

**VERORDENING (EG) Nr. 599/2004 VAN DE COMMISSIE
van 30 maart 2004**

**tot vaststelling van een geharmoniseerd model voor een certificaat en inspectieverslag voor het
intracommunautaire handelsverkeer in dieren en producten van dierlijke oorsprong**

(Voor de EER relevante tekst)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 90/425/EEG van de Raad van 26 juni 1990 inzake veterinaire en zoötechnische controles in het intracommunautaire handelsverkeer in bepaalde levende dieren en producten in het vooruitzicht van de totstandbrenging van de interne markt ⁽¹⁾, en met name op artikel 20, lid 3,

Gelet op Richtlijn 89/662/EEG van de Raad van 11 december 1989 inzake veterinaire controles in het intracommunautaire handelsverkeer in het vooruitzicht van de totstandbrenging van de interne markt ⁽²⁾, en met name op artikel 16, lid 3,

Gelet op Richtlijn 91/628/EEG van de Raad van 19 november 1991 inzake de bescherming van dieren tijdens het vervoer en tot wijziging van de Richtlijnen 90/425/EEG en 91/496/EEG ⁽³⁾, en met name op artikel 15,

Gelet op Beschikking 92/438/EEG van de Raad van 13 juli 1992 betreffende de informatisering van de veterinaire procedures bij invoer (Shift-project), tot wijziging van de Richtlijnen 90/675/EEG, 91/496/EEG en 91/628/EEG, alsmede Beschikking 90/424/EEG, en tot intrekking van Beschikking 88/192/EEG ⁽⁴⁾, en met name op artikel 12,

Overwegende hetgeen volgt:

(1) In verband met de invoering van het Traces-systeem overeenkomstig Beschikking 2003/623/EG van de Commissie met betrekking tot de invoering van een geïntegreerd veterinair computersysteem, genaamd Traces ⁽⁵⁾ is het essentieel dat de voor het intracommunautaire handelsverkeer vereiste gezondheidscertificaten geharmoniseerd worden met het oog op de verwerking en analyse van de in het systeem ingevoerde gegevens, om de voedselveiligheid in de Gemeenschap te verbeteren.

⁽¹⁾ PB L 224 van 18.8.1990, blz. 29. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2002/33/EG van het Europees Parlement en de Raad.

⁽²⁾ PB L 395 van 30.12.1989, blz. 13. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽³⁾ PB L 340 van 11.12.1991, blz. 17. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽⁴⁾ PB L 243 van 25.8.1992, blz. 27. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Besluit 95/1/EG.

⁽⁵⁾ PB L 216 van 28.8.2003, blz. 58.

(2) Voor het vastleggen van de resultaten van de inspecties krachtens de Richtlijnen 89/662/EEG, 91/628/EEG en 90/425/EEG moet een geharmoniseerd model ingevoerd worden in verband met de geautomatiseerde verwerking van de verzamelde gegevens, met het oog op een gestandaardiseerde presentatie van de resultaten zoals door genoemde richtlijnen wordt voorgeschreven.

(3) De opmaak van de modeldocumenten van de volgende communautaire regelgeving moet worden geharmoniseerd:

— bijlage F bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad van 26 juni 1964 inzake veterinairrechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in runderen en varkens ⁽⁶⁾,

— de bijlagen D1 en D2 bij Richtlijn 88/407/EEG van de Raad van 14 juni 1988 tot vaststelling van de veterinairrechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in sperma van runderen en de invoer daarvan ⁽⁷⁾,

— bijlage C bij Richtlijn 89/556/EEG van de Raad van 25 september 1989 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in embryo's van als huisdier gehouden runderen en de invoer daarvan uit derde landen ⁽⁸⁾,

— bijlage C bij Richtlijn 90/426/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen ⁽⁹⁾,

— bijlage D bij Richtlijn 90/429/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van de veterinairrechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in sperma van varkens en de invoer daarvan ⁽¹⁰⁾,

— bijlage IV bij Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren ⁽¹¹⁾,

⁽⁶⁾ PB 121 van 29.7.1964, blz. 1977/64. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 21/2004.

⁽⁷⁾ PB L 194 van 22.7.1988, blz. 10. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/101/EG van de Commissie.

⁽⁸⁾ PB L 302 van 19.10.1989, blz. 1. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽⁹⁾ PB L 224 van 18.8.1990, blz. 42. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹⁰⁾ PB L 224 van 18.8.1990, blz. 62. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹¹⁾ PB L 303 van 31.10.1990, blz. 6. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

- bijlage E bij Richtlijn 91/67/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het in de handel brengen van aquicultuurdieren en aquicultuurproducten ⁽¹⁾,
 - bijlage E bij Richtlijn 91/68/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in schapen en geiten ⁽²⁾,
 - bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt ⁽³⁾,
 - de bijlage bij Beschikking 94/273/EG van de Commissie van 18 april 1994 inzake de veterinaire certificering voor het in de handel brengen in het Verenigd Koninkrijk en in Ierland van honden en katten die niet afkomstig zijn uit deze landen ⁽⁴⁾,
 - de bijlage bij Beschikking 95/294/EG van de Commissie van 24 juli 1995 tot vaststelling van het model van het diergezondheidscertificaat voor de handel in eicellen en embryo's van paardachtigen ⁽⁵⁾,
 - de bijlage bij Beschikking 95/307/EG van de Commissie van 24 juli 1995 tot vaststelling van het model van het diergezondheidscertificaat voor de handel in sperma van paardachtigen ⁽⁶⁾,
 - de bijlagen I en II bij Beschikking 95/388/EG van de Commissie van 19 september 1995 tot vaststelling van het model van het certificaat voor het intracommunautaire handelsverkeer van sperma, eicellen en embryo's van schapen en geiten ⁽⁷⁾,
 - de bijlage bij Beschikking 95/483/EG van de Commissie van 9 november 1995 tot vaststelling van het model van het diergezondheidscertificaat voor de handel in eicellen en embryo's van varkens ⁽⁸⁾,
 - de bijlagen I en II bij Beschikking 99/567/EG van de Commissie van 27 juli 1999 tot vaststelling van het model van het in artikel 16, lid 1, van Richtlijn 91/67/EEG van de Raad bedoelde certificaat ⁽⁹⁾,
 - bijlage I bij Beschikking 2003/390/EG van de Commissie van 23 mei 2003 tot vaststelling van bijzondere voorwaarden voor het in de handel brengen van soorten aquacultuurdieren die niet vatbaar zijn voor bepaalde ziekten en van de producten daarvan ⁽¹⁰⁾,
 - bijlage IV bij Richtlijn 64/433/EEG van de Raad van 26 juni 1964 betreffende de gezondheidsvoorschriften voor de productie en het in de handel brengen van vers vlees ⁽¹¹⁾,
 - bijlage VI bij Richtlijn 71/118/EEG van de Raad van 15 februari 1971 inzake gezondheidsvraagstukken op het gebied van de productie en het in de handel brengen van vers vlees van pluimvee ⁽¹²⁾,
 - bijlage D bij Richtlijn 77/99/EEG van de Raad van 21 december 1976 betreffende de gezondheidsvoorschriften voor de productie en het in de handel brengen van vleesproducten en bepaalde andere producten van dierlijke oorsprong ⁽¹³⁾,
 - bijlage IV bij Richtlijn 91/495/EEG van de Raad van 27 november 1990 inzake gezondheidsvoorschriften en veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie en het in de handel brengen van konijnenvlees en vlees van gekweekt wild ⁽¹⁴⁾,
 - bijlage II bij Richtlijn 92/45/EEG van de Raad van 16 juni 1992 betreffende de gezondheidsvoorschriften en veterinairerechtelijke voorschriften voor het doden van vrij wild en het in de handel brengen van vlees van vrij wild ⁽¹⁵⁾,
 - bijlage V bij Richtlijn 94/65/EG van de Raad van 14 december 1994 tot vaststelling van voorschriften voor de productie en het in de handel brengen van gehakt vlees en vleesbereidingen ⁽¹⁶⁾.
- (4) Ook de uitwisseling van informatie tussen bevoegde autoriteiten bij de verzending van bijproducten en verwerkte producten overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten ⁽¹⁷⁾ moet geharmoniseerd worden.
- (5) 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 46 van 19.2.1991, blz. 1. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽²⁾ PB L 46 van 19.2.1991, blz. 19. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2003/708/EG van de Commissie.

⁽³⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1398/2003 van de Commissie.

⁽⁴⁾ PB L 102 van 12.4.2001, blz. 63. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2001/298/EG.

⁽⁵⁾ PB L 182 van 2.8.1995, blz. 27.

⁽⁶⁾ PB L 185 van 4.8.1995, blz. 58.

⁽⁷⁾ PB L 234 van 3.10.1995, blz. 30.

⁽⁸⁾ PB L 275 van 18.11.1995, blz. 30.

⁽⁹⁾ PB L 216 van 14.8.1999, blz. 13.

⁽¹⁰⁾ PB L 135 van 3.6.2003, blz. 19.

⁽¹¹⁾ PB 121 van 29.7.1964, blz. 2012/64. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹²⁾ PB L 55 van 8.3.1971, blz. 23. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 807/2003.

⁽¹³⁾ PB L 26 van 31.1.1977, blz. 85. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 807/2003.

⁽¹⁴⁾ PB L 268 van 24.9.1991, blz. 41. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹⁵⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 35. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹⁶⁾ PB L 368 van 31.12.1994, blz. 10. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 806/2003.

⁽¹⁷⁾ PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De verschillende gezondheidscertificaten die voor het intracommunautaire handelsverkeer vereist zijn, met uitzondering van gezondheidscertificaten voor geregistreerde paardachtigen, worden opgesteld op basis van het geharmoniseerde model dat in de bijlage is opgenomen.

Deze modelcertificaten bestaan uit:

1. een gestandaardiseerd deel I, „Informatie betreffende de aangeboden zending”, voor de gegevens over de zending;

2. een deel II, „Certificering”, voor de eisen van de specifieke regelgeving voor elke diersoort, elk soort veehouderij en elk soort product;

3. een gestandaardiseerd deel III, „Controle”, voor de resultaten van de inspecties die overeenkomstig de desbetreffende regelgeving zijn uitgevoerd.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op 31 december 2004.

De lidstaten die dat wensen, kunnen deze opmaak van de certificaten echter al vanaf 1 april 2004 gebruiken in het kader van het Traces-systeem.

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

Gedaan te Brussel, 30 maart 2004.

Voor de Commissie

David BYRNE

Lid van de Commissie

BIJLAGE

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending

I.1 Verzender <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		I.2 Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer	
		I.3 Bevoegde centrale autoriteit			
		I.4 Bevoegde lokale autoriteit			
I.5 Geadresseerde Naam Adres Postcode		I.6 Nr. van bijbehorende originele certificaten		Nr. van bijbehorende documenten	
		I.7 Handelaar Naam		Erkenningsnummer	
I.8 Land van oorsprong		ISO-code	I.9 Regio van oorsprong	Code	
I.10 Land van bestemming		ISO-code	I.11 Regio van bestemming	Code	
I.12 Plaats van oorsprong / Plaats van de vangst Bedrijf <input type="checkbox"/> Verzamelcentrum <input type="checkbox"/> Bedrijfsruimte van de handelaar <input type="checkbox"/> Erkende organisatie <input type="checkbox"/> Spermacentrum <input type="checkbox"/> Erkend aquacultuurbedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Inrichting <input type="checkbox"/> Overige <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres Postcode		I.13 Plaats van bestemming Bedrijf <input type="checkbox"/> Verzamelcentrum <input type="checkbox"/> Bedrijfsruimte van de handelaar <input type="checkbox"/> Erkende organisatie <input type="checkbox"/> Spermacentrum <input type="checkbox"/> Erkend aquacultuurbedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Inrichting <input type="checkbox"/> Overige <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres Postcode			
I.14 Plaats van lading Postcode		I.15 Datum en uur van vertrek			
I.16 Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie:		I.17 Vervoerder Naam Erkenningsnummer Adres Postcode		Lidstaat	
I.18 Diersoort / Product		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 Dieren / Producten gecertificeerd voor: Fokken <input type="checkbox"/> Mesten <input type="checkbox"/> Slacht <input type="checkbox"/> Transhumance <input type="checkbox"/> Erkende instelling <input type="checkbox"/> Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/> Geregistreerde paarden <input type="checkbox"/> Heruitzetting wild <input type="checkbox"/> Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> Menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Diervoeder <input type="checkbox"/> Farmaceutisch gebruik <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/> Overige <input type="checkbox"/>		I.26 Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code Punt van uitgang Code Punt van binnenkomst Nr. BIP		I.27 Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat ISO-code Lidstaat ISO-code Lidstaat ISO-code	
I.28 Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code Punt van uitgang Code		I.29 Geschatte duur van het vervoer			
I.30 Reisschema Ja <input type="checkbox"/> Neen <input type="checkbox"/>					
I.31 Identificatie van de dieren					

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondc *	II.a Referentienummer certificaat	II.b. Locaal referentienummer
	<input type="checkbox"/>		
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in hoofdletters):		Hoedanigheid en titel	
Lokale veterinaire eenheid		Nr. LVE	
Datum:		Handtekening:	
Stempel			

* Specifieke gezondheidsvoorschriften die moeten worden ingevuld

Deel III: Controle	III.1 Datum van de controle <input type="text"/>	III.2 Referentienummer certificaat <input type="text"/>
	III.3 Documentencontrole Neen <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> EU-norm Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/> Aanvullende garanties Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/> Nationale eisen Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/>	III.4 Overeenstemmingscontrole Neen <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/>
	III.5 Fysieke controle Neen <input type="checkbox"/> Aantal gecontroleerde dieren <input type="text"/> Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/>	III.6 Laboratoriumtests Neen <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Datum: <input type="text"/> Getest op: <input type="text"/> Resultaten: Steekproef <input type="checkbox"/> Verdenking <input type="checkbox"/> Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/>
	III.7 Controle op het welzijn Neen <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Conform <input type="checkbox"/> Niet-conform <input type="checkbox"/>	III.9 Overtreding van de gezondheidswetgeving III.9.1 Geen / Ongeldig certificaat <input type="checkbox"/> III.9.2 Documenten niet conform <input type="checkbox"/> III.9.3 Niet-geautoriseerd land <input type="checkbox"/> III.9.4 Niet-erkende regio / zone <input type="checkbox"/> III.9.5 Diersoort verboden <input type="checkbox"/> III.9.6 Geen aanvullende garanties <input type="checkbox"/> III.9.7 Bedrijf niet toegestaan <input type="checkbox"/> III.9.8 Zieke of verdachte dieren <input type="checkbox"/> III.9.9 Niet-conforme testresultaten <input type="checkbox"/> III.9.10 Geen / Onwettige identificatie <input type="checkbox"/> III.9.11 Voldoet niet aan de nationale eisen <input type="checkbox"/> III.9.12 Onjuist adres van de plaats van bestemming <input type="checkbox"/> III.9.14 Overige <input type="checkbox"/>
	III.8 Inbreuk op de wetgeving inzake dierenwelzijn III.8.1 Ongeldige vervoersvergunning <input type="checkbox"/> III.8.2 Niet-conforme vervoermiddelen <input type="checkbox"/> III.8.3 Overbelading <input type="checkbox"/> Gemiddeld oppervlak III.8.4 Vervoertijden niet in acht genomen <input type="checkbox"/> III.8.5 Te weinig drinken of voer <input type="checkbox"/> III.8.6 Mishandeling of verwaarlozing van de dieren <input type="checkbox"/> III.8.7 Overige <input type="checkbox"/>	III.10 Gevolgen van het vervoer voor de dieren Aantal dode dieren: <input type="text"/> Schatting <input type="text"/> Aantal niet voor vervoer geschikte dieren: <input type="text"/> Schatting <input type="text"/> Aantal geboorten of abortussen: <input type="text"/>
	III.11 Correctieve maatregelen III.11.1 Vertrek uitgesteld <input type="checkbox"/> III.11.2 Overlaadprocedure <input type="checkbox"/> III.11.3 Quarantaine <input type="checkbox"/> III.11.4 Slacht / Euthanasie <input type="checkbox"/> III.11.5 Vernietiging van de karkassen / producten <input type="checkbox"/> III.11.6 Terugzending <input type="checkbox"/> III.11.7 Behandeling van de producten <input type="checkbox"/> III.11.8 Gebruik van de producten voor andere doeleinden <input type="checkbox"/> Identificatie: <input type="text"/>	III.12 Follow-up van de quarantaine III.12.1 Slacht / Euthanasie <input type="text"/> III.12.2 Ontslag <input type="text"/>
	III.14 Plaats van de controle Inrichting <input type="checkbox"/> Bedrijf <input type="checkbox"/> Verzamelcentrum <input type="checkbox"/> Bedrijfsruimte van de handelaar <input type="checkbox"/> Erkende organisatie <input type="checkbox"/> Spermacentrum <input type="checkbox"/> Haven <input type="checkbox"/> Vliegveld <input type="checkbox"/> Punt van uitgang <input type="checkbox"/> Onderweg <input type="checkbox"/> Overige <input type="checkbox"/>	
	III.13 Officiële dierenarts of officiële inspecteur Lokale veterinaire eenheid Nr. LVE Naam (in hoofdletters): Hoedanigheid en titel Datum: Handtekening:	

Toelichting bij het certificaat voor de intracommunautaire handel

Algemeen: Invullen in hoofdletters. Indien verschillende opties worden gegeven, het desbetreffende vakje aankruisen.

Met "ISO-code" wordt bedoeld de tweelettercode voor elk land volgens de internationale norm.

Beginselen:

Het certificaat is bestemd voor het intracommunautaire handelsverkeer van alle dieren en producten als bedoeld in Richtlijn 90/425/EEG van de Raad, van alle producten van dierlijke oorsprong als bedoeld in Richtlijn 89/662/EEG waarvoor een gezondheidscertificaat vereist is en voor alle dierlijke bijproducten als bedoeld in Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad waarvoor voorafgaande kennisgeving vereist is.

Het certificaat is geldig gedurende tien dagen vanaf de controle of inspectie in de lidstaat van oorsprong.

Het certificaat is slechts geldig voor één diersoort of één soort product.

De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

Het origineel van dit certificaat vergezelt de partij tot op de definitieve bestemming.

Het bedrijf of de inrichting moet het originele certificaat of een kopie daarvan minstens drie jaar bewaren.

Een certificaat mag alleen worden opgesteld voor dieren die in dezelfde spoorwagon of vrachtwagen, dan wel in hetzelfde vliegtuig of schip worden vervoerd, van hetzelfde bedrijf van oorsprong zijn en dezelfde bestemming hebben. Hetzelfde geldt voor producten.

Het certificaat moet binnen 24 uur na vertrek van de zending worden afgegeven.

Deel 1 Dit deel kan worden ingevoerd door de verzender of handelaar of door een officiële dierenarts of een officiële inspecteur in geval van aquacultuurdieren

- Vak I.1. Verzender: naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die de zending verzendt.
- Vak I.2. Het referentienummer van het certificaat is een uniek referentienummer dat door Traces wordt toegekend.
- Vak I.2.a. Het lokale referentienummer is een nummer dat de bevoegde autoriteit volgens haar eigen systeem kan toekennen.
- Vak I.3. Bevoegde centrale autoriteit: naam en adres van de bevoegde centrale autoriteit van het land van oorsprong zoals bekendgemaakt in het Publicatieblad.
- Vak I.4. Bevoegde lokale autoriteit: naam en adres van de bevoegde lokale veterinaire eenheid van het land van oorsprong zoals bekendgemaakt in het Publicatieblad.
- Vak I.5. Geadresseerde: naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die verantwoordelijk is voor de ontvangst van de zending in het land van bestemming.
- Vak I.6. Bijbehorende originele certificaten (alleen voor dieren die via een verzamelcentrum gaan, d.w.z. runderen, varkens, schapen, geiten, paardachtigen): het referentienummer van elk certificaat van de nieuwe zending invullen.
- Bijbehorende documenten (alleen voor paardachtigen en dieren die worden genoemd in de overeenkomst van Washington inzake de internationale handel in bedreigde dier- en plantensoorten, en producten daarvan):
- voor paardachtigen en in het Verdrag van Washington genoemde dieren het nummer van het paspoort of de CITES-vergunning invullen.
- voor producten en bijproducten het nummer van het handelsdocument invullen.

- Vak I.7. Handelaar (alleen voor zendingen runderen, varkens, schapen en geiten): officieel registratienummer en naam van de erkende handelaar invullen.
- Vak I.8. Land van oorsprong: naam van het land waar de dieren of producten vandaan komen.
- Vak I.9. Regio van oorsprong: alleen voor runderen, varkens en aquacultuurdieren in het kader van regionalisatiemaatregelen.
- Voor runderen en varkens de administratieve regio's aangeven.
- Voor aquacultuurdieren de erkende gebieden en kustgebieden.
- De code van de desbetreffende regelgeving gebruiken.
- Vak I.10. Land van bestemming: naam van het land waarvoor de dieren of producten bestemd zijn.
- Vak I.11. Regio van bestemming: vgl. vak I.9.
- Vak I.12. Plaats van oorsprong/plaats van de vangst: plaats waar de dieren of producten vandaan komen.
- Bedrijf: als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 90/425/EEG.
- Erkend aquacultuurbedrijf (alleen voor aquacultuurdieren): als omschreven in artikel 2, punt 5, van Richtlijn 91/67/EEG.
- Verzamelcentrum (alleen voor runderen, varkens, schapen, geiten en paardachtigen): als omschreven in artikel 2, onder b), punten 9 en 10, van Richtlijn 91/68/EEG en artikel 2, onder o), van Richtlijn 64/432/EEG.
- Bedrijfsruimte van de handelaar (alleen voor schapen en geiten): als omschreven in artikel 2, onder b), punt 12, van Richtlijn 91/68/EEG.
- Erkende instelling: officieel erkende instelling, officieel erkend instituut of officieel erkend centrum als omschreven in artikel 2, lid 1, onder c), van Richtlijn 92/65/EEG, met name dierentuinen en erkende onderzoekslaboratoria.
- Spermacentrum: inrichting waar sperma wordt gewonnen en opgeslagen als omschreven in artikel 2, onder b), van Richtlijn 88/407/EEG.
- Embryoteam: erkende structuur voor het verzamelen, behandelen en opslaan van embryo's en eicellen, als omschreven in artikel 2, onder b), van Richtlijn 89/556/EEG.
- Inrichting (alleen voor producten of bijproducten van dierlijke oorsprong): als omschreven in artikel 2, punt 3, van Richtlijn 89/662/EEG.
- Vermeld naam en adres van de organisatie, met het erkennings- of registratienummer als dat in de regelgeving vereist is.
- Vak I.13. Plaats van bestemming: de plaats waar de dieren of producten definitief naartoe worden gebracht (met uitzondering van halteplaatsen) en worden gehouden overeenkomstig de geldende regelgeving. Vgl. vak I.12.
- Vak I.14. Plaats van lading (alleen voor dieren): de plaats waar de dieren worden geladen en de postcode daarvan invullen.
- Vak I.15. Datum en uur van vertrek (alleen voor dieren): geplande vertrekdatum en -tijd van de dieren invullen.
- Vak I.16. Vervoermiddelen: alle gegevens betreffende de vervoermiddelen invullen.
- Wijze van vervoer (lucht, water, spoor, weg).
- Identificatie van het vervoermiddel: voor vliegtuigen het vluchtnummer, voor schepen de naam van het schip, voor spoorwagens het nummer van de trein en van de wagon, voor wegvoertuigen het kenteken van het voertuig en eventueel van de aanhanger. Andere: wijzen van vervoer waarop Richtlijn 91/628/EEG inzake de bescherming van dieren tijdens het vervoer niet van toepassing is.

- Vak I.17. Vervoerder (alleen voor dieren): overeenkomstig artikel 5 van Richtlijn 91/628/EEG inzake de bescherming van dieren tijdens het vervoer - het erkenningsnummer van de vervoerder invullen.
- Vak I.18. Diersoort/Product: voor dieren de diersoort specificeren met de gewone naam die in de douanenomenclatuur is opgenomen; voor dierlijke producten (sperma, eicellen en embryo's) de diersoort en het soort product invullen. Voor producten van dierlijke oorsprong het soort product vermelden zoals het in de douanenomenclatuur is ingedeeld.
- Vak I.19. GN-code: ten minste de eerste vier cijfers vermelden van de desbetreffende GN-code als vastgesteld bij Verordening (EEG) nr. 2658/87, zoals laatstelijk gewijzigd.
- Vak I.20. Aantal/Hoeveelheid:
- Voor dieren en dierlijke producten (sperma, eicellen en embryo's) het exacte aantal stuks of rietjes invullen.
- Voor aquacultuurdieren en producten het totaalgewicht in kg invullen.
- Vak I.21. Temperatuur producten (alleen voor producten van dierlijke oorsprong): de wijze van bewaring invullen.
- Vak I.22. Aantal verpakkingen: het aantal dozen, hokken of boxen waarin de dieren worden vervoerd of voor producten het aantal containers.
- Vak I.23. Nr. zegel en nr. container: alle zegelnummers en containernummers vermelden, met name voor producten.
- Vak I.24. Aard van de verpakking: alleen voor producten.
- Vak I.25. Dieren/Producten gecertificeerd voor: de exclusieve bestemming van de dieren of producten invullen.
- Fokken: voor fok- en gebruiksdieren.
- Mesten: alleen voor schapen en geiten.
- Slacht: voor slachtdieren.
- Transhumance: alleen voor runderen die in bergstreken worden geweid.
- Erkende instelling: officieel erkende instelling, officieel erkend instituut of officieel erkend centrum overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG.
- Kunstmatige reproductie: alleen voor sperma, eicellen en embryo's.
- Geregistreerde paarden: overeenkomstig Richtlijn 90/426/EEG.
- Heruitzetting wild: alleen voor wild dat wordt uitgezet om de bestanden aan te vullen.
- Gezelschapsdieren: gebruikelijke gezelschapsdieren die worden verhandeld.
- Menselijke consumptie: alleen voor producten voor menselijke consumptie waarvoor de regelgeving een gezondheidscertificaat vereist.
- Diervoeder: alleen voor producten bestemd voor diervoeding overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1774/2002.
- Farmaceutisch gebruik
- Technisch gebruik: producten die ongeschikt zijn voor menselijke en dierlijke consumptie en bestemd zijn voor industrieel gebruik overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1774/2002.
- Overige: niet in deze classificatie vermelde doeleinden.

- Vak I.26. Doorvoer door een derde land: de naam van het land, de ISO-code daarvan, het punt van uitgang als gedefinieerd in artikel 1 van Beschikking 93/444/EEG en de naam en het nummer van de grensinspectiepost van binnenkomst van de dieren in de EU invullen.
- Vak I.27. Doorvoer door de lidstaten: vermeld de ISO-code van de EU/EER-landen die de zending dieren of producten passeert.
- Vak I.28. Uitvoer: het punt van uitgang uit de EU/EER invullen.
- Vak I.29. Geschatte duur van het vervoer: de geschatte duur van de reis overeenkomstig Richtlijn 91/628/EEG.
- Vak I.30. Reisschema: geef afhankelijk van de geldende regelgeving aan of er een reisschema is.
- Vak I.31. Identificatie van de dieren/producten: de voor de diersoorten en de aard van de producten specifieke eisen vermelden.

Deel 2. Dit deel mag alleen worden ingevoerd door een officiële dierenarts of een officiële inspecteur in geval van aquacultuurdieren

- Vak II. Informatie over de gezondheid: invullen zoals de desbetreffende regelgeving vereist.
- Vak II.a. Referentienummer: vgl. vak I.2.
- Vak II.b. Lokaal referentienummer: vgl. vak I.2.a.

Deel 3 Controle: dit deel moet worden ingevuld door een officiële dierenarts of een officiële inspecteur bij de controle op de plaats van bestemming of tijdens het vervoer in geval van dieren en bij de verzending van producten die onder Verordening (EG) nr. 1774/2002 vallen

- Vak III.1. Datum van de controle
- Vak III.2. Referentienummer certificaat: vgl. vak I.2.
- Vak III.3. Documentencontrole: hieronder vallen de controle van de naleving van de communautaire normen en aanvullende garanties die bepaalde lidstaten zijn toegekend, en, voor soorten die niet vallen onder bijlage A bij Richtlijn 90/425/EEG, de naleving van de nationale vereisten ongeacht de eindbestemming. Een ontoereikende aanvullende garantie of het niet voldoen aan een nationaal vereiste heeft tot gevolg dat de zending als niet bevredigend wordt beschouwd.
- Vak III.4. Overeenstemmingscontrole: vergelijk de zending met het certificaat en de begeleidende documenten.
- Vak III.5. Fysieke controles: deze hebben betrekking op het uitgevoerde klinische onderzoek en op het sterfte- en ziektecijfer in de zending. Het aantal gecontroleerde dieren vermelden.
- Vak III.6. Laboratoriumtests:
- Getest op: de categorie vermelden van de stof of het pathogeen waarvoor een onderzoekprocedure is begonnen.
- De vermelding "Verdenking" omvat gevallen waarin de dieren verdacht worden van ziekte, ziektesymptomen vertonen of in het kader van de geldende vrijwaringsmaatregelen worden getest.
- Vak III.7. Controle op het welzijn: de omstandigheden tijdens het vervoer en het welzijn van de dieren bij aankomst beschrijven.
- Vak III.8. Inbreuk op de wetgeving inzake dierenwelzijn: een of meer hokjes aankruisen al naar de aard van de overtreding(en).

- Vak III.9. Overtreding van de gezondheidswetgeving: al naar de overtreding het desbetreffende hokje aankruisen.
- III.9.1. Geen certificaat: wanneer een zending zonder certificaat en zonder voorafgaande kennisgeving onderweg is.
- III.9.2. Documenten niet conform: de onderdelen van de zending komen niet overeen met de daarvoor afgegeven certificaten.
- III.9.3. Niet-geautoriseerd land: wanneer voor het land een vrijwaringsmaatregel geldt ten aanzien van de betrokken diersoort.
- III.9.5. Diersoort verboden: dieren van een niet-geharmoniseerde diersoort die in een lidstaat verboden is of dieren van een onder het Verdrag van Washington vallende diersoort waarbij de desbetreffende wetgeving wordt overtreden.
- III.9.12. Onjuist adres: wanneer het aangegeven adres niet bestaat of niet overeenkomt met de diersoort of het product in kwestie of wanneer de zending nooit op het aangegeven adres is aangekomen.
- Vak III.10. Gevolgen van het vervoer voor de dieren (alleen voor dieren): het aantal dode dieren, niet voor vervoer geschikte dieren, geboorten en abortussen tijdens het vervoer aangeven. Voor dieren die in grote aantallen worden verstuurd (eendagskuikens, vissen, weekdieren enz.) eventueel een schatting van het aantal niet voor vervoer geschikte of dode dieren.
- Vak III.11. Correctieve maatregelen: aangeven welk besluit overeenkomstig Richtlijn 91/628/EEG, 90/425/EEG of 89/662/EEG is genomen om aan de overtreding een eind te maken.
- III.11.1. Vertrek uitgesteld: het vervoer uitstellen tot de dieren geschikt zijn voor vervoer.
- III.11.2. Overlaadprocedure: de dieren van een niet-conform vervoermiddel naar een conform vervoermiddel overbrengen.
- Vak III.12. Follow-up van de quarantaine (alleen voor dieren): slacht of vrijgave van de dieren al naar het resultaat van het onderzoek.
- Vak III.13. Plaats van de controle
- Vak III.13. Handtekening van de officiële dierenarts of inspecteur: aangeven tot welke lokale veterinaire eenheid de ondertekenaar behoort.
-