificaat		I.2.a		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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		I.12.				
	I.13. Plaats van lading Adres		I.14. Datum van vertrek			Vertrektijd	
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		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.20. Hoeveelheid	
	I.21.					I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer					I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Fokken <input type="checkbox"/> Gebruik <input type="checkbox"/> Slacht <input type="checkbox"/> Heruitzetting wild <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen Soort: Hoeveelheid (wetenschappelijke benaming)							

▼ M42

LAND:		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	
	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het/de in het certificaat omschreven:	
	II.1.1	⁽²⁾ [pluimvee] ⁽²⁾ [eendagskuikens] ⁽²⁾ [broedeieren]	
		een individuele zending van minder dan twintig eenheden vormt/vormen en aan de voorschriften van artikel 14 van Richtlijn 2009/158/EG voldoet/voldoet;	
	II.1.2	⁽²⁾ [het pluimvee is verbleven in:] ⁽²⁾ [de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die zijn verbleven in:] ⁽²⁾ [de broedeieren afkomstig zijn van koppels die zijn verbleven in:] ⁽¹⁾ het gebied met code ;	
		gedurende ten minste drie maanden of sinds zij zijn uitgebreed indien zij jonger zijn dan drie maanden. Indien zij in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, heeft dit plaatsgevonden overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende voorschriften van Richtlijn 2009/158/EG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	⁽²⁾ [het pluimvee afkomstig is uit:] ⁽²⁾ [de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die afkomstig zijn uit:] ⁽²⁾ [de broedeieren afkomstig zijn van koppels die afkomstig zijn uit:] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ het gebied met code ;	
		a) dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was 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;	
		⁽²⁾ [II.1.4 het pluimvee afkomstig is uit: ⁽¹⁾ het gebied met code ; ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene en laagpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;] ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en het pluimvee is gehouden in een bedrijf: a) waarin zich de laatste dertig dagen voor invoer in de EU geen laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan; b) dat is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviare influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste dertig dagen voor invoer in de Unie in geen enkel bedrijf laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan; c) waar er geen epidemiologisch verband is met een bedrijf waar zich de laatste dertig dagen voor invoer in de Unie laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;]]	
	⁽²⁾ [II.1.4 de eendagskuikens afkomstig zijn uit: ⁽¹⁾ het gebied met code ; ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene en laagpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;] ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviare influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die zijn gehouden in een bedrijf: a) waarin zich de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, geen laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan; b) dat is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviare influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, in geen enkel bedrijf laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan; c) waar er geen epidemiologisch verband is met een bedrijf waar zich de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, laagpathogene aviare influenza heeft voorgedaan;]]		

▼ M42

LAND:

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(3) [II.1.4]	de broedeieren afkomstig zijn uit:		
(1)	het gebied met code		
(2) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1]	dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
(2) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1]	dat op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en de broedeieren zijn afkomstig uit koppels die zijn gehouden in een bedrijf:	
a)	waarin zich de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren geen laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
b)	dat is gevestigd in een gebied waarvoor de bevoegde autoriteit geen officiële beperkende maatregelen heeft ingesteld in verband met een uitbraak van laagpathogene aviaire influenza en in elk geval waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren in geen enkel bedrijf laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
c)	waar er geen epidemiologisch verband is met een bedrijf waar zich de laatste dertig dagen voor de verzameling van de eieren laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]		
II.1.5	(3) [II.1.5.1]	het pluimvee niet is ingeënt tegen aviaire influenza en niet afkomstig is uit koppels die tegen aviaire influenza zijn ingeënt;]	
(3)	[II.1.5.1]	de eendagskuikens niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza en afkomstig zijn van eieren uit koppels die:]	
(3)	[II.1.5.1]	de broedeieren niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza en zijn verzameld uit koppels die:]	
(2) <i>hetzij</i>	[II.1.5.1]	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza]	
(2) <i>hetzij</i>	[II.1.5.1]	[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;]	
II.1.6	(3) [II.1.6.1]	het pluimvee voorafgaand aan de invoer ten minste 21 dagen of sinds zij zijn uitgebroed, is verbleven in een bedrijf;]	
(3)	[II.1.6.1]	de eendagskuikens afkomstig zijn:	
—	van eieren uit koppels die ten tijde van de verzameling van de broedeieren ten minste 21 dagen of sinds zij zijn uitgebroed, zijn verbleven in een bedrijf:		
—	uit een bedrijf of een broederij;]		
(3)	[II.1.6.1]	de broedeieren zijn verzameld uit koppels die ten tijde van de verzameling van de broedeieren ten minste 21 dagen of sinds zij zijn uitgebroed, zijn verbleven in een bedrijf;]	
a)	waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen golden;		
b)	waarrond zich binnen een straal van 10 km — eventueel met inbegrip van het grondgebied van een buurland — ten minste in de laatste dertig dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;]		
(3)	[II.1.6.2]	het pluimvee afkomstig is uit koppels;]	
(3)	[II.1.6.2]	de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels;]	
(3)	[II.1.6.2]	de broedeieren afkomstig zijn uit koppels;]	
		die sinds zij zijn uitgebroed of ten minste 21 dagen voorafgaand aan de uitvoer of de verzameling van de eieren voor uitvoer of de broedeieren niet in contact zijn geweest met pluimvee of eieren die niet aan de voorwaarden voor dit certificaat voldoen, noch met wilde vogels];]	
II.1.7	(3) [II.1.7.1]	het pluimvee afkomstig is uit koppels die ten minste 21 dagen voorafgaand aan bemonstering of sinds zij zijn uitgebroed, zijn geïsoleerd van ander pluimvee, en die;]	
(3)	[II.1.7.1]	de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die:	
(3)	[II.1.7.1]	de broedeieren zijn verzameld bij koppels die:]	
		in de drie maanden voorafgaand aan de verzending negatief hebben gereageerd op een serologische test op de antistoffen tegen <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> door middel van de testmethoden van bijlage III, deel I, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 met een betrouwbaarheidsdrempel van 95 % bij een prevalentie van 5 %.	

▼ M42

LAND:

II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat	II.b.												
II.1.8	<p>(³) [II.1.8.1] het pluimvee:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [is ingeënt tegen Newcastle disease volgens de voorwaarden in onderstaande tabel:]</p> <p>(³) [II.1.8.1] de eendagskuikens:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease, en]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen Newcastle disease volgens de voorwaarden in onderstaande tabel, en]</p> <p>afkomstig zijn van eieren uit koppels die:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen Newcastle disease volgens de voorwaarden in onderstaande tabel:]</p> <p>(³) [II.1.8.1] de broedeieren verzameld zijn bij koppels die:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen Newcastle disease volgens de voorwaarden in onderstaande tabel:]</p>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam en producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin									
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam	Partijnummer	Naam en producent van het vaccin											
	<p>(³) [II.1.8.2] het pluimvee is:</p> <p>(³) [II.1.8.2] de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die zijn:</p> <p>(³) [II.1.8.2] de broedeieren zijn verzameld bij koppels die zijn:</p> <p>ingeënt met een officieel goedgekeurd vaccin volgens de volgende omstandigheden:</p>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]</th> <th>Ingeënt tegen</th> <th>Partijnummer</th> <th>Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin									
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Ingeënt tegen	Partijnummer	Naam, producent en soort officieel goedgekeurd vaccin											
II.1.9	<p>(³) [II.1.9.1] de eendagskuikens zijn uitgebroed uit eieren die voor het broeden overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit zijn ontsmet;]</p> <p>(³) [II.1.9.1] de broedeieren zijn verzameld van (dd/mm/jjjj) tot en met (dd/mm/jjjj) en overeenkomstig mijn instructies ontsmet met (naam van het product en de werkzame stof) gedurende (minuten);]</p>															
II.2.	<p>Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het/de in het certificaat omschreven:</p> <p>(⁴) (⁵) [II.2.1] pluimvee is bestemd voor particulier huishoudelijk gebruik of leidt tot rechtstreekse levering, door de producent, van kleine hoeveelheden primaire producten aan de eindverbruiker of plaatselijke detailhandelszaken die de primaire producten rechtstreeks aan de eindverbruiker leveren zoals vermeld in artikel 1, lid 3, van Verordening (EG) nr. 2160/2003, en voldoet aan de volgende voorwaarden:</p> <p>(³) [II.2.1] pluimvee afkomstig is uit koppels die ten minste 21 dagen voorafgaand aan bemonstering of sinds zij zijn uitgebroed, zijn geïsoleerd van ander pluimvee, en die:]</p> <p>(³) [II.2.1] koppels waarbij de eieren waren verzameld waaruit de eendagskuikens zijn gebroed;]</p>															

▼ M42

LAND:

II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat	II.b.												
(3) [II.2.1	koppels waarbij de broedeieren zijn verzameld;]	voorafgaand aan de verzending zijn getest volgens bijlage III, punt I.7, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 en de datum van die test en het resultaat daarvan moeten worden geregistreerd:	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2">Resultaat van alle tests in het koppel (3)</th> </tr> <tr> <th>positief</th> <th>negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel (3)		positief	negatief].
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel (3)													
			positief	negatief												
(3) [II.2.2	indien zij voor de fok bestemd zijn, werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden bij de in punt II.2.1 bedoelde tests.]															
II.3.	Aanvullende garanties inzake de diergezondheid	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart voorts dat de zending bestemd is voor een lidstaat waarvan de status overeenkomstig artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG is vastgesteld en dat														
(3) [II.3.1	het in dit certificaat omschreven pluimvee:	a)	niet is ingeënt tegen Newcastle disease;													
	b)	de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts in een inrichting is geïsoleerd. In dit verband is in het bedrijf of de inrichting van herkomst of in het quarantainestation, naargelang van het geval, in de laatste 21 dagen vóór verzending geen pluimvee 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 is gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antistoffen tegen Newcastle disease;]														
(3) [II.3.1	de in dit certificaat omschreven eendagskuikens:	(2) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]													
	(2) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease,] en	afkomstig zijn van eieren uit koppels die:													
	(2) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]	(2) <i>hetzij</i>													
	(2) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]	(2) <i>hetzij</i>													
	(2) <i>hetzij</i>	[ten minste zestig dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]														
(3) [II.3.1	de in dit certificaat omschreven broedeieren zijn verzameld bij koppels die:]	(2) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]													
	(2) <i>hetzij</i>	[met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]	(2) <i>hetzij</i>													
	(2) <i>hetzij</i>	[ten minste zestig dagen vóór de begindatum van de periode waarbinnen de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]														
(3) [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::]														
(10) [II.3.3	(3) [het pluimvee afkomstig is uit koppels die:]	(3) [de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die:]	(3) [de broedeieren zijn verzameld bij koppels die:]													
			zijn onderzocht en getest overeenkomstig bijlage III, punt I.8, bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]													

▼ M42

LAND:

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.4	Aanvullende gezondheidsvoorschriften		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart voorts dat:		
(3) (7)	[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:		
	(1) het gebied met code		
	(3) [het pluimvee en de koppels waaruit het pluimvee afkomstig is:]		
	(3) [de eendagskuikens afkomstig zijn van eieren uit koppels die:]		
	(3) [de broedeieren zijn verzameld bij koppels die:]		
	a) ten minste de laatste twaalf maanden niet met dergelijke vaccins zijn ingeënt;		
	b) 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 zestig dieren per koppel, waarbij geen aviair paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;		
	c) in de zestig dagen vóór verzending niet in contact zijn 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 zijn gehouden.]		
II.5.	Verklaring inzake het vervoer van de dieren		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart voorts dat:		
(3) (8)	[II.5.1 het in dit certificaat omschreven pluimvee wordt vervoerd in kratten of kooien:		
	i) die zodanig zijn ontworpen dat tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;		
	ii) die visuele inspectie van pluimvee toelaten;		
	iii) die reiniging en ontsmetting toelaten;		
	iv) die vóór inlading zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit, en die]		
(3) (8)	[II.5.1 de in dit certificaat omschreven eendagskuikens worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen die zodanig zijn ontworpen dat tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren, en die]		
(3)	[II.5.1 de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:]		
	i) die uitsluitend pluimvee (met uitzondering van loopvogels), eendagskuikens of broedeieren daarvan van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van hetzelfde bedrijf, bevatten;		
	ii) waarop de volgende informatie vermeld staat:		
	— de naam van het land, het gebied of de zone van verzending,		
	— de betrokken soort pluimvee,		
	— het aantal stuks pluimvee, kuikens of eieren, al naargelang het geval,		
	— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,		
	— de naam en het adres van het bedrijf van herkomst en in het geval van eendagskuikens van de broederij		
	— de lidstaat van bestemming, en die]		
	volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is, en		
	worden vervoerd in containers en voertuigen die vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.		
Opmerkingen			
Dit certificaat is van toepassing voor individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan zoals bedoeld in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 798/2008.			

▼ **M42**

LAND:

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel I:		
— Vak I.8: indien nodig code van het land of de zone 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 en adres van het bedrijf van herkomst en in het geval van eendagskuikens van de broederij.		
— Vak I.15: registratienummer(s) van wagons en vrachtwagens, naam van het schip en, indien bekend, vluchtnummer van het vliegtuig 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 (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05, 01.06.39 of 04.07.		
Deel II:		
(1) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van de tabel in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
(3) Doorhalen indien niet van toepassing.		
(4) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.		
(5) Beperkingen met betrekking tot de goedkeuring door de Commissie van een salmonellabestrijdingsprogramma zoals vermeld in bijlage I, deel 2, zijn niet van toepassing op zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan, indien bestemd voor de primaire productie van pluimvee voor particulier huishoudelijk gebruik of de primaire productie van pluimvee die leidt tot rechtstreekse levering, door de producent, van kleine hoeveelheden primaire producten aan de eindverbruiker of plaatselijke detailhandelszaken die de producten rechtstreeks aan de eindverbruiker leveren, op voorwaarde dat zij voorafgaand aan de verzending zijn getest volgens bijlage III, punt I.7, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 testen hebben ondergaan.		
Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de testresultaten 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.		
(6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.		
(7) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee (met uitzondering van loopvogels, broedeieren of eendagskuikens daarvan afkomstig uit landen, gebieden of zones waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.		
(8) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 worden pluimvee of eendagskuikens 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 voorschriften is voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.		
(9) Indien bij landen of gebieden voor individuele zendingen van minder dan twintig eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan (LT20) 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.		
(10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren en eendagskuikens daarvan afkomstig uit landen, gebieden of zones met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
Dit certificaat is tien dagen geldig.		
Officiële dierenarts		
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
Datum:	Handtekening:	
Stempel:		

▼ **M42**

LAND:

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) III.	<p>Aanvullende informatie over de gezondheid betreffende het certificaat met referentienummer (box I.2.)</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat nog steeds aan de in deel II van dit certificaat beschreven gezondheidsvoorschriften wordt voldaan en dat:</p> <p>(3) [het in dit certificaat omschreven pluimvee:</p> <p>a) op de dag van verzending is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;</p> <p>b) afkomstig is uit koppels die maximaal 48 uur voor het inladen zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</p> <p>(3) [de in dit certificaat omschreven eendagskuikens:</p> <p>a) zijn uitgekomen op (dd/mm/jjjj);</p> <p>b) op de dag van verzending zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</p> <p>(3) [de in dit certificaat omschreven broedeieren:</p> <p>a) op de dag van verzending zijn onderzocht en geen afwijkingen in vorm, grootte of andere kenmerken die op de aanwezigheid van een ziekte in de koppel(s) van herkomst zouden kunnen duiden;</p> <p>b) afkomstig zijn uit koppels die maximaal 48 uur voor het inladen zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet.]</p> <p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		
(1)	Dit deel mag op een afzonderlijk blad staan maar moet dan aan deel II van het gezondheidscertificaat worden gehecht.		

▼ M34

Veterinair certificaat voor vlees van pluimvee (POU)

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon				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 Adres				I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:				Vaartuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>		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.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 Soort (wetenschappelijke benaming) Slachthuis Uitsnijderij Koelhuis Aantal verpakkingen Nettogewicht									

▼ M34

LAND	POU (vlees van pluimvee)	
	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
		II.b.
Deel II: Certificering	II.1.	<p>Verklaring inzake de volksgezondheid</p> <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 ⁽¹⁾ 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 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) 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>⁽²⁾ [g] 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.	<p>Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van pluimvee aan de volgende voorwaarden voldoet:</p>
	II.2.1	<p>het is afkomstig uit:</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ <i>hetzij</i> [het gebied met code]</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]</p> <p>dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van:</p> <p>hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en</p> <p>Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;</p>
	II.2.2	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat:</p> <p>⁽⁴⁾ <i>hetzij</i> [niet is ingeënt tegen aviaire influenza;]</p> <p>⁽⁴⁾ <i>hetzij</i> [tegen aviaire influenza is ingeënt 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.2.3	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat is gehouden in:</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ <i>hetzij</i> [het (de) gebied(en) met code]</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ ⁽⁶⁾ <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]</p> <p>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;</p>
	II.2.4	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat komt van inrichtingen:</p> <p>a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;</p> <p>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;</p>

▼ **M34**

LAND		POU (vlees van pluimvee)
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.5	het vlees is verkregen van pluimvee dat:	
(⁷) a)	is geslacht op (dd/mm/jjjj) of tussen (dd/mm/jjjj) en (dd/mm/jjjj);	
b)	niet is geslacht in het kader van een veterinaire rechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van een pluimveeziekte;	
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;	
II.2.6	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 hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;	
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;	
(⁸) II.2.7	het vlees is afkomstig van slachtpluimvee:	
a)	dat niet is ingeënt met vaccins op basis van een master seed van het Newcastle disease virus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;	
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;	
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).]	
(¹⁰) II.2.8	het vlees is afkomstig van koppels slachtpluimvee die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]	
II.3.	Verklaring inzake het dierenwelzijn	
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I van dit certificaat omschreven verse vlees verkregen is van dieren die in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden zijn behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van de wetgeving van de EU en hebben voldaan aan voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in de hoofdstukken II en III van Verordening (EG) nr. 1099/2009.	
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 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: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 02.07, 02.08 of 05.04.		
Deel II:		
(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.		
Dit omvat ook vlees van gekweekt vederwild als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.		
(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.		

▼ **M34**

LAND		POU (vlees van pluimvee)
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁴) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(⁵) Naam van compartiment(en) invullen.</p> <p>(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.</p> <p>(⁷) 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 EU golden voor de invoer van vlees uit het (de) betrokken gebied of compartiment(en).</p> <p>(⁸) 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>(⁹) 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 EU 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>(¹⁰) Deze garantie is alleen vereist voor pluimveevlees afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</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)

▼ M34

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

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		I.6.		
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
					I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkeningsnummer		
			I.12.		
	I.13. Plaats van lading Adres		I.14. Datum van vertrek		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
			I.17.		
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code) 02.08.90	
			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.			
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 Erkeningsnummer van inrichtingen Slachthuis Uitsnijderij Koelhuis Aantal verpakkingen Nettogewicht (wetenschappelijke benaming)					

▼ M34

LAND

RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	<p>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</p> <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 loopvogels ⁽¹⁾ 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 III en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>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⁾;</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 biedt die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.</p>		
	<p>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.2.1 het is afkomstig uit:</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i> [het gebied met code]</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [II.2.1.1 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, ⁽⁶⁾ [en Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008];</p> <p>⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ <i>hetzij</i> [II.2.1.1 door de bevoegde autoriteit erkend(e) geregistreerd(e) gesloten bedrijf/bedrijven waarrond zich binnen een straal van 100 km — eventueel met inbegrip van het grondgebied van een buurland — ten minste in de laatste 24 maanden geen uitbraak van laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan en waarbij geen epidemiologisch verband bestaat met een loopvogel- of pluimveebedrijf waar zich in de laatste 24 maanden laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan, en dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van laagpathogene en hoogpathogene aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p> <p>II.2.2 het vlees is verkregen van loopvogels die:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type vaccin(s))</p> <p>op de leeftijd van weken;]</p> <p>⁽⁷⁾ zijn geslacht op (dd/mm/jjjj) of tussen (dd/mm/jjjj) en (dd/mm/jjjj);</p> <p>II.2.3 het vlees is:</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁶⁾ <i>hetzij</i> [II.2.3.1 van gekweekte loopvogels die ten minste drie maanden vóór ze zijn geslacht of sinds ze zijn uitgebroed ononderbroken zijn gehouden in:</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [het gebied met code]</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁴⁾ <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]</p> <p>⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ <i>hetzij</i> [II.2.3.1 van gekweekte loopvogels die ten minste drie maanden vóór ze zijn geslacht of sinds ze zijn uitgebroed ononderbroken zijn gehouden in (een) door de bevoegde autoriteit erkend(e) geregistreerd(e) gesloten bedrijf/bedrijven waarrond zich binnen een straal van 100 km — eventueel met inbegrip van het grondgebied van een buurland — ten minste in de laatste 24 maanden geen uitbraak van laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan en waarbij geen epidemiologisch verband bestaat met een loopvogel- of pluimveebedrijf waar zich in de laatste 24 maanden laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;]</p>		

▼ M34

LAND

RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(2) (8) <i>hetzij</i> [II.2.3.1	zonder been en zonder huid en is verkregen van gekweekte loopvogels die ten minste drie maanden vóór ze zijn geslacht of sinds ze zijn uitgebroed ononderbroken zijn gehouden in: (2) (3) <i>hetzij</i> [het gebied met code] (2) (4) <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en)]	
II.2.4	het vlees is:	
(6) (2) (12) <i>hetzij</i> [II.2.4.1	verkregen van loopvogels van een of meer inrichtingen: a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten; b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is; 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 aviariaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;]	
(8) (2) (12) <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: a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten; b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is; c) waar zich in de laatste zes maanden geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviariaire 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 aviariaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;]	
(2) <i>hetzij</i> [II.2.4.1	zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels uit landen in Azië of Afrika die: 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; b) voordat zij naar de teekvrije ruimte zijn gebracht, (2) <i>hetzij</i> [onderzocht en teekvrij bevonden zijn;] (2) <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;] c) bij aankomst in het slachthuis (per batch) op teken zijn onderzocht, waarbij geen teken zijn gevonden;]	
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:	
(2) (6) (8) <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;]	
(2) (6) <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;]	
(2) (8) <i>hetzij</i> [II.2.6.1	die niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]	
(2) (6) <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;]	
(2) (8) <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;]	
(8) (10) [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;]	

▼ M34

LAND

RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
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;
II.2.9		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 hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan, en 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.
(13) [II.2.10		het vlees is afkomstig van koppels slachloopvogels die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]
II.3.	Verklaring inzake het dierenwelzijn	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I van dit certificaat omschreven verse vlees verkregen is van dieren die in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden zijn behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van de wetgeving van de EU en hebben voldaan aan voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in de hoofdstukken II en III van Verordening (EG) nr. 1099/2009.
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 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.		
Deel II:		
(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.		
(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) 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.		
(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.		
(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).		
(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.		
(9) Dergelijke zendingen mogen niet naar Finland of Zweden worden verzonden.		
(10) Bij niet-gevaccineerde koppels is deze bewaking gebaseerd op serologische tests, en bij gevaccineerde koppels op onderzoek van tracheaswabs.		
(11) Voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT) alleen uit landen of gebieden van dat land met de code „H” in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Er zijn garanties verstrekt dat het vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT) afkomstig is van loopvogels van een geregistreerd gesloten loopvogelbedrijf dat door de bevoegde autoriteit van het derde land is erkend. Bij een uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza mag dergelijk vlees toch nog worden ingevoerd, mits het vlees afkomstig is van loopvogels van een geregistreerd gesloten bedrijf dat vrij van laagpathogene en hoogpathogene aviaire influenza is, en op voorwaarde dat er zich binnen een straal van 100 km rond dat bedrijf — eventueel met inbegrip van het grondgebied van een buurland — ten minste in de laatste 24 maanden geen uitbraak van laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan en er geen epidemiologisch verband bestaat met een loopvogel- of pluimveebedrijf waar zich in de laatste 24 maanden laagpathogene of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan.		

▼ **M34**

LAND

RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(¹²) Niet van toepassing op geregistreerde gesloten loopvogelbedrijven.</p> <p>(¹³) Deze garantie is alleen vereist voor vlees van gekweekte loopvogels afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.</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 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	I.9. Land van bestemming
					ISO-code	
					I.10.	
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.			
Naam:						
Adres:						
Erkeningsnummer:						
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						
Erkeningsnummer van inrichtingen						
Soort	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht
(Wetenschappelijke benaming)						



	LAND	WGM (vlees van vrij vederwild)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
			II.b.
	II.1	<p>Verklaring inzake de volksgezondheid</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 ⁽¹⁾ 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>Verklaring inzake de diergezondheid</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>(²) (³) <i>hetzij</i> [het gebied met code]</p> <p>(²) (⁴) <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>(²) <i>hetzij</i> [een verzamelplaats,]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [een erkende vrijwildverwerkingsinrichting,]</p> <p>(²) <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>	
	(²) <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>	
	(²) <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>	

▼ B

- (⁵) 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:
- (²) (⁶) *hetzij* [van veren en ingewanden ontdaan is.]
- (²) (⁶) *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 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: (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)

▼ M34

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 Land Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Telefoon		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 Adres		I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Document:		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. Cites-nr(s)				
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code) 04.07		
				I.20. Quantity			
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.			
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 Soort Pakstation Koelhuis Aantal verpakkingen Nettogewicht (wetenschappelijke benaming)							

▼ M34

LAND		E (eieren)
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid	
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eieren aan de volgende voorwaarden voldoen:	
II.1.1	zij zijn afkomstig van inrichtingen die de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren en tot de afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
⁽²⁾ II.1.2	en zij zijn afkomstig van koppels die zijn onderzocht en getest overeenkomstig sectie I, punt 8, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 798/2008.]	
II.2.	Verklaring inzake de volksgezondheid	
	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:	
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;	
⁽¹⁾ II.2.2.1	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 of aan de voorwaarden van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 427/2012 van de Commissie van 22 mei 2012 tot uitbreiding van de bijzondere waarborgen betreffende salmonella, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad, tot voor Denemarken bestemde eieren;]	
II.2.3	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties bieden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen;	
II.2.4	voldoen aan de voorschriften van artikel 10, lid 6, van Verordening (EG) nr. 2160/2003. Meer in het bijzonder:	
	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 wetgeving van de Unie 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. 517/2011 vastgestelde monitoring, of indien geen gelijkwaardige garanties zijn gesteld, tenzij zij gemerkt zijn als eieren van klasse B.	
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 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.18: klasse van de eieren overeenkomstig deel VI van bijlage VII bij Verordening (EU) nr. 1308/2013 invullen.		
Deel II:		
⁽¹⁾ Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Denemarken, Finland of Zweden.		
⁽²⁾ Deze garantie is alleen vereist voor eieren afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten met de code „X” in kolom 5 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
Officiële dierenarts		
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:
Datum:		Handtekening:
Stempel:		

▼ M34

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 Telefoon		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
	I.3. Bevoegde centrale autoriteit						
	I.4. Bevoegde lokale autoriteit						
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Telefoon		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. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		Vaartuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
	I.17.		I.19. Productcode (GS-code)				
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.20. Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur product Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Soort 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 Soort (wetenschappelijke naam) Soort product Verwerkingsbedrijf Koelhuis Nettogewicht							

▼ M34

LAND:		EP (eiproducten)	
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eiproducten geproduceerd zijn van eieren afkomstig van (een) inrichting(en) die de laatste 30 dagen voor de verzameling van de eieren vrij was (waren) van hoogpathogene aviare influenza en Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008; en	
		<i>hetzij</i>	
	(¹) [II.1.1]	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 heeft voorgedaan;]	
		<i>hetzij</i>	
	(¹) [II.1.1]	de eiproducten zijn als volgt verwerkt:	
	(¹) <i>hetzij</i>	[vloeibaar eiwit is:	
		(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 % is gedurende 138 seconden bij 62,2 °C behandeld.]	
	(¹) <i>hetzij</i>	[gedroogd eiwit is:	
		(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 zijn ten minste:	
		(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C behandeld.]	
		(¹) <i>hetzij</i> [volledig gekookt.]]	
	(¹) <i>hetzij</i>	[heeleimengsels 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.]	
		(¹) <i>hetzij</i> [volledig gekookt.]]]	
	<i>hetzij</i>		
(¹) [II.1.2]	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 Newcastle disease heeft voorgedaan;]		
	<i>hetzij</i>		
(¹) [II.1.2]	met betrekking tot de aanwezigheid van Newcastle disease zijn de eiproducten als volgt verwerkt:		
(¹) <i>hetzij</i>	[vloeibaar eiwit is:		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 2 278 seconden bij 55 °C behandeld.]		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 986 seconden bij 57 °C behandeld.]		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 301 seconden bij 59 °C behandeld.]]		
(¹) <i>hetzij</i>	[dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 % is gedurende 176 seconden bij 55 °C behandeld.]		
(¹) <i>hetzij</i>	[gedroogd eiwit is gedurende 50,4 uur bij 57 °C behandeld.]		
(¹) <i>hetzij</i>	[hele eieren zijn ten minste:		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 2 521 seconden bij 55 °C behandeld.]		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 1 596 seconden bij 57 °C behandeld.]		
	(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 674 seconden bij 59 °C behandeld.]]		
	(¹) <i>hetzij</i> [volledig gekookt.]]		
II.2.	Verklaring inzake de volksgezondheid		
	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	geproduceerd zijn met grondstoffen die voldoen aan de voorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt II, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;		

▼ **M34**

LAND:		EP (eiproducten)
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.3	vervaardigd zijn 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 relevante criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;	
II.2.5	van een identificatiemerk zijn voorzien 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 bieden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.	
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 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: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 04.07, 04.08, 35.02 of 21.06.10.		
— Vak I.28: aard van de goederen: specificeer het percentage eibestanddelen.		
Deel II:		
(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
Officiële dierenarts of officiële inspecteur		
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:
Datum:		Handtekening:
Stempel:		



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	
<p>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 (<i>land, gebied, zone of compartiment van uitvoer</i>) naar in de Europese Gemeenschap en dat het schip niet heeft aangelegd op een plaats buiten (<i>land, gebied, zone of compartiment van uitvoer</i>) op weg naar de Europese Gemeenschap, behalve in: (<i>aanloophavens</i>). Bovendien is het pluimvee tijdens de reis niet in contact geweest met ander pluimvee aan boord dat een lagere gezondheidsstatus had.</p>	
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 ⁽¹⁾, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE) ⁽²⁾.

2. *Newcastle disease*

- Bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG van de Raad ⁽³⁾, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
- Als artikel 12 van ► **M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀ 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 ⁽⁴⁾.

3. *Salmonella Pullorum en Salmonella Gallinarum*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij ► **M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.

▼ M24. *Salmonella Arizonae*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij ► **M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀, hetzij
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE).

▼ B5. *Mycoplasma gallisepticum*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij ► **M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀, of
- Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.

6. *Mycoplasma meleagridis*

- Bijlage II, hoofdstuk III, bij ► **M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀.

▼ M427. *Salmonella van belang voor de volksgezondheid*

Bemonstering wordt verricht volgens het bemonsteringsprotocol van punt 2.2 van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 200/2010 van de Commissie.

⁽¹⁾ PB L 237 van 31.8.2006, blz. 1.

⁽²⁾ http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A_summry.htm

⁽³⁾ PB L 260 van 5.9.1992, blz. 1.

⁽⁴⁾ PB L 188 van 8.7.1992, blz. 34.

▼ M42

De te gebruiken detectiemethode is de door het referentielaboratorium van de Unie (EURL) voor salmonella in Bilthoven, Nederland, aanbevolen methode of een gelijkwaardige methode. Die methode wordt beschreven in de huidige versie 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 semisolidemedium (gemodificeerd semisolide Rappaport-Vassiliadis-medium, MSRV) gebruikt als het enige selectieve ophopingsmedium.

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

▼ M34

8. *Aanvullende garanties (X) met betrekking tot bepaalde derde landen die niet vrij zijn van Newcastle disease*

8.1. In de in punt 8.2 bedoelde inrichtingen moet de officiële dierenarts:

- a) een controle verrichten van de productie- en gezondheidsgegevens van de inrichting;
- b) een klinische inspectie uitvoeren in elke productie-eenheid, met inbegrip van een evaluatie van de klinische voorgeschiedenis ervan en klinische onderzoeken van pluimvee, met name van dieren die ziek lijken te zijn, in elke productie-eenheid waaruit de in punt 8.2 bedoelde zending gepland is;
- c) een bemonstering uitvoeren van ten minste 60 trachea- of orofarynxswabs en 60 cloacaswabs voor laboratoriumonderzoeken naar de aanwezigheid van het Newcastle diseasevirus in pluimvee en loopvogels in elke productie-eenheid waaruit de in punt 8.2 bedoelde zending van pluimvee gepland is; als er minder dan 60 vogels aanwezig zijn in die epidemiologische eenheid, moeten er swabs worden genomen bij alle vogels. In het geval van in punt 8.2, onder c), bedoelde producten kan deze bemonstering ook in het slachthuis plaatsvinden.

8.2. Punt 8.1 is van toepassing in inrichtingen van waaruit zendingen naar de Unie gepland zijn van:

- a) fok- of gebruikspluimvee en fok- of gebruiksloopvogels (BPP, BPR);
- b) eendagskuikens van pluimvee, eendagskuikens van loopvogels, broedeieren van pluimvee of loopvogels en consumptie-eieren (DOC, DOR, HEP, HER, E);
- c) vlees dat is verkregen van pluimvee en loopvogels die op dergelijke bedrijven zijn gehouden (POU, RAT).

8.3. De in punt 8.1 vastgestelde procedures moeten worden uitgevoerd voor:

- a) de in punt 8.2, onder a) en c), bedoelde goederen binnen 72 uur voor verzending naar de Unie of voor de slacht van het pluimvee en de loopvogels;
- b) de in punt 8.2, onder b) bedoelde goederen op intervallen van 15 dagen of in geval van onregelmatige verzending naar de Unie ten minste zeven dagen vóór de verzameling van de broedeieren heeft plaatsgevonden.

8.4. De in punt 8.1 bedoelde procedures moeten een bevredigend resultaat opleveren en de hierboven bedoelde laboratoriumonderzoeken moeten worden uitgevoerd in een officieel laboratorium, negatieve resultaten opleveren en beschikbaar zijn voor de verzending naar de Unie van de in punt 8.2 genoemde goederen.

▼B**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.



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 ⁽¹⁾

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, hobby-bedrijven)
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)

⁽¹⁾ 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.



BIJLAGE V

(bedoeld in artikel 11, onder a)

**DOOR EEN DERDE LAND DAT TEGEN AVIAIRE INFLUENZA
VACCINEERT TE VERSTREKKEN INFORMATIE ⁽¹⁾**

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

⁽¹⁾ 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 Werelddiergezondheidsorganisatie (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 EID₅₀ toegediend, of
- b) minder dan 0,5 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elke vogel ten minste 10^8 EID₅₀ 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 aviari 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 ►**M42** Richtlijn 2009/158/EG ◄, 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 ►M42 Richtlijn 2009/158/EG ◄ 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 eendagskuikens 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 eendagskuikens 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 eendagskuikens daarvan rechtstreeks naar de eindbestemming vervoerd.
2. Ingevoerde loopvogels en eendagskuikens 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 kuikens na het uitkomen zijn verzonden.

Wanneer eendagskuikens 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 ⁽¹⁾ bedoelde eindbestemming vervoerd en daar ten minste drie weken na de datum waarop zij zijn uitgekomen, gehouden.

⁽¹⁾ 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 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 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 uitgebroed:

- 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 ►**M42** Richtlijn 2009/158/EG ◀ 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 ei producten

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 Erkenningsnummer Adres		I.12. Plaats van bestemming Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Leverancier aan zeevoermiddelen <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres 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"/>		I.27.			
Derde land		ISO-code			
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Soort behandeling	Erkenningsnummer van inrichtingen 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.	Gezondheidsverklaring		
		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 ⁽¹⁾ zoals in dit certificaat beschreven:		
	II.1.1	afkomstig zijn/vis 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		
	(²) 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.		
		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 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.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 02.07, 02.08.90, 04.07, 04.08 of 21.06.10		
		Deel II:		
		⁽¹⁾ 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.		
		⁽²⁾ 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].		
		Officiële dierenarts		
		Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
		Datum:	Handtekening:	
		Stempel:		



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			