

UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 15 december 2011

tot vaststelling van de lijst van derde landen en gebieden waaraan een machtiging is verleend voor de invoer van honden, katten en fretten en voor het niet-commerciële verkeer van meer dan vijf honden, katten en fretten naar de Unie en de modelcertificaten voor de invoer en het niet-commerciële verkeer van die dieren naar de Unie

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2011) 9232)

(Voor de EER relevante tekst)

(2011/874/EU)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 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 ⁽¹⁾, en met name artikel 17, lid 2, aanhef en onder b), en lid 3, onder a),

Gezien Verordening (EG) nr. 998/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 26 mei 2003 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en houdende wijziging van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad ⁽²⁾, en met name artikel 8, lid 4,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EG) nr. 998/2003 zijn de veterinairerechtelijke voorschriften voor het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren naar de Unie vastgesteld. Honden, katten en fretten behoren tot de gezelschapsdieren die onder die verordening vallen.
- (2) Bij Richtlijn 92/65/EEG zijn de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Unie van honden, katten en fretten vastgesteld. De richtlijn bepaalt dat de invoeromstandigheden voor die dieren ten minste gelijkwaardig moeten zijn aan die welke in Verordening (EG) nr. 998/2003 zijn vastgesteld.
- (3) De veterinairerechtelijke voorschriften voor de invoer en het niet-commerciële verkeer verschillen afhankelijk van de rabiëssituatie in het derde land van herkomst en de lidstaat van bestemming.
- (4) Verordening (EG) nr. 998/2003 bepaalt dat honden, katten en fretten die uit derde landen die zijn opgenomen in de lijst van afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij die verordening in de lidstaten, met uitzondering van Ierland, Malta, Zweden en het Verenigd Koninkrijk, worden binnengebracht, tegen rabiës moeten worden gevaccineerd, terwijl die welke uit andere derde landen worden binnengebracht, vóór binnenkomst ook moeten worden onderworpen aan een bloedtest op rabiës.

- (5) Verordening (EG) nr. 998/2003 bepaalt dat honden, katten en fretten die tot en met 31 december 2011 in Ierland, Malta, Zweden en het Verenigd Koninkrijk worden binnengebracht uit derde landen die zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij die verordening, moeten worden gevaccineerd en vóór binnenkomst worden onderworpen aan een bloedtest op rabiës overeenkomstig de nationale voorschriften, terwijl die welke afkomstig zijn uit andere derde landen na aankomst in quarantaine moeten worden geplaatst overeenkomstig de nationale voorschriften.
- (6) Verordening (EG) nr. 998/2003 bepaalt ook dat Finland, Ierland, Malta, Zweden en het Verenigd Koninkrijk, wat echinococose betreft, en Ierland, Malta en het Verenigd Koninkrijk, wat teken betreft, de binnenkomst van honden, katten en fretten op hun grondgebied tot en met 31 december 2011 afhankelijk kunnen maken van de naleving van bepaalde aanvullende nationale voorschriften.
- (7) Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie van 14 juli 2011 tot aanvulling van Verordening (EG) nr. 998/2003 van het Europees Parlement en de Raad inzake preventieve gezondheidsmaatregelen voor de bestrijding van infecties met *Echinococcus multilocularis* bij honden ⁽³⁾ is vastgesteld om te zorgen voor de continue bescherming van de gezondheid tegen *Echinococcus multilocularis* in Ierland, Malta, Finland en het Verenigd Koninkrijk. Zij zal van toepassing zijn met ingang van 1 januari 2012.
- (8) Beschikking 2004/595/EG van de Commissie van 29 juli 2004 tot vaststelling van een modelcertificaat voor de commerciële invoer in de Gemeenschap van honden, katten en fretten ⁽⁴⁾ bepaalt dat de invoer van die dieren moet worden toegestaan uit derde landen die zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 of in bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie van 12 maart 2010 tot vaststelling van lijsten van derde landen en gebieden, of delen daarvan, waaruit bepaalde dieren en vers vlees in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering ⁽⁵⁾. Beschikking 2004/595/EG bepaalt ook dat dergelijke dieren vergezeld moeten gaan van een certificaat overeenkomstig het in de bijlage daarbij vastgestelde model.

⁽¹⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

⁽²⁾ PB L 146 van 13.6.2003, blz. 1.

⁽³⁾ PB L 296 van 15.11.2011, blz. 6.

⁽⁴⁾ PB L 266 van 13.8.2004, blz. 11.

⁽⁵⁾ PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.

- (9) Het in de bijlage bij Beschikking 2004/595/EG vastgestelde model is een individueel certificaat dat moet worden afgegeven voor het binnenbrengen in de lidstaten van elke hond, kat of fret die afkomstig is uit een derde land dat is opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B en in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003.
- (10) Terwijl dat certificaat voldoende is voor het binnenbrengen in de lidstaten, met uitzondering van Ierland, Zweden en het Verenigd Koninkrijk, van dieren die afkomstig zijn uit derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010, wordt het niet aanvaard voor dieren die zijn bestemd voor Ierland, Zweden en het Verenigd Koninkrijk, waar zij na aankomst overeenkomstig de nationale wetgeving in quarantaine worden geplaatst.
- (11) Rekening houdend met de problemen die bepaalde importeurs hebben ondervonden met het gebruik van het individuele modelcertificaat, vastgesteld in Beschikking 2004/595/EG, moet dat modelcertificaat worden vervangen door een certificaat dat betrekking kan hebben op een zending die uit meer dan één dier bestaat.
- (12) Overeenkomstig artikel 12 van Verordening (EG) nr. 998/2003 en Verordening (EU) nr. 388/2010 van de Commissie van 6 mei 2010 houdende uitvoering van Verordening (EG) nr. 998/2003 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft het maximaal aantal gezelschapsdieren van bepaalde soorten die onder niet-commerciële verkeer kunnen vallen⁽¹⁾ moet het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten uit een derde land voldoen aan de veterinaire voorschriften en controles die zijn vastgesteld in Richtlijn 92/65/EEG.
- (13) Rekening houdend met het feit dat de risico's van de invoer van honden, katten en fretten niet verschillen van die van het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf van die dieren, is het dienstig dat een gemeenschappelijk gezondheidscertificaat wordt vastgesteld voor de invoer in de Unie van dergelijke dieren en voor het niet-commerciële verkeer van meer dan vijf van die dieren uit derde landen die zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 of in bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010.
- (14) Voor de samenhang en de vereenvoudiging van de wetgeving van de Unie moet het modelgezondheidscertificaat voor de invoer in de Unie van honden, katten en fretten rekening houden met de voorschriften van Beschikking 2007/240/EG van de Commissie⁽²⁾, die bepaalt dat de verschillende veterinaire voorschriften volksgezondheids- en diergezondheidslicenties die vereist zijn voor de invoer van levende dieren in de Unie gebaseerd moeten zijn op de standaardmodellen voor veterinaire certificaten, vastgesteld in bijlage I bij die beschikking.
- (15) Beschikking 2004/824/EG van de Commissie van 1 december 2004 tot vaststelling van een modelcertificaat voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten en fretten uit derde landen naar de Gemeenschap⁽³⁾ stelt een modelcertificaat voor het niet-commerciële verkeer van die dieren naar de lidstaten, met uitzondering van Ierland, Zweden en het Verenigd Koninkrijk, uit derde landen vast. Dat modelcertificaat mag ook worden gebruikt voor het binnenbrengen van dieren in die drie lidstaten, wanneer die dieren afkomstig zijn uit landen die zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003. Bovendien moet dit certificaat voor het binnenbrengen van elke hond, kat of fret in de lidstaten individueel worden afgegeven.
- (16) Overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Verordening (EG) nr. 998/2003 moeten gezelschapsdieren vergezeld gaan van een paspoort overeenkomstig het model dat is vastgesteld in Beschikking 2003/803/EG van de Commissie van 26 november 2003 tot vaststelling van een modelpaspoort voor het intracommunautair verkeer van honden, katten en fretten⁽⁴⁾ wanneer zij in een lidstaat worden binnengebracht nadat zij tijdelijk uit een lidstaat naar een derde land of gebied zijn gebracht.
- (17) Overeenkomstig artikel 8, lid 3, onder a), van Verordening (EG) nr. 998/2003 moeten gezelschapsdieren die afkomstig zijn uit de landen en gebieden die zijn opgenomen in de lijst van afdeling 2 van deel B van bijlage II bij die verordening en waarvoor is vastgesteld dat zij voorschriften toepassen die ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorschriften van de Unie voor het verkeer van dieren uit derde landen, worden onderworpen aan de voorschriften voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten en fretten tussen de lidstaten.
- (18) Dit besluit moet worden toegepast onverminderd Beschikking 2004/839/EG van de Commissie van 3 december 2004 tot vaststelling van de voorwaarden voor het niet-commerciële vervoer van jonge honden en katten uit derde landen naar de Gemeenschap⁽⁵⁾ die de lidstaten de mogelijkheid biedt om minder dan drie maanden oude honden en katten die niet tegen rabiës zijn gevaccineerd op hun grondgebied binnen te brengen uit in de lijst van afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 opgenomen derde landen onder gelijkwaardige voorwaarden als die welke zijn vastgesteld in artikel 5, lid 2, van die verordening.
- (19) Om de toegang tot meertalige certificaten te vergemakkelijken, moet het vereiste gezondheidscertificaat voor het niet-commerciële verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten naar de Unie zijn gebaseerd op de standaardmodellen van Beschikking 2007/240/EG.
- (20) Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten⁽⁶⁾ bevat de voorschriften voor de afgifte van de door de veterinaire wetgeving vereiste certificaten om misleidende of frauduleuze certificering te voorkomen. Er moet voor worden gezorgd dat de officiële dierenartsen van derde landen voorschriften en beginselen toepassen die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van die richtlijn.

⁽¹⁾ PB L 114 van 7.5.2010, blz. 3.

⁽²⁾ PB L 104 van 21.4.2007, blz. 37.

⁽³⁾ PB L 358 van 3.12.2004, blz. 12.

⁽⁴⁾ PB L 312 van 27.11.2003, blz. 1.

⁽⁵⁾ PB L 361 van 8.12.2004, blz. 40.

⁽⁶⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

- (21) Er moet een overgangperiode worden vastgesteld om de lidstaten in staat te stellen de nodige maatregelen te nemen om aan de voorschriften van dit besluit te voldoen.
- (22) De Beschikkingen 2004/595/EG en 2004/824/EG moeten dienovereenkomstig worden ingetrokken.
- (23) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Onderwerp en toepassingsgebied

1. Bij dit besluit worden vastgesteld:
- a) de lijst van derde landen en gebieden waaruit de invoer van honden, katten en fretten en het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn toegestaan, en het gezondheidscertificaat voor dergelijke invoer en dergelijk niet-commercieel verkeer;
- b) het gezondheidscertificaat voor het niet-commerciële verkeer naar de Unie van maximaal vijf honden, katten of fretten overeenkomstig Verordening (EG) nr. 998/2003.
2. Dit besluit laat Beschikking 2004/839/EG onverlet.

Artikel 2

Derde landen en gebieden waaruit de invoer van honden, katten en fretten en het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten zijn toegestaan en het gezondheidscertificaat voor de invoer en het niet-commerciële verkeer van deze dieren

1. De lidstaten staan de invoer van zendingen honden, katten en fretten en het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten toe, mits de derde landen of gebieden waaruit zij afkomstig zijn en de derde landen of gebieden waardoor zij worden doorgevoerd:
- a) zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003, of
- b) zijn opgenomen in deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010.
2. Honden, katten en fretten, als bedoeld in lid 1, moeten:
- a) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het model in bijlage I is opgesteld en door een officiële dierenarts is ingevuld, rekening houdend met de opmerkingen in deel II van dat certificaat;

- b) voldoen aan de voorschriften van het in bijlage I vastgestelde gezondheidscertificaat voor de derde landen of gebieden waaruit zij afkomstig zijn, als bedoeld in lid 1, onder a) en b), van dit artikel.

Artikel 3

Gezondheidscertificaat voor het niet-commerciële verkeer naar de Unie van maximaal vijf honden, katten of fretten

1. De lidstaten staan het niet-commerciële verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten naar hun grondgebied toe, mits zij afkomstig zijn uit of worden doorgevoerd door derde landen of gebieden die:

- a) zijn opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003, of
- b) niet zijn opgenomen in de lijst van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003.
2. Honden, katten en fretten, als bedoeld in lid 1, moeten:
- a) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het model in bijlage II is opgesteld en door een officiële dierenarts is afgegeven, rekening houdend met de opmerkingen in deel II van dat certificaat;
- b) voldoen aan de voorschriften van het in bijlage II vastgestelde gezondheidscertificaat voor de derde landen of gebieden waaruit zij afkomstig zijn, als bedoeld in lid 1, onder a) en b), van dit artikel.

Artikel 4

Overgangsbepalingen

Voor een overgangperiode tot en met 30 juni 2012 staan de lidstaten de invoer en het niet-commerciële verkeer naar de Unie toe van honden, katten en fretten die vergezeld gaan van een veterinair certificaat dat uiterlijk op 29 februari 2012 is afgegeven overeenkomstig de modellen, vastgesteld in de bijlage bij Beschikking 2004/595/EG respectievelijk Beschikking 2004/824/EG.

Artikel 5

Intrekkingen

De Beschikkingen 2004/595/EG en 2004/824/EG worden ingetrokken.

Artikel 6

Toepasselijkheid

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 januari 2012.

Artikel 7

Adressaten

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 15 december 2011.

Voor de Commissie
John DALLI
Lid van de Commissie

BIJLAGE I

LAND

Veterinair certificaat voor EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8.	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	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"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17. CITES-nr(s)				
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) 010619		I.20. Hoeveelheid		
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen					
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.					
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> Erkende instanties <input type="checkbox"/>							
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem	Datum van aanbrengen van de microchip of de tatoeage [dd/mm/jjjj]	Identificatienummer	Geboortedatum [dd/mm/jjjj]		

LAND

Invoer van honden, katten en fretten en niet-commercieel verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Informatie over de gezondheid		II.b.		
Ondergetekende, officieel dierenarts van (naam derde land) verklaart hetgeen volgt:						
II.1. uit het klinische onderzoek dat binnen 24 uur vóór de geplande verzending op elk van de dieren is uitgevoerd door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts is gebleken dat de dieren op het tijdstip van de inspectie geschikt waren om voor de geplande reis te worden vervoerd;						
II.2. er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës ⁽¹⁾ , die is uitgevoerd overeenkomstig de voorschriften van bijlage I ter bij Verordening (EG) nr. 998/2003 en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽²⁾ en bijzonderheden over de huidige vaccinatie worden verstrekt in de tabel in punt II.4.						
⁽³⁾ <i>hetzij</i> II.3. de dieren zijn afkomstig uit een derde land of gebied dat is opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003;						
⁽³⁾ <i>of</i> II.3. de dieren zijn afkomstig uit en, indien zij door een ander derde land of gebied worden doorgevoerd, zijn bestemd om te worden doorgevoerd door een derde land of gebied dat is opgenomen in de lijst van deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie en sinds de in de tabel in punt II.4 aangegeven data, waarop niet vroeger dan 30 dagen na de vaccinatie van elk van de dieren bloedmonsters zijn genomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, die daarna antilichaamtiter, gelijk aan of groter dan 0,5 IU/ml bij een in een erkend laboratorium ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ uitgevoerde virusneutralisatietest voor rabiës bleken te bevatten, zijn ten minste drie maanden verstreken en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽²⁾ .]						
II.4. de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabiës en de bemonsteringsdatum zijn als volgt:						
Microchip- of tatoeage-nummer van het dier	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam en producent van het vaccin	Partijnummer	Geldigheid [dd/mm/jjjj]		Datum van het bloedmonster [dd/mm/jjjj]
				Van	Tot en met	
⁽³⁾ <i>hetzij</i> II.5. de honden zijn niet behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> ;						
⁽³⁾ <i>of</i> II.5. de honden zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> en de bijzonderheden van de behandeling worden gedocumenteerd in de tabel in punt II.6.]						
II.6. de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van de gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie ⁽⁶⁾ zijn als volgt:						
Microchip- of tatoeage-nummer van de hond	Behandeling tegen echinococcus		Behandelende dierenarts			
	Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en behandelingsstijdstip [00:00]	Naam (in hoofdletters), stempel en handtekening			
			⁽⁷⁾			
			⁽⁸⁾			
			⁽⁸⁾			
			⁽⁸⁾			
			⁽⁸⁾			
Opmerkingen						
a) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien meer tekst nodig is, moet het certificaat uit meerdere bladen bestaan die alle één ondeelbaar geheel vormen.						
b) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie gelegen is en van de lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal van een andere lidstaat wordt opgesteld en zo nodig vergezeld gaat van een officiële vertaling.						

Invoer van honden, katten en fretten en niet-commercieel verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>c) Indien voor de identificatie van de artikelen van de zending (zie punt I.28 van het modelcertificaat) extra bladen of bewijsstukken aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen of bewijsstukken beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts.</p> <p>d) Indien het certificaat, inclusief de onder c) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.</p> <p>e) Het certificaat moet geldig zijn gedurende 10 dagen na de datum van afgifte door de officiële dierenarts, behalve voor het niet-commerciële verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten en fretten, in welk geval het certificaat voor verdere verplaatsingen binnen de Unie geldig is gedurende in totaal 4 maanden na de datum van afgifte van dit certificaat of tot de datum van het verstrijken van de vaccinatie tegen rabiës, als deze datum vroeger is.</p> <p>f) De bevoegde autoriteiten van het derde land of gebied van uitvoer zien erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.</p>		
<p>Deel I:</p>		
<p>Vak I.11.: plaats van oorsprong: naam en adres van de verzendende inrichting, Erkennings- of registratienummer aangeven.</p>		
<p>Vak I.28.: <i>Identificatiesysteem</i>: kies uit het volgende: microchip of tatoeage <i>Datum van aanbrengen van de microchip of de tatoeage</i>: de tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht <i>Identificatienummer</i>: nummer van de microchip of de tatoeage aangeven <i>Geboortedatum</i>: alleen aangeven indien bekend.</p>		
<p>Deel II:</p>		
<p>(¹) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.</p>		
<p>(²) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.</p>		
<p>(³) Doorhalen wat niet van toepassing is. Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet relevante verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.</p>		
<p>(⁴) De test op rabiësantilichamen, als bedoeld in punt II.3:</p> <ul style="list-style-type: none"> — moet worden uitgevoerd op een monster dat door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts is verzameld ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer; — moet een niveau van neutralisering van antilichamen voor het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IU/ml; — moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad houdende aanwijzing van een specifiek instituut dat verantwoordelijk is voor de vaststelling van de criteria die nodig zijn voor de normalisatie van de serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins te controleren (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm); — hoeft niet te worden hernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie. 		
<p>(⁵) Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over de resultaten van de in punt II.3 bedoelde test op rabiësantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p>		
<p>(⁶) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.5, moet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — zijn uitgevoerd door een dierenarts binnen een periode van niet meer dan 120 uur en niet minder dan 24 uur vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 1152/2011; — bestaan uit de toediening van een erkend geneesmiddel dat de passende dosis praziquantel of farmacologisch werkzame stoffen bevat, waarvan is aangetoond dat zij zelfstandig of in combinatie de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van <i>Echinococcus multilocularis</i> in het desbetreffende soort gasteer verminderen. 		

LAND			Invoer van honden, katten en fretten en niet-commercieel verkeer naar de Unie van meer dan vijf honden, katten of fretten		
II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat	II.b.	
<p>(⁷) Deze datum moet voorafgaan aan de datum waarop het certificaat is ondertekend.</p> <p>(⁸) Deze informatie kan worden ingevoerd na de datum waarop het certificaat is ondertekend voor het in punt e) van de opmerkingen beschreven doel en in samenhang met voetnoot 6.</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>					
Officiële dierenarts					
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:			
Datum:		Handtekening:			
Stempel:					

BIJLAGE II

LAND		Veterinair certificaat voor EU		
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.	
	I.7. Land van oorsprong	ISO- code	I.8.	I.9.
				I.10.
	I.11.		I.12.	
	I.13.		I.14.	
	I.15.		I.16.	
			I.17. CITES-nr(s)	
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) 010619		
		I.20. Hoeveelheid		
I.21.		I.22.		
I.23.		I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27.		
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatie- systeem	Datum van aanbrengen van de microchip of tatoeage [dd/mm/jjjj]	Identificatie- nummer	Geboortedatum [dd/mm/jjjj]

Niet-commercieel verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten

Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat		II.b.			
		Ondergetekende, officieel dierenarts van (naam derde land) verklaart hetgeen volgt:						
		II.1.	op basis van de verklaring in punt II.7 voldoen de dieren aan de definitie van „gezelschapsdieren”, als vastgesteld in artikel 3, onder a), van Verordening (EG) nr. 998/2003;					
		II.2.	er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës ⁽¹⁾ , die is uitgevoerd overeenkomstig de voorschriften van bijlage I ter bij Verordening (EG) nr. 998/2003 en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽²⁾ en bijzonderheden over de huidige vaccinatie worden verstrekt in de tabel in punt II.4.					
		⁽³⁾ <i>hetzij</i>	II.3.	de dieren zijn afkomstig uit een derde land of gebied dat is opgenomen in de lijst in afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003;]				
		⁽³⁾ <i>of</i>	II.3.	de dieren zijn afkomstig uit of zijn bestemd om te worden doorgevoerd door een derde land of gebied dat niet is opgenomen in bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 en sinds de in de tabel in punt II.4 aangegeven data, waarop niet vroeger dan 30 dagen na de vaccinatie van elk van de dieren bloedmonsters zijn genomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, die daarna antilichaamtiter, gelijk aan of groter dan 0,5 IU/ml bij een in een erkend laboratorium ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ uitgevoerde virusneutralisatietest voor rabiës bleken te bevatten, zijn ten minste drie maanden verstreken en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽²⁾ ;				
		II.4.	de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabiës en de bemonsteringsdatum zijn als volgt:					
			Microchip- of tatoeagenummer van het dier	Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]	Naam en producent van het vaccin	Partijnummer	Geldigheid [dd/mm/jjjj]	Datum van het bloedmonster [dd/mm/jjjj]
							Van	Tot en met
	⁽³⁾ <i>hetzij</i>	II.5.	de honden zijn niet behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> ;					
	⁽³⁾ <i>of</i>	II.5.	de honden zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> en de bijzonderheden van de behandeling worden gedocumenteerd in de tabel in punt II.6.]					
	II.6.	de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van de gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie ⁽⁶⁾ zijn als volgt:						
		Microchip- of tatoeagenummer van de hond	Behandeling tegen echinococcus			Behandelende dierenarts		
			Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en behandelingsstijdstip [00:00]		Naam (in hoofdletters), stempel en handtekening		
				(7)				
				(8)				
				(9)				
				(9)				
				(9)				
	II.7.	Hij heeft een schriftelijke verklaring die door de eigenaar of de voor de dieren verantwoordelijke natuurlijke persoon namens de eigenaar is ondertekend en die luidt als volgt:						

LAND **Niet-commercieel verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
VERKLARING		
Ondergetekende,		
[eigenaar of voor de hierboven beschreven dieren verantwoordelijke natuurlijke persoon namens de eigenaar]		
verklaart dat de dieren hem, de eigenaar, of de natuurlijke persoon die hij heeft aangewezen tot verantwoordelijke persoon voor de dieren namens hemzelf, zullen vergezellen en niet bestemd zijn om aan een andere eigenaar te worden verkocht of overgedragen.		
Plaats en datum:		Handtekening:
<i>Opmerkingen</i>		
a) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien meer tekst nodig is, moet het certificaat uit meerdere bladen bestaan die alle één ondeelbaar geheel vormen.		
b) Het certificaat is opgesteld in ten minste de taal van de lidstaat van binnenkomst en in het Engels. Het moet in blokletters worden ingevuld in de taal van de lidstaat van binnenkomst of in het Engels.		
c) Indien extra bladen of bewijsstukken aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen of bewijsstukken beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts.		
d) Indien het certificaat, inclusief de onder c) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.		
e) Het certificaat is geldig gedurende 10 dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts tot de datum van de controles op het punt van binnenkomst van de reizigers in de EU en voor verdere verplaatsingen binnen de Unie, gedurende in totaal 4 maanden na de datum van afgifte van dit certificaat of tot de datum van het verstrijken van de vaccinatie tegen rabïes, als deze datum vroeger is.		
f) De bevoegde autoriteiten van het derde land of gebied van uitvoer zien erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.		
Deel I:		
Vak I.11: plaats van oorsprong; naam en adres van de verzendende inrichting. Erkennings- of registratienummer aangeven.		
Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i> : kies uit het volgende: microchip of tatoeage		
<i>Datum van aanbrengen van de microchip of de tatoeage</i> : de tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht		
<i>Identificatienummer</i> : nummer van de microchip of de tatoeage aangeven		
<i>Geboortedatum</i> : alleen aangeven indien bekend.		
Deel II:		
(1) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheids-termijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.		
(2) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.		
(3) Doorhalen wat niet van toepassing is. Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet relevante verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.		

LAND **Niet-commercieel verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁴) De test op rabiësantilichamen, als bedoeld in punt II.3:</p> <ul style="list-style-type: none"> — moet worden uitgevoerd op een monster dat door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts is verzameld ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer; — moet een niveau van neutralisering van antilichamen voor het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IU/ml; — moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad houdende aanwijzing van een specifiek instituut dat verantwoordelijk is voor de vaststelling van de criteria die nodig zijn voor de normalisatie van de serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins te controleren (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm), — hoeft niet te worden hernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie. <p>(⁵) Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over de resultaten van de in punt II.3 bedoelde test op rabiësantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(⁶) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.5, moet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — zijn uitgevoerd door een dierenarts binnen een periode van niet meer dan 120 uur en niet minder dan 24 uur vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 1152/2011; — bestaan uit de toediening van een erkend geneesmiddel dat de passende dosis praziquantel of farmacologisch werkzame stoffen bevat, waarvan is aangetoond dat zij zelfstandig of in combinatie de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van <i>Echinococcus multilocularis</i> in het desbetreffende soort gastheer verminderen. <p>(⁷) Deze datum moet voorafgaan aan de datum waarop het certificaat is ondertekend.</p> <p>(⁸) Deze informatie kan worden ingevoerd na de datum waarop het certificaat is ondertekend voor het in punt e) van de opmerkingen beschreven doel en in samenhang met voetnoot 6.</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters): Hoedanigheid en titel:</p> <p>Datum: Handtekening:</p> <p>Stempel:</p>		