

## UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 21 oktober 2013

**tot vaststelling van de lijst van gebieden en derde landen waaruit honden, katten en fretten mogen worden ingevoerd, en van het modelgezondheidscertificaat voor die invoer**

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2013) 6721)

(Voor de EER relevante tekst)

(2013/519/EU)

DE EUROPESE COMMISSIE,

certificaat volgens een model dat overeenkomstig de in die richtlijn bedoelde procedure is opgesteld.

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

(4) Bij Uitvoeringsbesluit 2011/874/EU 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<sup>(3)</sup> zijn de modelgezondheidscertificaten voor de invoer van honden, katten en fretten in de Unie vastgesteld en is bepaald dat de derde landen of gebieden waaruit zij afkomstig zijn en de derde landen of gebieden waaruit zij worden doorgevoerd, opgenomen moeten zijn in de lijst in deel B, afdeling 2, of deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 26 mei 2003 inzake veterinaire voorschriften voor het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en houdende wijziging van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad<sup>(4)</sup> of in deel 1 van 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<sup>(5)</sup>.

Gezien Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinaire voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinaire voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG<sup>(1)</sup> geldt, en met name artikel 17, lid 2, aanhef en onder b), en lid 3, onder a), en artikel 19,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Richtlijn 92/65/EEG zijn de veterinaire voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Unie van bepaalde dieren vastgesteld. Volgens die richtlijn moeten de invoervoorwaarden voor honden, katten en fretten ten minste gelijkwaardig zijn aan de desbetreffende voorwaarden van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 betreffende het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 998/2003<sup>(2)</sup>.
- (2) In Verordening (EU) nr. 576/2013 is bepaald dat wanneer bij een eenmalige verplaatsing in het kader van niet-commerciële verkeer meer dan vijf honden, katten of fretten worden verplaatst, die gezelschapsdieren moeten voldoen aan de veterinaire voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG ten aanzien van de betrokken soorten, behalve voor bepaalde categorieën dieren waarvoor Verordening (EU) nr. 576/2013 onder bepaalde voorwaarden in een afwijking voorziet.
- (3) Richtlijn 92/65/EEG bepaalt dat honden, katten en fretten in de Unie alleen mogen worden ingevoerd uit een derde land dat voorkomt op een lijst die is opgesteld volgens de in die richtlijn bedoelde procedure. Bovendien moeten die dieren vergezeld gaan van een gezondheids-

(5) Voor de consistentie van de wetgeving van de Unie moet in die lijst van gebieden en derde landen waaruit de invoer is toegestaan, de lijst van derde landen worden opgenomen waaruit de invoer van paardachtigen in de Unie is toegestaan, omdat die derde landen ook voldoende garanties hebben gegeven betreffende het bestaan en de toepassing van de certificeringsvoorschriften en -beginselen die de certificerende ambtenaren van derde landen in acht moeten nemen bij de afgifte van de door de veterinaire wetgeving vereiste certificaten teneinde misleidende of frauduleuze certificering te voorkomen. De lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van levende paardachtigen toestaan, is momenteel opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie van 6 januari 2004 tot vaststelling van de lijst van derde landen en delen van hun grondgebied waaruit de lidstaten de invoer toestaan van levende paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paarden en tot wijziging van de Beschikkingen 93/195/EEG en 94/63/EG<sup>(6)</sup>.

(1) PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

(2) PB L 178 van 28.6.2013, blz. 1.

(3) PB L 343 van 23.12.2011, blz. 65.

(4) PB L 146 van 13.6.2003, blz. 1.

(5) PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.

(6) PB L 73 van 11.3.2004, blz. 1.

- (6) Verordening (EG) nr. 998/2003 is ingetrokken bij Verordening (EU) nr. 576/2013. De lijst van gebieden en derde landen die vroeger waren opgenomen in deel B, afdeling 2, en deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 is nu opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie van 28 juni 2013 inzake de modelidentificatiedocumenten voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten en fretten, de vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden en de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal van de verklaringen ten bewijze van de naleving van bepaalde voorwaarden die zijn vastgelegd in Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1)</sup>.
- (7) In dit besluit moet daarom worden bepaald dat de invoer van honden, katten en fretten in de Unie alleen is toegestaan uit gebieden of derde landen die zijn opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG, deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010 of bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.
- (8) Verordening (EU) nr. 576/2013 bepaalt dat honden, katten en fretten niet naar een lidstaat mogen worden vervoerd vanuit een gebied of derde land dat niet is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013, tenzij zij een titreringsstest op rabiësantilichamen hebben ondergaan die voldoet aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage IV bij Verordening (EU) nr. 576/2013.
- (9) Die voorschriften omvatten de verplichting om die test uit te voeren in een laboratorium dat is erkend overeenkomstig Beschikking 2000/258/EG van de Raad van 20 maart 2000 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 <sup>(2)</sup>, waarin wordt bepaald dat het Agence française de sécurité sanitaire des aliments (AFSSA) in Nancy, Frankrijk (sinds 1 juli 2010 onderdeel van het Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail, ANSES) de laboratoria in de lidstaten en derde landen moet beoordelen met het oog op hun erkenning voor het uitvoeren van serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins bij honden, katten en fretten te controleren.
- (10) Beschikking 2005/64/EG van de Commissie van 26 januari 2005 tot uitvoering van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad voor wat betreft de invoerwaarden voor katten, honden en fretten voor erkende instellingen, instituten of centra <sup>(3)</sup> bevat een model van veterinaair certificaat voor de invoer van die dieren in de Unie, als zij bestemd zijn voor instellingen, instituten of centra die overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn erkend, mits de invoer van die dieren toegestaan is omdat zij afkomstig zijn uit derde landen of gebieden die zijn opgenomen in deel B, afdeling 2, of deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003.
- (11) In dit besluit moet daarom worden bepaald dat de invoer in de Unie van honden, katten en fretten die bestemd zijn voor instellingen, instituten of centra die overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn erkend, alleen toegestaan is uit gebieden en derde landen die zijn opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.
- (12) Bij dit besluit moet daarom de nieuwe lijst worden vastgesteld van gebieden en derde landen waaruit de invoer van honden, katten en fretten in de Unie is toegestaan, alsmede een gemeenschappelijk model van gezondheids-certificaat voor de invoer van die dieren in de Unie. Beschikking 2005/64/EG moet daarom worden ingetrokken.
- (13) Bovendien zijn Beschikking 94/274/EG van de Commissie van 18 april 1994 tot vaststelling van het systeem voor identificatie van honden en katten die in het Verenigd Koninkrijk en in Ierland in de handel worden gebracht en niet afkomstig zijn uit deze landen <sup>(4)</sup> en Beschikking 94/275/EG van de Commissie van 18 april 1994 betreffende de goedkeuring van rabiësvaccins <sup>(5)</sup>, die zijn vastgesteld op grond van Richtlijn 92/65/EEG voordat die bij Verordening (EG) nr. 998/2003 werd gewijzigd, inmiddels achterhaald en moeten zij worden ingetrokken.
- (14) Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten <sup>(6)</sup> bevat de voorschriften voor de afgifte van de door de veterinaire wetgeving vereiste certificering, 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.
- (15) In 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 <sup>(7)</sup> is bepaald dat met ingang van 1 januari 2012 honden die in bijlage I bij die verordening opgenomen lidstaten of delen ervan binnenkomen, moeten worden behandeld tegen de parasiet *Echinococcus multilocularis* overeenkomstig de voorschriften die in die verordening zijn vastgesteld.

<sup>(1)</sup> PB L 178 van 28.6.2013, blz. 109.

<sup>(2)</sup> PB L 79 van 30.3.2000, blz. 40.

<sup>(3)</sup> PB L 27 van 29.1.2005, blz. 48.

<sup>(4)</sup> PB L 117 van 7.5.1994, blz. 40.

<sup>(5)</sup> PB L 117 van 7.5.1994, blz. 41.

<sup>(6)</sup> PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

<sup>(7)</sup> PB L 296 van 15.11.2011, blz. 6.

- (16) Er moet een overgangperiode komen om de lidstaten de tijd te geven zich aan de nieuwe voorschriften van dit besluit aan te passen en met name onder bepaalde voorwaarden toe te staan dat diergezondheidscertificaten die zijn afgegeven overeenkomstig de voorschriften van de Unie die vóór de datum van toepassing van dit besluit golden, nog worden gebruikt.
- (17) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

- a) zij gaan vergezeld van een diergezondheidscertificaat dat overeenkomstig het model in deel 1 van de bijlage is opgesteld en overeenkomstig de toelichting in deel 2 van de bijlage door een officiële dierenarts is ingevuld en ondertekend;
- b) zij voldoen aan de voorschriften voor het onder a) bedoelde diergezondheidscertificaat wat betreft de gebieden of derde landen waaruit zij afkomstig zijn en de gebieden of derde landen waardoor zij zijn doorgevoerd, als bedoeld in artikel 1, lid 1, onder a), b) en c).

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 3*

*Artikel 1*

**Lijst van gebieden en derde landen waaruit honden, katten of fretten mogen worden ingevoerd overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG**

**Intrekkingen**

De Beschikkingen 94/274/EG, 94/275/EG en 2005/64/EG worden ingetrokken.

1. Zendingen honden, katten en fretten waarop de bepalingen van Richtlijn 92/65/EEG van toepassing zijn, mogen alleen in de Unie worden ingevoerd als de gebieden of derde landen waaruit zij afkomstig zijn en de gebieden of derde landen waardoor zij worden doorgevoerd, zijn opgenomen in een van de lijsten in:

*Artikel 4*

**Overgangsbepalingen**

Voor een overgangperiode tot en met 29 april 2015 staan de lidstaten de invoer in de Unie toe van honden, katten en fretten die vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat uiterlijk op 28 december 2014 is afgegeven volgens de modellen in de bijlage bij Beschikking 2005/64/EG en bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/874/EU.

- a) bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG;
- b) deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010;
- c) bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.

*Artikel 5*

**Toepassing**

Dit besluit is van toepassing met ingang van 29 december 2014.

2. In afwijking van lid 1 mogen zendingen honden, katten en fretten die bestemd zijn voor instellingen, instituten en centra die overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn goedgekeurd, alleen in de Unie worden ingevoerd als de gebieden of derde landen waaruit zij afkomstig zijn en de gebieden of derde landen waardoor zij worden doorgevoerd, zijn opgenomen in de in lid 1, onder c), bedoelde lijst.

*Artikel 6*

**Adressaten**

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

*Artikel 2*

**Diergezondheidscertificaat voor de invoer uit gebieden of derde landen**

Gedaan te Brussel, 21 oktober 2013.

De lidstaten staan de invoer van honden, katten en fretten alleen toe als zij aan de volgende voorwaarden voldoen:

*Voor de Commissie*

Tonio BORG

*Lid van de Commissie*

## BIJLAGE

## DEEL 1

## Modeldiergezondheidscertificaat voor de invoer van honden, katten en fretten in de Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Land Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Land 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		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming	
	Naam Adres				Naam Adres	
	Naam Adres		Erkenningsnummer		Erkenningsnummer	
Naam Adres		Erkenningsnummer				
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.				
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) <b>010619</b>		I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.				
I.25. Goederen gecertificeerd voor:						
Anders <input type="checkbox"/> Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> Erkende instellingen <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	Datum van aanbrengen en/of uit-/aflezen van de transponder of tatoeage [dd/mm/jjjj]	Identificatienummer	Geboortedatum [dd/mm/jjjj]	

LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

Deel II: certificering

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	Ondergetekende, officieel dierenarts van ..... (naam derde land) verklaart dat de in vak I.28. omschreven dieren:		
	II.1.	afkomstig zijn van de in vak I.11. omschreven bedrijven of handelszaken, die door de bevoegde autoriteit zijn geregistreerd, waarvoor geen verbodsmaatregelen om veterinaire redenen gelden, waar de dieren regelmatig worden onderzocht en die voldoen aan de voorschriften in verband met het welzijn van de gehouden dieren;	
	II.2.	ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten vertoonden en geschikt waren voor het geplande vervoer;	
( <sup>1</sup> ) hetzij	II.3.	bestemd zijn voor een in vak I.12. omschreven instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend, en afkomstig zijn uit een gebied of derde land dat is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.]	
( <sup>1</sup> ) hetzij	II.3.	ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste twaalf weken oud waren en er ten minste 21 dagen zijn verstreken sinds de voltooiing van de primaire rabiësvaccinatie ( <sup>2</sup> ), die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ( <sup>3</sup> ), en	
( <sup>1</sup> ) hetzij	[II.3.1.	afkomstig zijn uit een gebied of derde land dat is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie en dat de bijzonderheden van de huidige rabiësvaccinatie zijn vermeld in de onderstaande tabel;]	
( <sup>1</sup> ) hetzij	[II.3.1.	afkomstig zijn uit of zullen worden doorgevoerd door een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie of deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie, en dat een titreringsstest op rabiëstantilichamen ( <sup>4</sup> ), uitgevoerd op een bloedmonster dat werd afgenomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, niet eerder dan 30 dagen na de voorgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voor de afgifte van dit certificaat, een antilichaamtiter gelijk aan of groter dan 0,5 IE/ml te zien gaf, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie, en dat de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabië en de bemonsteringsdatum voor het testen van de immunreactie zijn vermeld in de onderstaande tabel:	
			];
	( <sup>1</sup> ) hetzij	II.4.	honden zijn die als bestemming een lidstaat hebben die is opgenomen in de lijst van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie en zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> , en dat de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie ( <sup>5</sup> ) ( <sup>6</sup> ) zijn vermeld in de onderstaande tabel.]
	( <sup>1</sup> ) hetzij	II.4.	niet zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> .]

## LAND

## Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat		II.b.
Transponder- of tatoeagenummer van de hond	Behandeling tegen <i>Echinococcus</i>		Behandelende dierenarts	
	Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en tijdstip van behandeling [00:00]	Naam in blokletters, stempel en handtekening	

]]

**Opmerkingen**

- a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (*Canis lupus familiaris*), katten (*Felis silvestris catus*) en fretten (*Mustela putorius furo*).
- b) Dit certificaat is geldig gedurende tien dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts. Bij vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met de duur van de zeereis.

**Deel I:**

- Vak I.11.: *Plaats van oorsprong*: naam en adres van de inrichting van verzending. Erkennings- of registratienummer vermelden.
- Vak I.12.: *Plaats van bestemming*: verplicht als de dieren bestemd zijn voor een instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend.
- Vak I.25.: *Goederen gecertificeerd voor*: „anders” aankruisen als de dieren worden vervoerd overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.
- Vak I.28.: *Identificatiesysteem*: transponder of tatoeage aangeven.
- In het geval van een transponder: datum van aanbrengen of uitlezen vermelden.
  - In het geval van een tatoeage: datum van aanbrengen en aflezen vermelden. De tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht.
- Identificatienummer*: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen.

**Deel II:**

- (<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>2</sup>) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.
- (<sup>3</sup>) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.
- (<sup>4</sup>) De titreringsstest op rabiësantilichamen als bedoeld in punt II.3.1.:
- moet worden uitgevoerd op een monster dat ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer is afgenomen door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts;
  - moet een niveau van neutralisering van antilichamen tegen het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IE/ml;
  - moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm));
  - hoeft niet te worden herhaald op een dier dat, nadat die test bevredigende resultaten heeft opgeleverd, opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie.

LAND		Invoer van honden, katten en fretten in de Unie	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat
<p>Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over het resultaat van de in punt II.3.1. bedoelde test op rabiësantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(<sup>5</sup>) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.4., moet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— 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 Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie;</li> <li>— 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;</li> </ul> <p>(<sup>6</sup>) In de in punt II.4. opgenomen tabel moeten de gegevens van een latere behandeling worden vermeld als die is toegediend nadat het certificaat is ondertekend maar vóór de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie.</p>			
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>			

## DEEL 2

## Toelichting voor het invullen van de diergezondheidscertificaten

- a) Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.
  - b) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.
  - c) 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. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal of talen van een andere lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.
  - d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie punt I.28. van het modeldiergezondheids-certificaat) 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.
  - e) Indien het certificaat, inclusief de onder d) 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.
  - f) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts van het gebied of derde land van uitvoer worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van uitvoer ziet erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad.
- De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.
- g) Het in de vakken I.2. en II.a. vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit worden toegekend.