

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

UITVOERINGSVERORDENING (EU) Nr. 497/2012 VAN DE COMMISSIE

van 7 juni 2012

tot wijziging van Verordening (EU) nr. 206/2010, wat betreft de voorschriften voor de invoer van voor bluetongue vatbare dieren

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 2004/68/EG van de Raad van 26 april 2004 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor de invoer in en de doorvoer via de Gemeenschap van bepaalde levende hoefdieren, tot wijziging van de Richtlijnen 90/426/EEG en 92/65/EEG en tot intrekking van Richtlijn 72/462/EEG⁽¹⁾, en met name artikel 6, lid 1, artikel 7, onder e), en artikel 13, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) 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⁽²⁾ stelt de lijst vast van derde landen en gebieden of delen daarvan waaruit levende hoefdieren, waaronder voor bluetongue vatbare dieren, in de Unie mogen worden binnengebracht, en de voorschriften inzake veterinaire certificering hiervoor.
- (2) Met name bevatten de certificaten BOV-X, BOV-Y, OVI-X, OVI-Y en RUM in deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 ten aanzien van voor bluetongue vatbare dieren onder meer het vereiste dat de dieren komen uit een gebied dat op de datum waarop het begeleidend certificaat wordt afgegeven sedert twaalf maanden vrij is van bluetongue.
- (3) Als gevolg van nieuwe technische ontwikkelingen zijn er nu "geïnactiveerde vaccins" tegen bluetongue beschikbaar, die niet het risico van ongewenste lokale circulatie van het vaccinavirus bij niet-gevaccineerde runderen, schapen

en geiten inhouden. Het wordt nu algemeen aanvaard dat vaccinatie met geïnactiveerde vaccins het instrument bij uitstek is voor de bestrijding van bluetongue en de preventie van de klinische ziekte bij deze dieren in de Unie.

- (4) Om te zorgen voor een betere bestrijding van de verspreiding van het bluetonguevirus en om de last te verminderen die de landbouwsector door die ziekte ondervindt, zijn de in Richtlijn 2000/75/EG van de Raad van 20 november 2000 tot vaststelling van specifieke bepalingen inzake de bestrijding en uitroeiing van bluetongue⁽³⁾ vastgestelde voorschriften inzake vaccinatie onlangs gewijzigd bij Richtlijn 2010/5/EU van het Europees Parlement en de Raad⁽⁴⁾ teneinde rekening te houden met de recente technologische ontwikkelingen op het gebied van de productie van vaccins.
- (5) Bijgevolg voorziet Richtlijn 2000/75/EG nu in het gebruik van geïnactiveerde vaccins in alle delen van de EU.
- (6) Naar aanleiding van de evoluerende epizoötiologische situatie met betrekking tot bluetongue, en om te voldoen aan de normen van Wereldiergezondheidsorganisatie (OIE), is Verordening (EG) nr. 1266/2007 van de Commissie van 26 oktober 2007 tot vaststelling van uitvoeringsbepalingen voor Richtlijn 2000/75/EG van de Raad wat betreft bestrijding, monitoring, surveillance en beperkingen op de verplaatsingen van bepaalde dieren van vatbare soorten in verband met bluetongue⁽⁵⁾ onlangs gewijzigd. Volgens de EU-normen is een gebied als vrij van bluetongue te beschouwen als er gedurende een periode van ten minste twee jaar geen virus heeft gecirculeerd. De in de desbetreffende certificaten in deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vermelde periode van twaalf maanden moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.

⁽¹⁾ PB L 139 van 30.4.2004, blz. 321.

⁽²⁾ PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.

⁽³⁾ PB L 327 van 22.12.2000, blz. 74.

⁽⁴⁾ PB L 81 van 21.3.2012, blz. 1.

⁽⁵⁾ PB L 283 van 27.10.2007, blz. 37.

- (7) Richtlijn 2000/75/EG en Verordening (EG) nr. 1266/2007 zijn van toepassing op de verplaatsingen binnen de EU van levende hoefdieren van voor bluetongue vatbare soorten. De modellen van de veterinaire certificaten BOV-X, BOV-Y, OVI-X, OVI-Y en RUM in deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 moeten worden gewijzigd om de veterinaire voorschriften voor de invoer in de Unie, wat bluetongue betreft, aan te passen aan de vereisten voor verplaatsingen binnen de EU van dieren die vatbaar zijn voor die ziekte.
- (8) Verordening (EU) nr. 206/2010 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (9) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Zendingen levende hoefdieren die vergezeld gaan van een certificaat dat is afgegeven vóór de datum van inwerkingtreding van deze verordening in overeenstemming met de modellen BOV-X, BOV-Y, OVI-X, OVI-Y of RUM zoals genoemd in deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 voordat die bij deze verordening werd gewijzigd, mogen nog tot en met 30 juni 2012 in de Unie worden binnengebracht.

Artikel 3

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

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

Gedaan te Brussel, 7 juni 2012.

Voor de Commissie
De voorzitter
José Manuel BARROSO

BIJLAGE

In bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 wordt deel 2 als volgt gewijzigd:

(1) De modellen "BOV-X", "BOV-Y", "OVI-X" en "OVI-Y" worden vervangen door:

„Model BOV-X

LAND

Veterinair certificaat voor invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
	I.3. Bevoegde centrale autoriteit							
	I.4. Bevoegde lokale autoriteit							
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.			
	I.13. Plaats van lading Adres		Erkenningsnummer		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU					
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GN-code) 01.02			I.17.		
	I.21.		I.20. Aantal / Hoeveelheid			I.22. Aantal verpakkingen		
	I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.					
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Fokken <input type="checkbox"/> Mesten <input type="checkbox"/>		I.26.					
I.27. Voor invoer of toelating in EU		<input type="checkbox"/>						
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht		

LAND

Model BOV-X

	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 de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij komen van bedrijven waar de afgelopen 42 dagen met betrekking tot brucellose, 30 dagen met betrekking tot miltvuur en zes maanden met betrekking tot rabiës, geen officiële beperkende maatregelen om gezondheidsredenen van toepassing zijn geweest, en zij zijn niet in contact geweest met dieren van bedrijven waarvoor niet aan deze voorwaarden werd voldaan;</p> <p>II.1.2. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbeën of thyreostatica, — oestrogenen, androgenen, gestagenen of β-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of een zoötechnische behandeling (als omschreven in Richtlijn 96/22/EG); <p>II.1.3. met betrekking tot boviene spongiforme encefalopathie (BSE):</p> <p>(¹) (²) <i>hetzij</i> [a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel I, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;</p> <p>[b] als er in het betrokken land inheemse gevallen van BSE geweest zijn, zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</p> <p>(¹) (³) <i>hetzij</i> [a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel II, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;</p> <p>[b] de dieren zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</p> <p>(¹) (⁴) <i>hetzij</i> [a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel II, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;</p> <p>[b] de dieren zijn geboren ten minste twee jaar na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</p>		
	<p>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.2.1. zij komen uit het gebied met code: (⁵), dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [a] sedert 24 maanden vrij is van mond-en-klauwzeer]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [a] sedert (dd/mm/jjjj) als vrij van mond-en-klauwzeer wordt beschouwd, zonder dat daarna nog gevallen of uitbraken van die ziekte zijn geconstateerd, en bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. .../... van de Commissie van (dd/mm/jjjj) is gemachtigd deze dieren uit te voeren;]</p> <p>[b] sedert twaalf maanden vrij is van runderpest, Riftvalkoorts, besmettelijke boviene pleuropneumonie, nodulaire dermatose en epizoötische hemorragische ziekte, en sedert zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis;</p> <p>[c] waar in de laatste twaalf maanden tegen geen van de onder a) en b) genoemde ziekten is ingeënt en geen als landbouwhuisdier gehouden evenhoevige dieren mogen worden ingevoerd die tegen een of meer van deze ziekten zijn ingeënt;</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue;]</p> <p>(¹) (⁹) <i>hetzij</i> [d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue, en zij hebben tweemaal negatief gereageerd op een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen bluetongue en epizoötische hemorragische ziekte, uitgevoerd met bloedmonsters waarvan het eerste is genomen bij het begin van de isolatie-/quarantaineperiode, namelijk op (dd/mm/jjjj), en het tweede ten minste 28 dagen later, namelijk op (dd/mm/jjjj), dit is in de laatste tien dagen voor de uitvoer;]</p>		

LAND

Model BOV-X

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(¹) <i>hetzij</i> [d) gedurende de laatste 24 maanden niet vrij was van bluetongue, en de dieren zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin, ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending naar de Unie, tegen het/de bluetongueserotype(s) serotype/s (<i>serotype(s) invullen</i>) dat/die aanwezig is/zijn in de bronpopulatie, zoals aangetoond door middel van een programma voor epidemietoezicht (¹²) in een gebied met een straal van 150 km rond het bedrijf/de bedrijven van oorsprong zoals omschreven in vak I.11, en de dieren bevinden zich nog in de immuniteitsperiode die wordt gegarandeerd in de specificaties van het vaccin;]</p> <p>II.2.2. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste zes maanden vóór verzending naar de EU verbleven in het onder II.2.1 bedoelde gebied, en hebben in de laatste 30 dagen geen contact gehad met ingevoerde evenhoevige dieren;</p> <p>II.2.3. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste 40 dagen vóór verzending verbleven op het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven van oorsprong en:</p> <p>a) in de laatste 60 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 150 km daaromheen geen geval of uitbraak van epizoötische hemorragische ziekte voorgedaan;</p> <p>b) in de laatste 40 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 10 km daaromheen geen geval of uitbraak van mond- en klauwzeer, runderpest, Riftalkoorts, bluetongue, besmettelijke boviene pleuropneumonie, nodulaire dermatose of vesiculaire stomatitis voorgedaan;</p> <p>II.2.4. het gaat niet om dieren die moeten worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van een ziekte of om dieren die zijn ingeënt tegen een of meer van de onder II.2.1, a) en b) genoemde ziekten;</p> <p>II.2.5. zij komen uit beslagen waarvoor geen beperkende maatregelen gelden krachtens de nationale wetgeving met betrekking tot de uitroeiing van tuberculose, brucellose en enzoötische boviene leukose;</p> <p>II.2.6. zij komen uit beslagen die als officieel tuberculosevrij zijn erkend (⁶);</p> <p><i>en</i> (¹) (⁷) <i>hetzij</i> [komen uit een gebied dat als officieel tuberculosevrij is erkend (⁶);]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [hebben negatief gereageerd op een intradermale tuberculinatie (⁸) die in de laatste 30 dagen voor verzending naar de EU is verricht;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [zijn jonger dan zes weken;]</p> <p>II.2.7. zij zijn niet tegen brucellose ingeënt en komen uit beslagen die als officieel brucellosevrij zijn erkend (⁶);</p> <p><i>en</i> (¹) (⁷) <i>hetzij</i> [komen uit een gebied dat als officieel brucellosevrij is erkend (⁶).]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [hebben ten minste één test op runderbrucellose ondergaan (⁸), uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor verzending naar de Europese Unie zijn genomen;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [zijn jonger dan twaalf maanden;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [het gaat om gecasteerde mannelijke dieren van alle leeftijden;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [II.2.8. zij komen uit beslagen waarvoor een officiële regeling voor de bestrijding van enzoötische boviene leukose geldt en waar de laatste twee jaar geen enkele aanwijzing van enzoötische boviene leukose is gevonden, noch op grond van klinisch onderzoek, noch op grond van een laboratoriumtest;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [II.2.8. zij komen uit beslagen die als officieel vrij van enzoötische boviene leukose zijn erkend (⁶) (^{6a}).]</p> <p><i>en</i> (¹) (⁷) <i>hetzij</i> [komen uit een gebied dat als officieel vrij van enzoötische boviene leukose is erkend (⁶);]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [hebben negatief gereageerd op een individuele test op enzoötische boviene leukose (⁸), die is uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor verzending naar de EU zijn genomen;]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [zijn jonger dan twaalf maanden;]</p> <p>II.2.9. zij worden/zijn (¹), zonder via een markt te gaan, van het bedrijf van oorsprong verzonden:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [rechtstreeks naar de EU,]</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [naar het onder I.13 genoemde officieel erkende verzamelcentrum, gelegen in het onder II.2.1. bedoelde gebied,]</p>		

LAND

Model BOV-X

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>en, totdat zij naar de EU zijn verzonden,</p> <p>a) zijn zij niet in contact geweest met evenhoevige dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven gezondheids-eisen;</p> <p>b) zijn zij op geen enkele plaats geweest waar zich in de afgelopen 30 dagen binnen een straal van 10 km een geval of uitbraak van een van de onder II.2.1 genoemde ziekten heeft voorgedaan;</p> <p>II.2.10. de transportvoertuigen of de containers waarin zij worden geladen, zijn vooraf gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p>II.2.11. de dieren zijn in de laatste 24 uur vóór het laden door een officiële dierenarts onderzocht en daarbij zijn geen klinische ziektesymptomen gevonden;</p> <p>II.2.12. zij zijn op (dd/mm/jjjj) ⁽¹⁾ geladen voor verzending naar de EU in het onder I.15 omschreven vervoermiddel, dat vóór het laden is gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is vervaardigd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voeder tijdens het vervoer niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.</p>		
<p>II.3. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven beschreven dieren voor en tijdens het laden zijn behandeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005, met name de bepalingen inzake het drenken en het voederen, en dat zij geschikt zijn voor het geplande vervoer.</p>		
<p>⁽¹⁾ ⁽¹⁾ II.4. Specifieke voorschriften</p>		
<p>II.4.1. Volgens officiële informatie zijn ten minste in de laatste twaalf maanden op het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven van oorsprong geen klinische of pathologische tekenen van infectieuze boviene rinotracheïtis (IBR) gevonden.</p>		
<p>II.4.2. De onder I.28 genoemde dieren:</p> <p>a) zijn de laatste 30 dagen vóór verzending met het oog op uitvoer geïsoleerd gehouden in een daartoe door de bevoegde autoriteit erkende inrichting;</p> <p>b) hebben negatief gereageerd op een serologische test op IBR met gebruikmaking van een bloedmonster dat ten minste 21 dagen na binnenkomst in de isolatie-inrichting is genomen, en alle dieren in de isolatie-inrichting hebben eveneens negatief op een dergelijke test gereageerd;</p> <p>c) zijn niet ingeënt tegen IBR.]</p>		
<p>Opmerkingen</p>		
<p>Dit certificaat is bedoeld voor als landbouwhuisdier gehouden fok- en gebruiksrunderen (inclusief <i>Bubalus</i>, <i>Bison</i> en kruisingen daarvan).</p>		
<p>Na invoer moeten de dieren onverwijld naar het bedrijf van bestemming worden gebracht, waar zij ten minste 30 dagen moeten blijven voordat zij het bedrijf mogen verlaten, behalve als zij naar een slachthuis worden verzonden.</p>		
<p>Deel I:</p>		
<p>— Vak I.8: gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p>		
<p>— Vak I.13: het verzamelcentrum moet voldoen aan de in deel 5 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vastgestelde voorwaarden voor erkenning.</p>		
<p>— Vak I.15: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte stellen.</p>		
<p>— Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p>		
<p>— Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: de dieren moeten voorzien zijn van:</p>		
<p>— een individueel nummer aan de hand waarvan het bedrijf van oorsprong kan worden getraceerd. Het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden;</p>		
<p>— een oormerk waarop o.a. de ISO-code van het land van uitvoer is vermeld. Het bedrijf van oorsprong moet aan de hand van het individuele nummer getraceerd kunnen worden.</p>		

LAND		Model BOV-X
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat II.b.
<p><i>Soort:</i> „Bos“, „Bison“ of „Bubalus“ aangeven, al naar het geval.</p> <p><i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jj).</p> <p><i>Geslacht</i> (M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecastreerd).</p> <p><i>Ras:</i> zuiver ras of kruising.</p>		
Deel II:		
(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
(2) Alleen als de dieren geboren en ononderbroken gehouden zijn in een land of gebied dat overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG.		
(3) Alleen als het land of gebied van oorsprong overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een gecontroleerd BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG.		
(4) Alleen als het land of gebied van oorsprong niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld of is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG.		
(5) Gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.		
(6) Officieel tuberculosevrije/brucellosevrije gebieden en beslagen overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 64/432/EEG en gebieden en beslagen die vrij zijn van enzoötische boviene leukose overeenkomstig hoofdstuk I van bijlage D bij Richtlijn 64/432/EEG.		
(6a) Alleen voor beslagen die officieel vrij zijn van enzoötische boviene leukose, erkend als gelijkwaardig aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk I, bij Richtlijn 64/432/EEG met het oog op de uitvoer naar de EU van levende dieren overeenkomstig modelcertificaat BOV-X uit het gebied waarvoor in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 de code „IVb” staat met betrekking tot enzoötische boviene leukose.		
(7) Alleen voor een gebied waarvoor in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 de code II betreffende tuberculose, III betreffende brucellose en/of IVa betreffende enzoötische boviene leukose staat.		
(8) Tests die zijn uitgevoerd volgens het protocol dat voor de desbetreffende ziekte is beschreven in deel 6 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.		
(9) Aanvullende garanties moeten worden gegeven als in kolom 5 „SG” van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 een „A” staat.		
Tests op bluetongue en op epizoötische hemorrhagische ziekte overeenkomstig deel 6 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.		
(10) Datum van lading. Invoer van deze dieren is niet toegestaan indien de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum waarop toestemming is gegeven voor uitvoer naar de EU uit het onder I.7. en I.8. aangegeven derde land, gebied of deel daarvan, hetzij in een periode waarin door de Europese Unie beperkende maatregelen werden toegepast op de invoer van die dieren uit dat derde land, gebied of deel daarvan.		
(11) Indien vereist door de EU-lidstaat van bestemming of Zwitserland, overeenkomstig Beschikking 2004/558/EG respectievelijk de Overeenkomst tussen de Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132).		
(12) Programma voor epidemietoezicht zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 (PB L 283 van 27.10.2007, blz. 37).		
Officiële dierenarts		
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:
Datum:		Handtekening:
Stempel:		

Model BOV-Y

LAND

Veterinair certificaat voor invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.												
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit														
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit														
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.														
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code						
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.												
	I.13. Plaats van lading Adres		Erkenningsnummer		I.14. Datum van vertrek												
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				I.17.										
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code) 01.02		I.20. Aantal / 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 EU <input type="checkbox"/>									
I.28. Identificatie van de goederen						Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Leeftijd		Geslacht	

LAND

Model BOV-Y

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid			
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:			
	II.1.1. zij komen van bedrijven waar de afgelopen 42 dagen met betrekking tot brucellose, 30 dagen met betrekking tot miltvuur en zes maanden met betrekking tot rabiës, geen officiële beperkende maatregelen om gezondheidsredenen van toepassing zijn geweest, en zij zijn niet in contact geweest met dieren van bedrijven waarvoor niet aan deze voorwaarden werd voldaan;			
	II.1.2. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:			
	— stilbeen of thyreostatica,			
	— oestrogenen, androgenen, gestagenen of β -agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of een zoötechnische behandeling (als omschreven in Richtlijn 96/22/EG).			
	II.1.3. met betrekking tot boviene spongiforme encefalopathie (BSE):			
	(¹) (²) <i>hetzij</i>	[a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel I, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;		
		b) als er in het betrokken land inheemse gevallen van BSE geweest zijn, zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]		
	(¹) (³) <i>hetzij</i>	[a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel II, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;		
	b) de dieren zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]			
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	[a] de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong getraceerd kunnen worden, en het gaat niet om blootgestelde dieren zoals omschreven in bijlage II, hoofdstuk C, deel II, punt 4, onder b), iv), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;			
	b) de dieren zijn geboren ten minste twee jaar na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]			
	II.2. Verklaring inzake de diergezondheid			
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:			
	II.2.1. zij komen uit het gebied met code: (⁵), dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:			
	(¹) <i>hetzij</i>	[a] sedert 24 maanden vrij is van mond-en-klauwzeer]		
	(¹) <i>hetzij</i>	[a] sedert (dd/mm/jjjj) als vrij van mond-en-klauwzeer wordt beschouwd, zonder dat daarna nog gevallen of uitbraken van die ziekte zijn geconstateerd, en bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. /, van de Commissie van (dd/mm/jjjj) is gemachtigd deze dieren uit te voeren;]		
		b) sedert twaalf maanden vrij is van runderpest, bluetongue, Riftvalkoorts, besmettelijke boviene pleuropneumonie, nodulaire dermatose en epizoötische hemorragische ziekte, en sedert zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis;		
		c) waar in de laatste twaalf maanden geen inenting tegen de ziekten die zijn vermeld in de punten (a) en (b) is verricht en gevaccineerde als landbouwhuisdier gehouden evenhoevige dieren mogen worden ingevoerd die tegen een van deze ziekten zijn ingeënt;		
	(¹) <i>hetzij</i>	[d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue;]		

LAND

Model BOV-Y

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	(¹) <i>hetzij</i> [d] dat gedurende de laatste 24 maanden niet vrij was van bluetongue, en de dieren zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin, ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending naar de Unie, tegen het/de bluetongueserotype(s) (<i>serotype(s) invullen</i>) dat/die aanwezig is/zijn in de bronpopulatie, zoals aangetoond door middel van een programma voor epidemietoezicht (⁹) in een gebied met een straal van 150 km rond het bedrijf/de bedrijven van oorsprong zoals omschreven in vak I.11, en de dieren bevinden zich nog in de immuniteitsperiode die wordt gegarandeerd in de specificaties van het vaccin;]		
II.2.2.	zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste drie maanden vóór verzending naar de EU verbleven in het onder II.2.1 bedoelde gebied, en hebben in de laatste 30 dagen geen contact gehad met ingevoerde evenhoevige dieren;		
II.2.3.	zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste 40 dagen vóór verzending verbleven op het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven en:		
	a) in de laatste 60 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 150 km daaromheen geen geval of uitbraak van bluetongue of epizoötische hemorragische ziekte voorgedaan, en		
	b) in de laatste 40 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 10 km daaromheen geen geval of uitbraak van mond- en klauwzeer, runderpest, Riftalkoorts, bluetongue, besmettelijke bovine pleuropneumonie, nodulaire dermatose of vesiculaire stomatitis voorgedaan;		
II.2.4.	het gaat niet om dieren die moeten worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van een ziekte of om dieren die zijn ingeënt tegen een of meer van de onder II.2.1, a) en b) genoemde ziekten;		
II.2.5.	zij komen uit beslagen:		
	a) waarvoor een officiële regeling voor de bestrijding van enzoötische bovine leukose geldt, en		
	b) waarvoor geen beperkende maatregelen gelden krachtens de nationale wetgeving met betrekking tot de uitroeiing van tuberculose en brucellose, en		
	c) die als officieel tuberculosevrij zijn erkend; (⁶)		
II.2.6.	zij zijn niet ingeënt tegen brucellose en		
	(¹) <i>hetzij</i> [komen uit beslagen die als officieel brucellosevrij zijn erkend;] (⁶)		
	(¹) <i>hetzij</i> [het gaat om gecastreerde mannelijke dieren van alle leeftijden;]		
II.2.7.	elk dier is op ten minste twee plaatsen op de achtervoeten gemerkt om aan te geven dat het gaat om een dier dat uitsluitend bestemd is om onmiddellijk te worden geslacht; (⁷)		
II.2.8.	zij worden/zijn (¹) zonder via een markt te gaan, van het bedrijf van oorsprong verzonden:		
	(¹) <i>hetzij</i> [rechtstreeks naar de EU,]		
	(¹) <i>of</i> [naar het onder I.13 genoemde officieel erkende verzamelcentrum, gelegen in het onder II.2.1 bedoelde gebied]		
	en, totdat zij naar de EU zijn verzonden,		
	a) zijn zij niet in contact geweest met evenhoevige dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven gezondheidseisen, en		
	b) zijn zij op geen enkele plaats geweest waaromheen zich in de afgelopen 30 dagen binnen een straal van 10 km een geval of uitbraak van een van de onder II.2.1 genoemde ziekten heeft voorgedaan;		
II.2.9.	de transportvoertuigen of de containers waarin zij worden geladen, zijn vooraf gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel;		
II.2.10.	de dieren zijn in de laatste 24 uur vóór het laden door een officiële dierenarts onderzocht en daarbij zijn geen klinische ziektesymptomen gevonden;		
II.2.11.	zij zijn op (dd/mm/jjjj) (⁸) geladen voor verzending naar de EU in het onder I.15 omschreven vervoermiddel, dat vóór het laden is gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is vervaardigd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voeder tijdens het vervoer niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.		

LAND

Model BOV-Y

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.3. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven beschreven dieren voor en tijdens het laden zijn behandeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005, met name de bepalingen inzake het drenken en het voederen, en dat zij geschikt zijn voor het geplande vervoer.</p> <p>Opmerkingen</p> <p>Dit certificaat is bedoeld voor levende slachtrunderen (inclusief <i>Bubalus</i>, <i>Bison</i> en kruisingen daarvan).</p> <p>Na invoer moeten de dieren onverwijld naar het slachthuis van bestemming worden overgebracht, waar zij binnen vijf werkdagen moeten worden geslacht.</p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.8: gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010. — Vak I.13: het verzamelcentrum moet voldoen aan de in deel 5 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vastgestelde voorwaarden voor erkenning. — Vak I.15: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte stellen. — Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. — Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: de dieren moeten voorzien zijn van: <ul style="list-style-type: none"> — een individueel nummer aan de hand waarvan het bedrijf van oorsprong kan worden getraceerd. Het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden; — een oormerk waarop o.a. de ISO-code van het land van uitvoer is vermeld. Het bedrijf van oorsprong moet aan de hand van het individuele nummer getraceerd kunnen worden. <p><i>Soort</i>: „Bos”, „Bison” of „Bubalus” aangeven, al naar het geval.</p> <p><i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/jj).</p> <p>Geslacht: (M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecastreerd).</p> <p>Deel II:</p> <ul style="list-style-type: none"> (¹) Doorhalen wat niet van toepassing is. (²) Alleen als de dieren geboren en ononderbroken gehouden zijn in een land of gebied dat overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG. (³) Alleen als het land of gebied van oorsprong overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een gecontroleerd BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG. (⁴) Alleen als het land of gebied van oorsprong niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld of is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico en als zodanig vermeld staat in Beschikking 2007/453/EG. (⁵) Gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010. (⁶) Officieel tuberculosevrije/brucellosevrije gebieden en beslagen overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 64/432/EEG. (⁷) Het merkteken heeft de vorm van een L, waarbij de opstaande poot een lengte heeft van 13 cm en de liggende poot een lengte van 7 cm, en beide poten 1 cm dik zijn. Het moet worden aangebracht door middel van vriesbranden (koudmerken). 		

LAND

Model BOV-Y

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p>(⁶) Datum van lading. Invoer van deze dieren is niet toegestaan indien de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum waarop toestemming is gegeven voor uitvoer naar de EU uit het onder I.7 en I.8 aangegeven derde land, gebied of deel daarvan, hetzij in een periode waarin door de EU beperkende maatregelen werden toegepast op de invoer van die dieren uit dat derde land, gebied of deel daarvan.</p>								
<p>(⁹) Programma voor epidemietoezicht zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 (PB L 283 van 27.10.2007, blz. 37).</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

Model OVI-X

	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 de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij komen van bedrijven waar de afgelopen 42 dagen met betrekking tot brucellose, 30 dagen met betrekking tot miltvuur en zes maanden met betrekking tot rabiës, geen officiële beperkende maatregelen om gezondheidsredenen van toepassing zijn geweest, en zij zijn niet in contact geweest met dieren van bedrijven waarvoor niet aan deze voorwaarden werd voldaan;</p> <p>II.1.2. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbeen of thyreostatica, — oestrogenen, androgenen, gestagenen of β-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of een zoötechnische behandeling (als omschreven in Richtlijn 96/22/EG). 		
	<p>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.2.1. zij komen uit het gebied met code: dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [a] sedert 24 maanden vrij is van mond-en-klauwzeer]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [a] sedert (dd/mm/jjjj) als vrij van mond-en-klauwzeer wordt beschouwd, zonder dat daarna nog gevallen of uitbraken van die ziekte zijn geconstateerd, en bij Uitvoeringsverordening (EU) .../... van de Commissie van (dd/mm/jjjj) is gemachtigd deze dieren uit te voeren;]</p> <p>b) sedert twaalf maanden vrij is van runderpest, Riftdalkoorts, "peste des petits ruminants", schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie en epizoötische hemorragische ziekte, en sedert 6 maanden vrij van vesiculaire stomatitis,</p> <p>c) waar in de laatste twaalf maanden tegen geen van de onder a) en b) genoemde ziekten is ingeënt en geen als landbouwhuisdier gehouden evenhoevige dieren mogen worden ingevoerd die tegen een of meer van deze ziekten zijn ingeënt;</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue;]</p> <p>(²) (²) [d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue, en zij hebben tweemaal negatief gereageerd op een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen bluetongue en epizoötische hemorragische ziekte, uitgevoerd met bloedmonsters waarvan het eerste is genomen bij het begin van de isolatie-/quarantaineperiode, namelijk op (dd/mm/jjjj), en het tweede ten minste 28 dagen later, namelijk op (dd/mm/jjjj), dit is in de laatste tien dagen voor de uitvoer;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [d] gedurende de laatste 24 maanden niet vrij was van bluetongue, en de dieren zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin, ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending naar de Unie, tegen het/de bluetongueserotype(s) ... (<i>serotype(s) invullen</i>) dat/die aanwezig is/zijn in de bronpopulatie, zoals aangetoond door middel van een programma voor epidemietoezicht(¹¹) in een gebied met een straal van 150 km rond het bedrijf/de bedrijven van oorsprong zoals omschreven in vak I.11, en de dieren bevinden zich nog in de immuniteitsperiode die wordt gegarandeerd in de specificaties van het vaccin;]</p> <p>II.2.2. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste zes maanden vóór verzending naar de EU verbleven in het onder II.2.1 bedoelde gebied, en hebben in de laatste 30 dagen geen contact gehad met ingevoerde evenhoevige dieren;</p> <p>II.2.3. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste 40 dagen vóór verzending verbleven op het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven en:</p> <p>a) in de laatste 60 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 150 km daaromheen geen geval of uitbraak van epizoötische hemorragische ziekte voorgedaan;</p> <p>b) in de laatste 40 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven in een gebied met een straal van 10 km daaromheen geen geval of uitbraak van mond- en klauwzeer, runderpest, Riftdalkoorts, bluetongue, "peste des petits ruminants", schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie of vesiculaire stomatiti voorgedaan;</p>		

LAND

Model OVI-X

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.4.	<p>voor zover ondergetekende daarvan kennis heeft en blijkt een schriftelijke verklaring van de eigenaar van de dieren:</p> <p>a) komen zij niet van een bedrijf, en hebben zij geen contact gehad met dieren van een bedrijf, waar een van de volgende ziekten klinisch is geconstateerd:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) besmettelijke agalactie van het schaap of van de geit (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „large colony”), in de laatste zes maanden, ii) paratuberculose en kaasachtige lymfadenitis, in de laatste twaalf maanden iii) longadenomatose, in de laatste drie jaar, iv) zwoegerziekte en capriene virale artritis/encefalitis: <p>(²) <i>hetzij</i> [in de laatste drie jaar,]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [in de laatste twaalf maanden, indien de met een van deze ziekten besmette dieren zijn geslacht en de overblijvende dieren negatief hebben gereageerd op twee tests die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn verricht;]</p> <p>b) geldt voor de dieren een officiële aangifteplicht voor deze ziekten, en</p> <p>c) zijn de dieren sinds drie jaar voorafgaande aan de uitvoer vrij van klinische of andere symptomen van tuberculose en brucellose;</p>		
II.2.5.	<p>het gaat niet om dieren die moeten worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van een ziekte of om dieren die zijn ingeënt tegen een of meer van de onder II.2.1, a) en b), genoemde ziekten;</p>		
II.2.6.	<p>zij komen uit:</p> <p>(²) (³) <i>hetzij</i> [het onder I.8 omschreven gebied, dat als officieel brucellosevrij is erkend,]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven, waar wat brucellose (<i>Brucella melitensis</i>) betreft:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) alle vatbare dieren sedert twaalf maanden vrij zijn van klinische of andere symptomen van de ziekte; b) een representatief aantal van de als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten ouder dan zes maanden jaarlijks serologisch wordt getest; (⁴) <p>(²) (⁵) <i>hetzij</i> c) geen van de als landbouwhuisdier gehouden schapen of geiten tegen deze ziekte is ingeënt, behalve dieren die meer dan twee jaar geleden zijn ingeënt met Rev. 1-vaccin;</p> <ul style="list-style-type: none"> d) de laatste twee tests (⁶), die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn verricht op (dd/mm/jjjj) en op (dd/mm/jjjj) bij alle als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten ouder dan zes maanden een negatieve uitslag gaven, en] <p>(²) <i>hetzij</i> c) als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten jonger dan zeven maanden tegen de ziekte worden ingeënt met Rev. 1-vaccin;</p> <ul style="list-style-type: none"> d) de laatste twee tests (⁶), die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn verricht, <ul style="list-style-type: none"> — op (dd/mm/jjjj) en op (dd/mm/jjjj) bij alle niet-gevaccineerde als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten ouder dan zes maanden, en — op (dd/mm/jjjj) en op (dd/mm/jjjj) bij alle gevaccineerde als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten ouder dan 18 maanden, en negatieve uitslag gaven, en] e) alleen als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten worden gehouden die aan ten minste de bovenstaande eisen voldoen;] 		

LAND

Model OVI-X

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(2)	[II.2.7. de niet-gecastreerde rammen hebben de laatste 60 dagen voortdurend verbleven op een bedrijf waar sedert twaalf maanden geen enkel geval van besmettelijke epididymitis (<i>Brucella ovis</i>) is geconstateerd en bij deze rammen is in de laatste 30 dagen een complementbindingsreactie voor de opsporing van besmettelijke epididymitis verricht, met een resultaat van minder dan 50 IE per ml;]		
	II.2.8. met betrekking tot scrapie geldt het volgende:		
(2)	(7)	[II.2.8.1. indien de dieren bestemd zijn voor een lidstaat waarvoor hoofdstuk A, deel I, onder b) of c), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van toepassing is voor het gehele grondgebied of een gedeelte daarvan, voldoen zij aan de garanties die in de in die punten bedoelde programma's zijn vastgelegd en aan de door de EU-lidstaten van bestemming vereiste garanties met betrekking tot scrapie, en]	
(1)	hetzij	[II.2.8.2. ahet zijn gebruiksdieren die geboren en zonder onderbreking gehouden zijn op bedrijven waar nooit een geval van scrapie is vastgesteld;]	
(2)	(8)	hetzij [II.2.8.2. zij zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar ononderbroken op een of meer bedrijven gehouden die sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoen:	
		— op het bedrijf worden regelmatig officiële veterinaire controles verricht;	
		— de dieren zijn geïdentificeerd overeenkomstig de EU-wetgeving;	
		— er zijn geen gevallen van scrapie vastgesteld;	
		— alle dieren ouder dan 18 maanden op deze bedrijven die zijn gestorven of zijn gedood (met uitzondering van dieren die in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood of voor menselijke consumptie zijn geslacht) zijn op scrapie onderzocht volgens de laboratoriummethoden in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, onder b), bij Verordening (EG) nr. 999/2001;	
		— afgezien van als landbouwhuisdier gehouden schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR zijn alleen als landbouwhuisdier gehouden schapen en geiten afkomstig van bedrijven die aan de bovengenoemde eisen voldoen, op het bedrijf binnengebracht;]	
(2)	hetzij	[II.2.8.2. het zijn als landbouwhuisdier gehouden schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR, zoals gedefinieerd in bijlage I bij Beschikking 2002/1003/EG;]	
		II.2.9. zij worden/zijn (1), zonder via een markt te gaan, van het bedrijf van oorsprong verzonden:	
		(2) hetzij [rechtstreeks naar de EU,]	
		(2) hetzij [naar het onder 1.13 genoemde officieel erkende verzamelcentrum, gelegen in het onder II.2.1 bedoelde gebied,]	
		en, totdat zij naar de EU zijn verzonden,	
		a) zijn zij niet in contact geweest met evenhoevige dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven gezondheidseisen, en	
		b) zijn zij op geen enkele plaats geweest waar zich in de afgelopen 30 dagen binnen een straal van 10 km een geval of uitbraak van een van de onder II.2.1. genoemde ziekten heeft voorgedaan;	
		II.2.10. de transportvoertuigen of de containers waarin zij worden geladen, zijn vooraf gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel;	
		II.2.11. de dieren zijn in de laatste 24 uur vóór het laden door een officiële dierenarts onderzocht en daarbij zijn geen klinische ziektesymptomen gevonden;	
		II.2.12. zij zijn op (dd/mm/jjjj) (10) geladen voor verzending naar de EU in het onder 1.15 omschreven vervoermiddel, dat vóór het laden is gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is vervaardigd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voeder tijdens het vervoer niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.	

LAND

Model OVI-X

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.3.	<p>Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven beschreven dieren voor en tijdens het laden zijn behandeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005, met name de bepalingen inzake het drenken en het voederen, en dat zij geschikt zijn voor het geplande vervoer.</p> <p>Opmerkingen</p> <p>Dit certificaat is bedoeld voor levende als landbouwhuisdier gehouden fok- en gebruiksschapen (<i>Ovis aries</i>) en fok- en gebruiksheiden (<i>Capra hircus</i>).</p> <p>Na invoer moeten de dieren onverwijld naar het bedrijf van bestemming worden gebracht, waar zij ten minste 30 dagen moeten blijven voordat zij het bedrijf mogen verlaten, behalve als zij naar een slachthuis worden verzonden.</p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.8: gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010. — Vak I.13: het verzamelcentrum moet voldoen aan de in deel 5 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vastgestelde voorwaarden voor erkenning. — Vak I.15: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte stellen. — Vak I.19: de juiste GN-code gebruiken: 01.04.10 of 01.04.20. — Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.. — Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: de dieren moeten voorzien zijn van: <ul style="list-style-type: none"> — een individueel nummer aan de hand waarvan het bedrijf van oorsprong kan worden getraceerd. Het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden, alsmede de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht; — een oormerk waarop o.a. de ISO-code van het land van uitvoer is vermeld. Het bedrijf van oorsprong moet aan de hand van het individuele nummer getraceerd kunnen worden. <p><i>Soort</i>: „<i>Ovis aries</i>” of „<i>Capra hircus</i>” aangeven, al naar het geval.</p> <p><i>Leeftijd</i>: (maanden).</p> <p><i>Geslacht</i> (M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecastreerd).</p> <p>Deel II:</p> <ul style="list-style-type: none"> (¹) Gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010. (²) Doorhalen wat niet van toepassing is. (³) Alleen voor een gebied waarvoor in bijlage I, deel 1, kolom 6, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 de code „V” staat. (⁴) Het representatieve aantal op brucellose te testen dieren omvat per bedrijf: <ul style="list-style-type: none"> — alle niet-gecastreerde mannelijke dieren ouder dan zes maanden die niet tegen brucellose zijn ingeënt, — alle niet-gecastreerde mannelijke dieren ouder dan 18 maanden die tegen brucellose zijn ingeënt, — alle dieren die sedert de laatste tests op het bedrijf zijn binnengebracht, en — 25 % van de geslachtsrijpe vrouwelijke dieren, met een minimum van 50 dieren. (⁵) Deze vermelding is vereist wanneer de dieren bestemd zijn voor een lidstaat die of een deel van een lidstaat dat is opgenomen in een van de bijlagen bij Beschikking 93/52/EEG. 		

LAND

Model OVI-X

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁶) Overeenkomstig bijlage I, deel 6, bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>Wanneer het gaat om meer dan één bedrijf van oorsprong moet de datum van de laatste test op elk bedrijf duidelijk worden vermeld.</p> <p>(⁷) Garanties met betrekking tot een programma voor de bestrijding van scrapie, zoals gevraagd door de EU-lidstaat van bestemming, op grond van artikel 15 en bijlage IX, hoofdstuk E, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.</p> <p>(⁸) Wanneer het gaat om dieren die uitsluitend bestemd zijn voor fokdoeleinden.</p> <p>(⁹) Aanvullende garanties moeten worden gegeven als in kolom 5 „SG” van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 een „A” staat. Tests op bluetongue en op epizoötische hemorragische ziekte overeenkomstig deel 6, van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>(¹⁰) Datum van lading. Invoer van deze dieren is niet toegestaan indien de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum waarop toestemming is gegeven voor uitvoer naar de EU uit het onder 1.7 en 1.8 aangegeven derde land, gebied of deel daarvan, hetzij in een periode waarin door de EU beperkende maatregelen werden toegepast op de invoer van die dieren uit dat derde land, gebied of deel daarvan.</p> <p>(¹¹) Programma voor epidemietoezicht zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 (PB L 283 van 27.10.2007, blz. 37).</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

Model OVI-Y

LAND:

Veterinair certificaat voor invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.			
	I.13. Plaats van lading Adres		Erkenningsnummer		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU					
			I.17.					
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)			
				I.20. Aantal / 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 EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht		

LAND

Model OVI-Y

	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 de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij komen van bedrijven waar de afgelopen 42 dagen met betrekking tot brucellose, 30 dagen met betrekking tot miltvuur en zes maanden met betrekking tot rabiës, geen officiële beperkende maatregelen om gezondheidsredenen van toepassing zijn geweest, en zij zijn niet in contact geweest met dieren van bedrijven waarvoor niet aan deze voorwaarden werd voldaan;</p> <p>II.1.2. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbeen of thyreostatica, — oestrogenen, androgenen, gestagenen of β-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of een zoötechnische behandeling (als omschreven in Richtlijn 96/22/EG). 		
	<p>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.2.1. zij komen uit het gebied met code: (1), dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [a] sedert 24 maanden vrij is van mond-en-klauwzeer]</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [a] sedert (dd/mm/jjjj) als vrij van mond-en-klauwzeer wordt beschouwd, zonder dat daarna nog gevallen of uitbraken van die ziekte zijn geconstateerd, en bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. /, van de Commissie van (dd/mm/jjjj) is gemachtigd deze dieren uit te voeren;]</p> <p>b) sedert twaalf maanden vrij is van runderpest, Riftdalkoorts, „peste des petits ruminants”, schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie en epizoötische hemorragische ziekte, en sedert 6 maanden vrij van vesiculaire stomatitis,</p> <p>c) waar in de laatste twaalf maanden tegen geen van de onder a) en b) genoemde ziekten is ingeënt en geen als landbouwhuisdier gehouden evenhoevige dieren mogen worden ingevoerd die tegen een of meer van deze ziekten zijn ingeënt;</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [d] sedert 24 maanden vrij is van bluetongue;]</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [d] dat gedurende de laatste 24 maanden niet vrij was van bluetongue, en de dieren zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin, ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending naar de Unie, tegen het/de bluetongue-serotype(s) (serotype(s) invullen) dat/die aanwezig is/zijn in de bronpopulatie, zoals aangetoond door middel van een programma voor epidemietoezicht (5) in een gebied met een straal van 150 km rond het bedrijf/de bedrijven van oorsprong zoals omschreven in vak I.11, en de dieren bevinden zich nog in de immuniteitsperiode die wordt gegarandeerd in de specificaties van het vaccin;]</p> <p>II.2.2. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste drie maanden vóór verzending naar de EU verbleven in het onder II.2.1 bedoelde gebied, en hebben in de laatste 30 dagen geen contact gehad met ingevoerde evenhoevige dieren;</p> <p>II.2.3. zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste 40 dagen vóór verzending verbleven op het/de onder I.11 genoemde bedrijf/bedrijven en:</p> <p>a) in de laatste 60 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven en in een gebied met een straal van 150 km daaromheen geen geval of uitbraak van epizoötische hemorragische ziekte voorgedaan;</p> <p>b) in de laatste 40 dagen heeft zich op dat bedrijf/die bedrijven in een gebied met een straal van 10 km daaromheen geen geval of uitbraak van mond- en klauwzeer, runderpest, Riftdalkoorts, bluetongue, „peste des petits ruminants”, schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie of vesiculaire stomatitis voorgedaan;</p> <p>II.2.4. het gaat niet om dieren die moeten worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van een ziekte of om dieren die zijn ingeënt tegen een of meer van de onder II.2.1, a) en b), genoemde ziekten;</p> <p>II.2.5. zij worden/zijn (2), zonder via een markt te gaan, van het bedrijf van oorsprong verzonden,</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [rechtstreeks naar de EU,]</p>		

LAND

Model OVI-Y

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(²) <i>hetzij</i> [naar het onder I.13 genoemde officieel erkende verzamelcentrum, gelegen in het onder II.2.1 bedoelde gebied,] en, totdat zij naar de EU zijn verzonden,</p> <p>a) zijn zij niet in contact geweest met evenhoevige dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven gezondheidseisen, en</p> <p>b) zijn zij op geen enkele plaats geweest waar zich in de afgelopen 30 dagen binnen een straal van 10 km een geval of uitbraak van een van de onder II.2.1 genoemde ziekten heeft voorgedaan;</p> <p>II.2.6. met betrekking tot scrapie geldt het volgende:</p> <p>(²) (³) II.2.6.1. indien de dieren bestemd zijn voor een lidstaat waarvoor hoofdstuk A, deel I, onder b) of c), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van toepassing is voor het gehele grondgebied of een gedeelte daarvan, voldoen zij aan de garanties die in de in die punten bedoelde programma's zijn vastgelegd, zoals bepaald in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006, en]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> II.2.6.2. zijn de dieren geboren en zonder onderbreking gehouden op bedrijven waar nooit enig geval van scrapie is gediagnosticeerd;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> II.2.6.2. het zijn als landbouwhuisdier gehouden schapen van het prioneiwitgenotype ARR/ARR als omschreven in bijlage I bij Beschikking 2002/1003/EG, afkomstig van een bedrijf waar sedert zes maanden geen enkel geval van scrapie is gemeld;]</p> <p>II.2.7. de transportvoertuigen of de containers waarin zij worden geladen, zijn vooraf gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p>II.2.8. de dieren zijn in de laatste 24 uur vóór het laden door een officiële dierenarts onderzocht en daarbij zijn geen klinische ziektesymptomen gevonden;</p> <p>II.2.9. zij zijn op (dd/mm/jjjj) (⁴) geladen voor verzending naar de EU in het onder I.15 omschreven vervoermiddel, dat vóór het laden is gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is vervaardigd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voeder tijdens het vervoer niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.</p>		
<p>II.3. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven beschreven dieren voor en tijdens het laden zijn behandeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005, met name de bepalingen inzake het drenken en het voederen, en dat zij geschikt zijn voor het geplande vervoer.</p>		
<p>Opmerkingen</p> <p>Dit certificaat is voor levende als landbouwhuisdier gehouden schapen (<i>Ovis aries</i>) en geiten (<i>Capra hircus</i>) bestemd om na invoer onmiddellijk te worden geslacht.</p> <p>Na invoer moeten de dieren onverwijld naar het slachthuis van bestemming worden overgebracht, waar zij binnen vijf werkdagen moeten worden geslacht.</p> <p>Deel I:</p> <p>— Vak I.8: gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>— Vak I.13: het verzamelcentrum moet voldoen aan de in deel 5 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vastgestelde voorwaarden voor erkenning.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte stellen.</p> <p>— Vak I.19: de juiste GN-code gebruiken: 01.04.10 of 01.04.20.</p> <p>— Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p>		

LAND

Model OVI-Y

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: de dieren moeten voorzien zijn van:</p> <ul style="list-style-type: none"> — een individueel nummer aan de hand waarvan het bedrijf van oorsprong kan worden getraceerd. Het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden, alsmede de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht; — een oormerk waarop o.a. de ISO-code van het land van uitvoer is vermeld. Het bedrijf van oorsprong moet aan de hand van het individuele nummer getraceerd kunnen worden. <p><i>Soort</i>: „<i>Ovis aries</i>” of „<i>Capra hircus</i>” aangeven, al naar het geval.</p> <p><i>Leeftijd</i>: maanden.</p> <p><i>Geslacht</i>: (M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecastreerd).</p> <p>Deel II:</p> <p>(¹) Gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>(²) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(³) Garanties met betrekking tot een programma voor de bestrijding van scrapie, zoals gevraagd door de EU-lidstaat van bestemming, op grond van artikel 15 en bijlage IX, hoofdstuk E, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.</p> <p>(⁴) Datum van lading. Invoer van deze dieren is niet toegestaan indien de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum waarop toestemming is gegeven voor uitvoer naar de EU uit het onder I.7 en I.8 aangegeven derde land, gebied of deel daarvan, hetzij in een periode waarin door de EU beperkende maatregelen werden toegepast op de invoer van die dieren uit dat derde land, gebied of deel daarvan.</p> <p>(⁵) Programma voor epidemietoezicht zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 (PB L 283 van 27.10.2007, blz. 37).</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:"</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>		

2) Model RUM wordt vervangen door:

„Model RUM

LAND

Veterinair certificaat voor invoer in de EU

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

LAND

Model RUM

Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1.	Verklaring inzake de volksgezondheid	II.b.
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1.	zij komen van een bedrijf waar de afgelopen 42 dagen met betrekking tot brucellose en tuberculose, 30 dagen met betrekking tot miltvuur en zes maanden met betrekking tot rabiës, geen officiële beperkende maatregelen om gezondheidsredenen van toepassing zijn geweest, en zij zijn niet in contact geweest met dieren van bedrijven waarvoor niet aan deze voorwaarden werd voldaan;	
	II.1.2.	aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:	
		— stilbeën of thyreostatica,	
		— oestrogenen, androgenen, gestagenen of β -agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of een zoötechnische behandeling (als omschreven in Richtlijn 96/22/EG).	
	II.2.	Verklaring inzake de diergezondheid	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven dieren aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.2.1.	zij komen uit het gebied met code: (1), dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:	
	a)	sedert 24 maanden vrij is van mond-en-klauwzeer en bluetongue, sedert twaalf maanden vrij van runderpest, Riftdalkoorts, besmettelijke boviene pleuropneumonie, nodulaire dermatose, "peste des petits ruminants", schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie en epizoötische hemorrhagische ziekte, en sedert zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis, en	
	b)	waar in de laatste twaalf maanden niet is ingeënt tegen mond- en klauwzeer, runderpest, Riftdalkoorts, besmettelijke boviene pleuropneumonie, nodulaire dermatose, "peste des petits ruminants", schapen- en geitenpokken, besmettelijke capriene pleuropneumonie en epizoötische hemorrhagische ziekte, in de laatste 24 maanden niet tegen bluetongue is ingeënt en geen als huisdier gehouden evenhoevige dieren mogen worden ingevoerd die tegen een van deze ziekten zijn ingeënt;	
	II.2.2.	de dieren hebben	
	(2) <i>hetzij</i>	[sedert hun geboorte of ten minste de laatste zes maanden vóór verzending naar de EU in het onder II.2.1 bedoelde gebied verbleven, en hebben geen contact gehad met evenhoevige dieren die in de laatste zes maanden zijn ingevoerd;]	
	(2) <i>hetzij</i>	[gedurende ten minste 60 dagen na de aankomst in het land van verzending verbleven, indien het dieren van de in bijlage I, deel 7, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vermelde soorten betreft die rechtstreeks overeenkomstig de voor elke soort in bijlage I, deel 7, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vermelde voorwaarden minder dan zes maanden vóór verzending naar de EU uit een derde land ingevoerd zijn en in ieder geval na hun vrijgave in het land van uitvoer vóór hun verzending naar de EU afgezonderd zijn geweest van dieren met een andere gezondheidsstatus (3)]	
	II.2.3.	zij hebben sedert hun geboorte of ten minste de laatste 40 dagen vóór verzending verbleven op het/de onder I.11 en I.13 genoemde bedrijf/inrichting (2) en:	
	a)	in de laatste 60 dagen heeft zich op dat bedrijf/die inrichting en in een gebied met een straal van 150 km daaromheen geen geval of uitbraak van bluetongue of epizoötische hemorrhagische ziekte voorgedaan, en	
	b)	in de laatste 40 dagen heeft zich op dat bedrijf/die inrichting en in een gebied met een straal van 10 km daaromheen geen geval of uitbraak van een van de andere onder II.2.1 genoemde ziekten voorgedaan;	
	II.2.4.	het gaat niet om dieren die moeten worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van een ziekte of om dieren die zijn ingeënt tegen een of meer van de onder II.2.1. genoemde ziekten, en	
	(2) (4) <i>hetzij</i>	[zij komen uit een beslag dat als officieel tuberculosevrij is erkend, en]	
	(2) (5) <i>hetzij</i>	[zij hebben negatief gereageerd op een intradermale tuberculinatie die in de laatste 30 dagen is verricht, en]	
		zij zijn niet ingeënt tegen brucellose en	
	(2) (4) <i>hetzij</i>	[zij komen uit een beslag dat als officieel brucellosevrij is erkend;]	
	(2) (5) <i>hetzij</i>	[zij hebben in de laatste 30 dagen een serumagglutinatietest ondergaan waarbij een brucellatiter is geconstateerd van minder dan 30 internationale agglutinatie-eenheden per ml;]	
	(2) <i>hetzij</i>	[het gaat om gecasteerde mannelijke dieren van alle leeftijden;]	

LAND	Model RUM	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.2.5. voor zover ondergetekende daarvan kennis heeft en blijkens een schriftelijke verklaring van de eigenaar van de dieren:</p> <p>a) komen zij niet van bedrijven/inrichtingen ⁽²⁾, en hebben zij geen contact gehad met dieren van een bedrijf/inrichting, waar een van de volgende ziekten klinisch is geconstateerd:</p> <p>i) besmettelijke agalactie van het schaap of van de geit (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „large colony”), in de laatste zes maanden,</p> <p>ii) paratuberculose en kaasachtige lymfadenitis, in de laatste twaalf maanden,</p> <p>iii) longadenomatose, in de laatste drie jaar,</p> <p>iv) zwoegerziekte en capriene virale artritis/encefalitis:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in de laatste drie jaar,]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in de laatste twaalf maanden, indien de met een van deze ziekten besmette dieren zijn geslacht en de overblijvende dieren negatief hebben gereageerd op twee tests die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn verricht;]</p> <p>b) geldt voor de dieren een officiële aangifteplicht voor deze ziekten, en</p> <p>c) zijn de dieren sinds drie jaar voorafgaande aan de uitvoer vrij van klinische of andere symptomen van tuberculose en brucellose;</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.6. zij hebben tweemaal negatief gereageerd op een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen bluetongue en epizoötische hemorragische ziekte, uitgevoerd met bloedmonsters waarvan het eerste is genomen bij het begin van de isolatie-/quarantaineperiode, namelijk op (dd/mm/jjjj), en het tweede ten minste 28 dagen later, namelijk op (dd/mm/jjjj), dit is in de laatste 10 dagen voor de uitvoer;]</p> <p>II.2.7. zij zijn van het/de onder I.11 en I.13 genoemde bedrijf/inrichting rechtstreeks naar de EU verzonden en, totdat zij naar de EU zijn verzonden,</p> <p>a) zijn zij niet in contact geweest met evenhoevige dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven gezondheids-eisen, en</p> <p>b) zijn zij op geen enkele plaats geweest waar zich in de afgelopen 30 dagen binnen een straal van 10 km een geval of uitbraak van een van de onder II.2.1. genoemde ziekten heeft voorgedaan;</p> <p>II.2.8. de transportvoertuigen of de containers waarin zij worden geladen, zijn vooraf gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p>II.2.9. de dieren zijn in de laatste 24 uur vóór het laden door een officiële dierenarts onderzocht en daarbij zijn geen klinische ziektesymptomen gevonden;</p> <p>II.2.10. zij zijn op (dd/mm/jjjj) ⁽⁷⁾ geladen voor verzending naar de EU in het onder I.15 omschreven vervoermiddel, dat vóór het laden is gereinigd en ontsmet met een officieel goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is vervaardigd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voeder tijdens het vervoer niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.</p>		
<p>II.3. Verklaring inzake het vervoer van de dieren</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven beschreven dieren voor en tijdens het laden zijn behandeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005, met name de bepalingen inzake het drenken en het voederen, en dat zij geschikt zijn voor het geplande vervoer.</p>		
<p>⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.4. Specifieke voorschriften</p> <p>II.4.1. Volgens officiële informatie zijn ten minste in de laatste twaalf maanden op het/de ⁽²⁾ onder I.11 en I.13 genoemde bedrijf/inrichting ⁽²⁾ van oorsprong geen klinische of pathologische tekenen van infectieuze bovine rino-tracheïtis (IBR) gevonden.</p> <p>II.4.2. De onder I.28 genoemde dieren:</p> <p>a) zijn de laatste 30 dagen vóór verzending met het oog op uitvoer geïsoleerd gehouden in een daartoe door de bevoegde autoriteit erkende inrichting en</p> <p>b) hebben negatief gereageerd op een serologische test op IBR met gebruikmaking van een bloedmonster dat ten minste 21 dagen na binnenkomst in de isolatie-inrichting is genomen, en alle dieren in de isolatie-inrichting hebben eveneens negatief op een dergelijke test gereageerd, en</p>		

LAND	Model RUM	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>c) zijn niet ingeënt tegen IBR.;</p>		
<p>(²) [II.4.3. (aanvullende eisen en/of tests)]</p>		
<p>Opmerkingen</p>		
<p>Dit certificaat is bedoeld voor levende dieren van de orde Artiodactyla (met uitzondering van runderen (inclusief Bubalus, Bison en kruisingen daarvan), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, Suidae en Tayassuidae) en van de families Rhinocerotidae en Elephantidae. Eén certificaat per diersoort gebruiken.</p>		
<p>Na invoer moeten de dieren onverwijld naar het bedrijf van bestemming worden gebracht, waar zij ten minste 30 dagen moeten blijven voordat zij het bedrijf mogen verlaten, behalve als zij naar een slachthuis worden verzonden.</p>		
<p>Deel I:</p>		
<p>— Vak I.8: gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p>		
<p>— Vak I.13: het verzamelcentrum moet voldoen aan de in deel 5 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 vastgestelde voorwaarden voor erkenning.</p>		
<p>— Vak I.15: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte stellen.</p>		
<p>— Vak I.19: de juiste GN-code gebruiken: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 of 01.06.19.</p>		
<p>— Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p>		
<p>— Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden. Op het oormerk is de ISO-code van het land van uitvoer vermeld. Het bedrijf van oorsprong moet aan de hand van het individuele nummer getraceerd kunnen worden.</p>		
<p><i>Leeftijd</i>: maanden.</p>		
<p><i>Geslacht</i>: (M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecasteerd).</p>		
<p><i>Soort</i>: kies uit de hierna bij de verschillende families vermelde diersoorten:</p>		
<p>Antilocapridae: <i>Antilocapra</i> spp.;</p>		
<p>Bovidae: <i>Addax</i> spp., <i>Aepyceros</i> spp., <i>Alcelaphus</i> spp., <i>Ammodorcas</i> spp., <i>Ammotragus</i> spp., <i>Antidorcas</i> spp., <i>Antilope</i> spp., <i>Bos-elaphus</i> spp., <i>Budorcas</i> spp., <i>Capra</i> spp. (exclusief <i>Capra hircus</i>), <i>Cephalophus</i> spp., <i>Connochaetes</i> spp., <i>Damaliscus</i> spp. (inclusief <i>Beatragus</i>), <i>Dorcatragus</i> spp., <i>Gazella</i> spp., <i>Hemitragus</i> spp., <i>Hippotragus</i> spp., <i>Kobus</i> spp., <i>Litocranius</i> spp., <i>Madoqua</i> spp., <i>Naemorhedus</i> spp. (inclusief <i>Nemorhaedus</i> en <i>Capricornis</i>), <i>Neotragus</i> spp., <i>Oreamnos</i> spp., <i>Oreotragus</i> spp., <i>Oryx</i> spp., <i>Ourebia</i> spp., <i>Ovibos</i> spp., <i>Ovis</i> spp. (exclusief <i>Ovis aries</i>), <i>Pantholops</i> spp., <i>Pelea</i> spp., <i>Procapra</i> spp., <i>Pseudois</i> spp., <i>Pseudoryx</i> spp., <i>Raphicerus</i> spp., <i>Redunca</i> spp., <i>Rupicapra</i> spp., <i>Saiga</i> spp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> spp., <i>Sylvicapra</i> spp., <i>Syncerus</i> spp., <i>Taurotragus</i> spp., <i>Tetracerus</i> spp., <i>Tragelaphus</i> spp. (inclusief <i>Boocerus</i>).</p>		
<p>Camelidae: <i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp.</p>		
<p>Cervidae: <i>Alces</i> spp., <i>Axis-Hyelaphus</i> spp., <i>Blastocerus</i> spp., <i>Capreolus</i> spp., <i>Cervus-Rucervus</i> spp., <i>Dama</i> spp., <i>Elaphurus</i> spp., <i>Hippocamelus</i> spp., <i>Hydropotes</i> spp., <i>Mazama</i> spp., <i>Megamuntiacus</i> spp., <i>Muntiacus</i> spp., <i>Odocoileus</i> spp., <i>Ozotoceros</i> spp., <i>Pudu</i> spp., <i>Rangifer</i> spp.</p>		
<p>Giraffidae: <i>Giraffa</i> spp., <i>Okapia</i> spp.</p>		
<p>Hippopotamidae: <i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> spp., <i>Hippopotamus</i> spp.,</p>		
<p>Moschidae: <i>Moschus</i> spp.</p>		
<p>Tragulidae: <i>Hyemoschus</i> spp., <i>Tragulus-Moschiola</i> spp.</p>		
<p>Rhinocerotidae: <i>Ceratotherium</i> spp., <i>Dicerorhinus</i> spp., <i>Diceros</i> spp., <i>Rhinoceros</i> spp.</p>		
<p>Elephantidae: <i>Elephas</i> spp., <i>Loxodonta</i> spp., al naar het geval.</p>		

LAND	Model RUM	
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Deel II:</p> <p>(¹) Gebiedscode als vermeld in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>(²) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(³) In dit geval moet het gezondheidscertificaat vergezeld gaan van het officiële document betreffende de quarantaine- en testvoorwaarden in deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 (model „CAM”).</p> <p>(⁴) Officieel tuberculosevrije/brucellosevrije gebieden en beslagen overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 64/432/EEG waarvoor in kolom 6 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 de code VII staat met betrekking tot tuberculose, en de code VIII met betrekking tot brucellose.</p> <p>(⁵) Tests die zijn uitgevoerd volgens het protocol dat voor de desbetreffende ziekte is beschreven in deel 6 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010. Met betrekking tot de tuberculatie evenwel worden een toename van de huidplooidikte met 2 mm of meer, of klinische symptomen zoals oedeem, exsudatie, necrose, pijn en/of ontsteking, als positief aangemerkt.</p> <p>(⁶) Aanvullende garanties moeten worden gegeven als in kolom 5 „SG” van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 een „A” staat. Tests op bluetongue en op epizoötische hemorragische ziekte overeenkomstig deel 6 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010.</p> <p>(⁷) Datum van lading. Invoer van deze dieren is niet toegestaan indien de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum waarop toestemming is gegeven voor uitvoer naar de EU uit het onder 1.7 en 1.8 aangegeven derde land, gebied of deel daarvan, hetzij in een periode waarin door de EU beperkende maatregelen werden toegepast op de invoer van die dieren uit dat derde land, gebied of deel daarvan.</p> <p>(⁸) Indien vereist door de EU-lidstaat van bestemming.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:”</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>		