

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2018/659 VAN DE COMMISSIE

van 12 april 2018

betreffende de voorschriften voor het binnenbrengen in de Unie van levende paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 91/496/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor dieren uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht en tot wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en 90/675/EEG ⁽¹⁾, en met name artikel 3, lid 2, en artikel 9, lid 1, onder c),

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 geldt ⁽²⁾, en met name artikel 17, lid 3,

Gezien Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinaire voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen ⁽³⁾, en met name artikel 2, onder i), artikel 12, leden 1, 4 en 5, artikel 13, lid 2, en de artikelen 15, 16, 17 en 19,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 2009/156/EG bevat de veterinaire voorschriften voor de invoer in de Unie van paardachtigen. Ingevolge die richtlijn mogen alleen paardachtigen die afkomstig zijn uit een derde land of deel van een derde land dat op een overeenkomstig die richtlijn opgestelde lijst van derde landen voorkomt, en die van een gezondheidscertificaat vergezeld gaan dat volgens een in de richtlijn voorgeschreven model is opgesteld, in de Unie worden ingevoerd. Het gezondheidscertificaat moet bevestigen dat de paardachtigen voldoen aan de gezondheidsvoorschriften die overeenkomstig die richtlijn in het overeenkomstige gezondheidscertificaat zijn vastgesteld.
- (2) De lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van levende paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen toestaan en de regionalisering van sommige van die derde landen moeten worden gebaseerd op de diergezondheidsstatus van die derde landen alsook op de bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie ⁽⁴⁾ vastgestelde lijst van derde landen en delen van hun grondgebied.
- (3) Overeenkomstig artikel 12, lid 2, onder a), van Richtlijn 2009/156/EG moeten de veterinaire voorschriften in deze verordening op een risicobeoordeling worden gebaseerd. De groepering van landen in gezondheidszones, zoals vastgesteld in artikel 12, lid 4, van Richtlijn 2009/156/EG, volgens gemeenschappelijke risico's is doeltreffend gebleken. Aangezien het woord „zones” echter aaneengrenzing suggereert en bepaalde gelijkaardige risico's in niet-aaneengrenzende gebieden kunnen voorkomen, moeten landen in specifieke „gezondheidscategorieën” worden ingedeeld.

⁽¹⁾ PB L 268 van 24.9.1991, blz. 56.

⁽²⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

⁽³⁾ PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.

⁽⁴⁾ 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 (PB L 73 van 11.3.2004, blz. 1).

- (4) Richtlijn 92/65/EEG bevat de veterinairrechtelijke voorschriften voor de invoer in de Unie van sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen. Ingevolge die richtlijn mogen alleen producten die afkomstig zijn uit een derde land of deel van een derde land dat op een overeenkomstig die richtlijn opgestelde lijst van derde landen voorkomt, en die van een gezondheidscertificaat vergezeld gaan dat volgens een in de richtlijn voorgeschreven model is opgesteld, in de Unie worden ingevoerd. Het gezondheidscertificaat moet bevestigen dat de producten afkomstig zijn van erkende spermawinnings- en -opslagcentra of embryowinnings- en -productieteams die garanties bieden die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van bijlage D, hoofdstuk I, bij die richtlijn.
- (5) Bij Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2008/73/EG van de Raad ⁽¹⁾, is een vereenvoudigde procedure ingevoerd voor het opstellen van lijsten van spermawinnings- en -opslagcentra en embryowinnings- en -productieteams in derde landen die voor invoer van de producten in de Unie erkend zijn. De lijsten zijn beschikbaar op de website van de Commissie ⁽²⁾.
- (6) Bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG bevat bepaalde voorschriften voor sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen en voorziet in regels voor de erkenning van, het toezicht op en het beheer van spermawinnings- en -opslagcentra en embryowinnings- en -productieteams alsook gedetailleerde voorschriften voor de gezondheidsstatus van de donordieren. Daarom moeten modelgezondheidscertificaten voor de invoer in de Unie van sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen worden vastgesteld.
- (7) Ook moeten bepalingen worden vastgesteld voor de invoer in de Unie van bestaande voorraden van producten die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 92/65/EEG die zijn opgeslagen vóór de bij Verordening (EU) nr. 176/2010 van de Commissie ⁽³⁾ ingevoerde wijzigingen in werking zijn getreden. Er moeten dus aparte modelgezondheidscertificaten worden vastgesteld voor de invoer van zendingen sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen die vóór 1 september 2010 overeenkomstig bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen of geproduceerd, behandeld en opgeslagen.
- (8) Omdat die producten gedurende lange tijd kunnen worden opgeslagen, is het onmogelijk nu al een datum aan te geven waarop de bestaande voorraden opgebruikt zullen zijn. Er kan dus geen einddatum voor het gebruik van die modelgezondheidscertificaten voor de bestaande voorraden worden vastgesteld.
- (9) Om te garanderen dat de producten volledig traceerbaar zijn, moeten in deze verordening modelgezondheidscertificaten worden opgenomen voor de invoer in de Unie van sperma van paardachtigen dat is gewonnen in erkende spermawinningscentra en wordt verzonden uit een erkend spermaopslagcentrum, dat al dan niet behoort tot een onder een ander erkenningsnummer erkend spermawinningscentrum.
- (10) Bovendien is het passend dat zendingen van de producten die uit Zwitserland in de Unie worden ingevoerd, vergezeld gaan van de gezondheidscertificaten die zijn opgesteld overeenkomstig de in Besluit 2010/470/EU van de Commissie ⁽⁴⁾ vastgestelde modellen die worden gebruikt voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, met de aanpassingen beschreven in de punten 8 en 9 van bijlage 11, aanhangsel 2, hoofdstuk IX, onder B), bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten, zoals goedgekeurd bij Besluit 2002/309/EG, Euratom van de Raad en de Commissie ⁽⁵⁾.
- (11) Vanuit Canada naar de Unie verzonden sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen mogen vergezeld gaan van gezondheidscertificaten die zijn vastgesteld overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de regering van Canada inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid bij de handel in levende dieren en dierlijke producten ⁽⁶⁾, zoals goedgekeurd bij Besluit 1999/201/EG van de Raad ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ Richtlijn 2008/73/EG van de Raad van 15 juli 2008 tot vereenvoudiging van de procedures voor het opstellen en publiceren van lijsten met informatie op veterinair en zoötechnisch gebied en tot wijziging van de Richtlijnen 64/432/EEG, 77/504/EEG, 88/407/EEG, 88/661/EEG, 89/361/EEG, 89/556/EEG, 90/426/EEG, 90/427/EEG, 90/428/EEG, 90/429/EEG, 90/539/EEG, 91/68/EEG, 91/496/EEG, 92/35/EEG, 92/65/EEG, 92/66/EEG, 92/119/EEG, 94/28/EG en 2000/75/EG, Beschikking 2000/258/EG en de Richtlijnen 2001/89/EG, 2002/60/EG en 2005/94/EG (PB L 219 van 14.8.2008, blz. 40).

⁽²⁾ http://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en

⁽³⁾ Verordening (EU) nr. 176/2010 van de Commissie van 2 maart 2010 tot wijziging van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad wat betreft spermacentra en spermaopslagcentra, embryoteams en embryoproductieteams, alsmede de voorschriften voor als donor fungerende paardachtigen, schapen en geiten en voor het hanteren van sperma, eicellen en embryo's van die diersoorten (PB L 52 van 3.3.2010, blz. 14).

⁽⁴⁾ Besluit 2010/470/EU van de Commissie van 26 augustus 2010 tot vaststelling van modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en in eicellen en embryo's van varkens (PB L 228 van 31.8.2010, blz. 15).

⁽⁵⁾ Besluit 2002/309/EG, Euratom van de Raad en, wat betreft de overeenkomst inzake Wetenschappelijke en Technologische samenwerking, van de Commissie van 4 april 2002 betreffende de sluiting van zeven overeenkomsten met de Zwitserse Bondsstaat (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 1).

⁽⁶⁾ PB L 71 van 18.3.1999, blz. 3.

⁽⁷⁾ Besluit 1999/201/EG van de Raad van 14 december 1998 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de regering van Canada inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid bij de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 71 van 18.3.1999, blz. 1).

- (12) Vanuit Nieuw-Zeeland naar de Unie verzonden sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen mogen vergezeld gaan van gezondheidscertificaten die zijn vastgesteld overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten ⁽¹⁾, zoals goedgekeurd bij Besluit 97/132/EG van de Raad ⁽²⁾.
- (13) Met het oog op de vereenvoudiging van de wetgeving van de Unie is het passend de veterinaire voorschriften en de certificeringsvoorschriften die op het binnenbrengen in de Unie van zendingen paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen van toepassing zijn, in één verordening samen te brengen, met inbegrip van de lijst van derde landen en delen van hun grondgebied waaruit de lidstaten het binnenbrengen in de Unie van die zendingen moeten toestaan.
- (14) Om de gecertificeerde gezondheidsstatus van paardachtigen tijdens de verplaatsing van het uitvoerende derde land naar de Unie te handhaven, moeten veterinaire voorschriften voor het vervoer van paardachtigen worden vastgesteld.
- (15) Er moet rekening worden gehouden met de kwaliteit van gezondheidscontroles en de registratie van vaccinaties. Bovendien moet rekening worden gehouden met de bevestiging van testresultaten door het overeenkomstig Verordening (EG) nr. 180/2008 van de Commissie ⁽³⁾ aangewezen referentielaboratorium van de Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest in gevallen waarin risicogebaseerde bemonstering van paardachtigen overeenkomstig Beschikking 97/794/EG van de Commissie ⁽⁴⁾ tot andere resultaten leidt dan die welke door het derde land van verzending zijn gecertificeerd.
- (16) De voor de diagnose van virale arteritis bij paarden gebruikte tests en de categorieën mannelijke paardachtigen waarop de testvoorschriften voor virale arteritis bij paarden van toepassing zijn, moeten worden omschreven op basis van de in Beschikking 95/329/EG van de Commissie ⁽⁵⁾ opgenomen aanbevelingen van het Wetenschappelijk Veterinair Comité ⁽⁶⁾ en de meest recente aanbevelingen in hoofdstuk 12.9 van de Gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) (uitgave 2016) ⁽⁷⁾.
- (17) Er moet een specifiek modelgezondheidscertificaat worden vastgesteld voor de doorvoer door de Unie van levende paardachtigen vanuit een derde land of deel van het grondgebied van een derde land naar een ander derde land of een ander deel van het grondgebied van hetzelfde derde land.
- (18) In verband met de controles die ervoor moeten zorgen dat de lidstaten de bepalingen over de tijdelijke toelating van geregistreerde paarden, het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van geregistreerde paarden, de doorvoer van paardachtigen en de omzetting van een tijdelijke toelating van geregistreerde paarden in een definitieve toelating op dezelfde manier uitvoeren, moeten specifieke en bijkomende bepalingen worden vastgesteld inzake het gebruik van het geïntegreerd veterinaire computersysteem Traces, dat bij de Beschikkingen 2003/24/EG ⁽⁸⁾ en 2004/292/EG ⁽⁹⁾ van de Commissie is ingesteld, vanaf de overeenkomstig Beschikking 2009/821/EG van de Commissie ⁽¹⁰⁾ erkende veterinaire grensinspectiepost van binnenkomst tot aan het punt van uitgang uit de Unie.
- (19) Met het oog op de consistentie en de vereenvoudiging van de wetgeving van de Unie moet de vorm van de modelgezondheidscertificaten voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen en van sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen gebaseerd zijn op de geüniformiseerde modellen voor veterinaire certificaten in bijlage I bij Beschikking 2007/240/EG van de Commissie ⁽¹¹⁾.

⁽¹⁾ PB L 57 van 26.2.1997, blz. 5.

⁽²⁾ Besluit 97/132/EG van de Raad van 17 december 1996 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 57 van 26.2.1997, blz. 4).

⁽³⁾ Verordening (EG) nr. 180/2008 van de Commissie van 28 februari 2008 betreffende het communautaire referentielaboratorium voor andere paardenziekten dan paardenpest en tot wijziging van bijlage VII bij Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 56 van 29.2.2008, blz. 4).

⁽⁴⁾ Beschikking 97/794/EG van de Commissie van 12 november 1997 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Richtlijn 91/496/EEG van de Raad met betrekking tot de veterinaire controles van uit derde landen in te voeren levende dieren (PB L 323 van 26.11.1997, blz. 31).

⁽⁵⁾ Beschikking 95/329/EG van de Commissie van 25 juli 1995 tot vaststelling van de categorieën mannelijke paardachtigen waarvoor de in artikel 15, onder b), ii), van Richtlijn 90/426/EEG van de Raad vastgestelde eis ten aanzien van virale arteritis van toepassing is (PB L 191 van 12.8.1995, blz. 36).

⁽⁶⁾ Report of the Scientific Veterinary Committee on Equine Viral Arteritis, 12 december 1994, VI/4994/94 — Rev. 4.

⁽⁷⁾ http://www.oie.int/index.php?id=169&L=0&htmfile=chapitre_eav.htm

⁽⁸⁾ Beschikking 2003/24/EG van de Commissie van 30 december 2002 met betrekking tot de invoering van een geïntegreerd veterinaire computersysteem (PB L 8 van 14.1.2003, blz. 44).

⁽⁹⁾ Beschikking 2004/292/EG van de Commissie van 30 maart 2004 betreffende de toepassing van het Traces-systeem en tot wijziging van Beschikking 92/486/EEG (PB L 94 van 31.3.2004, blz. 63).

⁽¹⁰⁾ Beschikking 2009/821/EG van de Commissie van 28 september 2009 tot opstelling van een lijst van erkende grensinspectieposten, tot vaststelling van bepaalde voorschriften voor door veterinaire deskundigen van de Commissie uitgevoerde inspecties en tot vaststelling van de veterinaire eenheden in Traces (PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1).

⁽¹¹⁾ Beschikking 2007/240/EG van de Commissie van 16 april 2007 tot vaststelling van nieuwe veterinaire certificaten voor levende dieren, sperma, embryo's, eicellen en producten van dierlijke oorsprong die in de Gemeenschap worden binnengebracht uit hoofde van de Beschikkingen 79/542/EEG, 92/260/EEG, 93/195/EEG, 93/196/EEG, 93/197/EEG, 95/328/EG, 96/333/EG, 96/539/EG, 96/540/EG, 2000/572/EG, 2000/585/EG, 2000/666/EG, 2002/613/EG, 2003/56/EG, 2003/779/EG, 2003/804/EG, 2003/858/EG, 2003/863/EG, 2003/881/EG, 2004/407/EG, 2004/438/EG, 2004/595/EG, 2004/639/EG en 2006/168/EG (PB L 104 van 21.4.2007, blz. 37).

- (20) Overeenkomstig artikel 19, punt c), van Richtlijn 2009/156/EEG moeten bepalingen worden vastgesteld inzake de voorwaarden waaronder een tijdelijke toelating in een definitieve kan worden omgezet, met inbegrip van bepalingen inzake de noodzakelijke gegevens in Traces en de uitwisseling van het in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 282/2004 van de Commissie ⁽¹⁾ vastgestelde Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst (GVDB).
- (21) Er moeten specifieke veterinairrechtelijke voorschriften voor het opnieuw binnenbrengen van geregistreerde paarden na tijdelijke uitvoer naar derde landen voor deelname aan wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties worden vastgesteld en de overeenkomstige modelcertificaten moeten in een bijlage bij deze verordening worden opgenomen.
- (22) In Beschikking 93/444/EEG van de Commissie ⁽²⁾ wordt het „punt van uitgang” omschreven; bovendien moeten dieren bestemd voor uitvoer naar een derde land krachtens die beschikking op weg naar het punt van uitgang vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat ten minste van toepassing is op de handel in slachtdieren van de betrokken soort. Krachtens die beschikking moet de bevoegde autoriteit van de plaats van verzending bovendien het punt van uitgang in kennis stellen van de geplande verplaatsing. Er moet worden verduidelijkt dat omwille van de traceerbaarheid het punt van uitgang een grensinspectiepost moet zijn en het in artikel 2, lid 1, van Beschikking 93/444/EEG bedoelde gezondheidscertificaat het gezondheidscertificaat in bijlage III bij Richtlijn 2009/156/EG moet zijn, ook in het geval van voor tijdelijke uitvoer bestemde geregistreerde paarden.
- (23) Omwille van de rechtszekerheid moeten de Beschikkingen 92/260/EEG ⁽³⁾, 93/195/EEG ⁽⁴⁾, 93/196/EEG ⁽⁵⁾, 93/197/EEG ⁽⁶⁾, 94/699/EG ⁽⁷⁾, 95/329/EG, 2003/13/EG ⁽⁸⁾, 2004/177/EG ⁽⁹⁾ en 2004/211/EG van de Commissie en de Besluiten 2010/57/EU ⁽¹⁰⁾ en 2010/471/EU ⁽¹¹⁾ van de Commissie worden ingetrokken.
- (24) Om marktdeelnemers de kans te geven zich aan de nieuwe regels van deze verordening aan te passen, moet in een overgangsperiode worden voorzien waarin de lidstaten toestemming moeten verlenen voor het in de Unie binnenbrengen van paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen die voldoen aan de voorwaarden van het modelgezondheidscertificaat dat voor de datum van toepassing van deze verordening van toepassing was.
- (25) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

AFDELING 1

Onderwerp, toepassingsgebied en definities

Artikel 1

Onderwerp en toepassingsgebied

Deze verordening stelt de lijst vast van derde landen en delen van het grondgebied van derde landen waaruit het binnenbrengen in de Unie van zendingen paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's daarvan is toegestaan.

- ⁽¹⁾ Verordening (EG) nr. 282/2004 van de Commissie van 18 februari 2004 betreffende de vaststelling van een document voor de aangifte en de veterinaire controle van uit derde landen afkomstige dieren die in de Gemeenschap worden binnengebracht (PB L 49 van 19.2.2004, blz. 11).
- ⁽²⁾ Beschikking 93/444/EEG van de Commissie van 2 juli 1993 houdende toepassingsbepalingen inzake het intracommunautaire handelsverkeer van bepaalde levende dieren en producten die bestemd zijn voor uitvoer naar derde landen (PB L 208 van 19.8.1993, blz. 34).
- ⁽³⁾ Beschikking 92/260/EEG van de Commissie van 10 april 1992 inzake veterinairrechtelijke voorschriften en veterinaire certificering voor tijdelijke toelating van geregistreerde paarden (PB L 130 van 15.5.1992, blz. 67).
- ⁽⁴⁾ Beschikking 93/195/EEG van de Commissie van 2 februari 1993 inzake veterinairrechtelijke voorschriften en veterinaire certificering voor het opnieuw binnenbrengen, na tijdelijke uitvoer, van geregistreerde paarden voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties (PB L 86 van 6.4.1993, blz. 1).
- ⁽⁵⁾ Beschikking 93/196/EEG van de Commissie van 5 februari 1993 inzake veterinairrechtelijke voorschriften en veterinaire certificering voor de invoer van voor de slacht bestemde paardachtigen (PB L 86 van 6.4.1993, blz. 7).
- ⁽⁶⁾ Beschikking 93/197/EEG van de Commissie van 5 februari 1993 inzake veterinairrechtelijke voorschriften en veterinaire certificering voor de invoer van geregistreerde paardachtigen en van als fok- en gebruiksdier gehouden paardachtigen (PB L 86 van 6.4.1993, blz. 16).
- ⁽⁷⁾ Beschikking 94/699/EG van de Commissie van 19 oktober 1994 tot vaststelling van een lagere frequentie van de overeenstemmingscontroles en de fysieke controles bij de tijdelijke toelating van bepaalde geregistreerde paardachtigen uit Zweden, Noorwegen en Finland en tot intrekking van Beschikking 93/321/EEG (PB L 280 van 29.10.1994, blz. 88).
- ⁽⁸⁾ Beschikking 2003/13/EG van de Commissie van 10 januari 2003 betreffende de tijdelijke toelating van paarden die deelnemen aan het preolympische concours in Griekenland in 2003 (PB L 7 van 11.1.2003, blz. 86).
- ⁽⁹⁾ Beschikking 2004/177/EG van de Commissie van 20 februari 2004 betreffende de tijdelijke toelating van geregistreerde paarden die deelnemen aan de Olympische Spelen of de Paralympische Spelen in Griekenland in 2004 (PB L 55 van 24.2.2004, blz. 64).
- ⁽¹⁰⁾ Besluit 2010/57/EU van de Commissie van 3 februari 2010 tot vaststelling van gezondheidsgaranties voor de doorvoer van paardachtigen die worden vervoerd door de in bijlage I bij Richtlijn 97/78/EG van de Raad opgenomen gebieden (PB L 32 van 4.2.2010, blz. 9).
- ⁽¹¹⁾ Besluit 2010/471/EU van de Commissie van 26 augustus 2010 inzake de invoer van sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen in de Unie, wat betreft lijsten van spermacentra, spermaopslagcentra, embryoteams en embryo-productieteams, alsmede certificeringsvoorschriften (PB L 228 van 31.8.2010, blz. 52).

Tevens voorziet de verordening in de veterinaire voorschriften en de voorschriften inzake veterinaire certificering die op die zendingen van toepassing zijn.

Artikel 2

Definities

In deze verordening wordt verstaan onder:

- a) „regionalisering”: de officiële erkenning van een geografisch nauwkeurig afgebakend deel van het grondgebied van een derde land met een subpopulatie paardachtigen met een specifieke gezondheidsstatus ten aanzien van een of meer specifieke ziekten waar passende maatregelen inzake bewaking, ziektebestrijding en biobeveiliging worden toegepast;
- b) „identificatiedocument”: een document dat kan worden gebruikt om de identiteit van een paardachtige te bewijzen en dat ten minste de volgende informatie bevat:
- een beschrijving in woorden van het dier en een volledige getekende schets waarop de tekeningen van het dier zijn aangeduid;
 - een verwijzing naar specifieke tekeningen en kenmerken waaruit een eenduidig verband tussen het dier en het document blijkt;
 - de gegevens in deel A, punten 1, 2, 3 en 6 tot en met 10, en deel B, punten 12 tot en met 18, van sectie 1 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2015/262 van de Commissie ⁽¹⁾;
- c) „geregistreerd paard”: een dier van de soort *Equus caballus* dat is geregistreerd zoals omschreven in Richtlijn 90/427/EEG van de Raad ⁽²⁾ en dat wordt geïdentificeerd door middel van een identificatiedocument dat is afgegeven door:
- de met het fokken belaste instantie of een andere bevoegde autoriteit van het land van oorsprong van het dier die het stamboek of het register voor het desbetreffende ras beheert, of
 - een internationale vereniging of organisatie die paarden beheert met het oog op wedstrijden of wedrennen;
- d) „binnenbrengen”: het verplaatsen van paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan naar een van de grondgebieden in bijlage I bij Richtlijn 97/78/EG van de Raad ⁽³⁾;
- e) „type binnenkomst”: respectievelijk tijdelijke toelating, opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer, invoer en doorvoer;
- f) „tijdelijke toelating”: de status van een geregistreerd paard dat uit een derde land afkomstig is en naar het grondgebied van de Unie wordt verplaatst voor een periode van minder dan 90 dagen;
- g) „tijdelijke uitvoer”: het verplaatsen van een geregistreerd paard uit de Unie voor een periode van minder dan 90 dagen;
- h) „opnieuw binnenbrengen”: het verplaatsen van een geregistreerd paard uit een derde land naar de Unie na tijdelijke uitvoer uit de Unie;
- i) „invoer”: het verplaatsen van een zending paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan naar de Unie voor onbepaalde duur;
- j) „doorvoer”: het verplaatsen van een zending paardachtigen over het grondgebied van de Unie over de weg, per spoor of over het water vanuit een derde land naar een ander derde land of vanuit een deel van het grondgebied van een derde land naar een ander deel van het grondgebied van datzelfde derde land;
- k) „grensinspectiepost”: een inspectiepost zoals gedefinieerd in artikel 2, lid 2, onder f), van Richtlijn 91/496/EEG en artikel 2, lid 2, onder g), van Richtlijn 97/78/EG die overeenkomstig Beschikking 2009/821/EG voor het betrokken product is erkend;

⁽¹⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2015/262 van de Commissie van 17 februari 2015 tot vaststelling van voorschriften overeenkomstig de Richtlijnen 90/427/EEG en 2009/156/EG van de Raad met betrekking tot de methoden voor de identificatie van paardachtigen (verordening paardenpaspoort) (PB L 59 van 3.3.2015, blz. 1).

⁽²⁾ Richtlijn 90/427/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van zoötechnische en genealogische voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in paardachtigen (PB L 224 van 18.8.1990, blz. 55).

⁽³⁾ Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht (PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9).

- l) „categorie paardachtigen”: respectievelijk geregistreerde paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen en als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2 van Richtlijn 2009/156/EG, en geregistreerde paarden;
- m) „eicellen”: de haploïde stadia van de oötidogenese, met inbegrip van secundaire oöcyten en eicellen;
- n) „verantwoordelijke”: elke natuurlijke persoon op wie of rechtspersoon waarop een of meer van de regels in deze verordening van toepassing zijn en die voor paardachtigen of levende producten daarvan verantwoordelijk is;
- o) „isolatie”: het gedurende een bepaalde periode afzonderen van paardachtigen van andere dieren om de overdracht door rechtstreeks of onrechtstreeks contact van specifieke ziekteverwekkers te voorkomen terwijl de paardachtigen onder toezicht van de veterinaire autoriteit worden geobserveerd en, in voorkomend geval, getest en behandeld;
- p) „quarantaine”: de isolatie van paardachtigen in ruimten die overeenkomstig specifieke biobeveiligingsregels onder toezicht van de veterinaire autoriteit worden beheerd;
- q) „quarantaine met bescherming tegen vectoren”: de quarantaine van paardachtigen die:
- i) wordt uitgevoerd in daartoe bestemde ruimten die:
 - op de binnendringing van desbetreffende vectoren worden gecontroleerd en ertegen worden beschermd;
 - deel uitmaken van een systeem van vectorsurveillance binnen de ruimten en van maatregelen om de aanwezigheid van desbetreffende vectoren rond de ruimten te beperken;
 - ii) het afrijden van het in quarantaine geplaatste dier onder officieel toezicht tijdens het vectorluwe deel van de dag kan omvatten, waarbij insectendodende en insectenwerende middelen en, indien mogelijk, lichaamsbedekking worden aangebracht;
- r) „vectorbestendige quarantaine”: de quarantaine van paardachtigen in een afgedicht gebouw:
- dat uitgerust is met overdrukventilatie en van filters voorziene luchtinlaten;
 - dat uitsluitend toegankelijk is via een sluis ⁽¹⁾;
 - waarin een vectorsurveillancestelsel wordt toegepast;
 - waar standaardwerkwijzen, met inbegrip van een beschrijving van de back-up- en alarm-systemen, worden toegepast voor de quarantaine en het vervoer van paardachtigen naar de plaats van lading;
- s) „Traces”: het geïntegreerd veterinaire computersysteem dat bij de Beschikkingen 2003/24/EG en 2004/292/EG is ingesteld.

AFDELING 2

Lijst van derde landen en delen daarvan voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen

Artikel 3

Lijst van derde landen en delen van het grondgebied van derde landen waaruit het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen wordt toegestaan

1. De lidstaten staan het binnenbrengen in de Unie van zendingen paardachtigen uit de in de kolommen 2 en 4 van de tabel in bijlage I opgenomen derde landen of, indien de Unie regionalisering toepast, delen van het grondgebied van derde landen als volgt toe overeenkomstig de in die bijlage vastgestelde aanwijzingen:
 - a) de tijdelijke toelating van geregistreerde paarden overeenkomstig kolom 6 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaan van een individueel gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 1, afdeling A, is opgesteld;
 - b) de doorvoer van paardachtigen overeenkomstig kolom 15 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaan van een individueel gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 1, afdeling B, is opgesteld;
 - c) het opnieuw binnenbrengen, na tijdelijke uitvoer, van geregistreerde paarden voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties overeenkomstig kolom 7 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaan van een individueel gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het toepasselijke modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 2, afdeling A of B, is opgesteld;

⁽¹⁾ https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/animals/docs/ad_control-measures_bt_guidance_vpe_7068_2012.pdf

- d) de invoer van geregistreerde paarden overeenkomstig kolom 8 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaan van een individueel gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, afdeling A, is opgesteld;
 - e) de invoer van een zending als slachtdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig kolom 9 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, afdeling B, is opgesteld;
 - f) de invoer van geregistreerde paardachtigen en als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig kolom 10 van de tabel in bijlage I op voorwaarde dat deze vergezeld gaan van een individueel gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, afdeling A, is opgesteld.
2. De bevoegde autoriteit van het derde land van verzending neemt de nodige maatregelen om te voldoen aan de specifieke voorwaarden of tijdsbepalingen die in kolom 16 van de tabel in bijlage I voor dat land worden vermeld.

Artikel 4

Derde landen en delen van het grondgebied van derde landen waaruit het binnenbrengen in de Unie van sperma van paardachtigen wordt toegestaan

De lidstaten staan het binnenbrengen in de Unie van zendingen sperma van paardachtigen uit de in de kolommen 2 en 4 van de tabel in bijlage I opgenomen derde landen of, indien de Unie regionalisering toepast, delen van het grondgebied van derde landen toe overeenkomstig de aanwijzingen in de kolommen 11, 12 en 13 van die tabel, op voorwaarde dat de zending aan de volgende voorwaarden voldoet:

- a) de zending is verzonden uit een spermawinnings- of -opslagcentrum dat overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG in de lijst is opgenomen;
- b) de zending gaat vergezeld van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het toepasselijke modelgezondheidscertificaat in bijlage III, deel 1, is opgesteld.

Artikel 5

Derde landen en delen van het grondgebied van derde landen waaruit het binnenbrengen in de Unie van eicellen en embryo's van paardachtigen wordt toegestaan

De lidstaten staan het binnenbrengen in de Unie van zendingen eicellen en embryo's van paardachtigen uit de in de kolommen 2 en 4 van de tabel in bijlage I opgenomen derde landen of, indien de Unie regionalisering toepast, delen van het grondgebied van derde landen toe overeenkomstig de aanwijzingen in kolom 14 van die tabel, op voorwaarde dat de zending aan de volgende voorwaarden voldoet:

- a) de zending is verzonden door een embryowinnings- of -productieteam dat overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG in de lijst is opgenomen;
- b) de zending gaat vergezeld van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het toepasselijke modelgezondheidscertificaat in bijlage III, deel 2, is opgesteld.

AFDELING 3

Algemene voorschriften voor het binnenbrengen in de Unie van zendingen paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen

Artikel 6

Certificering

1. De in de artikelen 3, 4 en 5 bedoelde gezondheidscertificaten worden opgesteld en afgegeven overeenkomstig:
 - a) de toepasselijke aanvullende garanties of voorwaarden in kolom 16 van bijlage I;
 - b) de toelichtingen in bijlage II, deel 4, respectievelijk bijlage III, deel 3.
2. Indien op het niveau van de Unie geharmoniseerde procedures zijn vastgesteld, sluiten de bepalingen van lid 1 het gebruik van elektronische certificering of andere overeengekomen systemen niet uit.

*Artikel 7***Geldigheidsduur van gezondheidscertificaten**

1. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's van paardachtigen die bestemd is om in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat de zending uiterlijk tien dagen na de datum van certificering van de zending in het derde land van verzending wordt aangeboden bij een voor de betrokken zending erkende grensinspectiepost.
2. Indien paardachtigen via de zee worden vervoerd, wordt de in lid 1 bedoelde periode van tien dagen met de duur van de zeereis verlengd.

AFDELING 4

Vervoersvoorschriften voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen*Artikel 8***Algemene veterinaire voorschriften**

1. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat die paardachtigen worden vervoerd overeenkomstig het volgende:
 - a) de paardachtigen worden vervoerd met een vervoermiddel dat uitsluitend paardachtigen vervoert die voor de Unie bestemd zijn of die vergezeld gaan van een voor doorvoer verplicht gezondheidscertificaat;
 - b) de paardachtigen worden vervoerd met een vervoermiddel dat uitsluitend paardachtigen vervoert met dezelfde gecertificeerde gezondheidsstatus, tenzij hier op basis van de specifieke veterinaire voorschriften in deel 1, afdelingen A en B, en deel 3, afdeling A, van bijlage II mag van worden afgeweken;
 - c) de paardachtigen worden slechts in een derde land of deel van het grondgebied van een derde land dat voor ten minste één type binnenkomst of ten minste één categorie paardachtigen is goedgekeurd, over de weg, per spoor of te voet verplaatst.
2. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat:
 - a) de kisten, containers, stallen of vliegtuigstallen en de vervoermiddelen of compartimenten van de vervoermiddelen waarin de paardachtigen zullen worden vervoerd, vóór het laden van de dieren worden gereinigd en ontsmet met een in het land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel;
 - b) de voor het vervoer over de weg of per spoor gebruikte vervoermiddelen zodanig zijn ontworpen en gebouwd en worden gebruikt dat het verlies van uitwerpselen, urine en voeder tijdens de geplande reis wordt voorkomen;
 - c) maatregelen worden genomen om de dieren tegen aanvallen van vectorinsecten te beschermen bij het vóórkomen van één van de volgende ziekten:
 - i) paardenpest of Venezolaanse paardenencefalomyelitis in het derde land van verzending of doorvoer;
 - ii) een of meer van de in artikel 11, lid 1, genoemde door vectoren overgedragen ziekten, met uitzondering van infectieuze anemie bij paarden, indien de paardachtigen niet immuun zijn of niet tegen de ziekteverwekker zijn gevaccineerd.

Voor de onder i) genoemde ziekten omvat de bescherming tegen vectoren maatregelen zoals het met een net afdekken van de kisten, containers, stallen of vliegtuigstallen, mechanische ventilatie en het gesloten houden van het compartiment, behalve tijdens het laden, uitladen of verzorgen van de dieren.
3. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat die paardachtigen tijdens de reis slechts worden uitgeladen in een derde land of deel van het grondgebied van een derde land dat overeenkomstig bijlage I is goedgekeurd voor het binnenbrengen van paardachtigen in de Unie.

*Artikel 9***Specifieke veterinaire voorschriften voor luchtvervoer**

1. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen die bestemd zijn om via de lucht in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat:
 - a) de kisten, containers of vliegtuigstallen en de ruimte eromheen in het compartiment onmiddellijk na het sluiten van de deuren van het luchtvaartuig worden besproeid met een geschikt insectenwerend middel in combinatie met een insectendodend middel;
 - b) de gezagvoerder van het luchtvaartuig de verklaring in bijlage V, deel 1, invult en ondertekent.

2. In afwijking van artikel 8, lid 3, mogen de lidstaten op verzoek van de verantwoordelijke voor de zending de rechtstreekse overlading van een luchtvaartuig naar een ander luchtvaartuig in een niet in bijlage I opgenomen land toestaan, op voorwaarde dat aan de volgende voorschriften wordt voldaan:

- a) de overlading gebeurt op dezelfde luchthaven binnen het gebied van hetzelfde douanekantoor onder rechtstreeks toezicht van een officiële dierenarts of de verantwoordelijke douaneambtenaar;
- b) de paardachtigen worden tijdens de overlading beschermd tegen aanvallen van insecten die vectoren van op paardachtigen overdraagbare ziekten zijn;
- c) de paardachtigen komen niet in contact met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus;
- d) de maatregelen van lid 1, onder a) en b), worden op het luchtvaartuig dat voor de voortzetting van de reis wordt gebruikt, toegepast;
- e) de naleving van de voorwaarden in lid 1, onder a), en de punten a), b) en c) van dit lid wordt door de officiële dierenarts of de verantwoordelijke douaneambtenaar gecertificeerd in het overeenkomstig het model in bijlage V, deel 3, opgestelde overladingsmanifest.

Artikel 10

Specifieke veterinaire wetgeving voor zeevervoer

1. De verantwoordelijke voor een zending paardachtigen die bestemd zijn om via de zee in de Unie te worden binnengebracht, zorgt ervoor dat:

- a) het schip rechtstreeks naar een haven in de Unie vaart zonder een haven in een niet in bijlage I opgenomen derde land of deel van het grondgebied van een derde land aan te doen;
- b) de kisten, containers of stallen en de ruimte eromheen in het compartiment onmiddellijk na het sluiten van het compartiment worden besproeid met een geschikt insectenwerend middel in combinatie met een insectendodend middel;
- c) de kapitein van het schip de verklaring in bijlage V, deel 2, invult en ondertekent.

2. In afwijking van lid 1, onder a), mogen de lidstaten de rechtstreekse overlading van een schip naar een ander schip in een niet in bijlage I opgenomen land toestaan, op voorwaarde dat:

- a) de overlading gebeurt in dezelfde haven binnen het gebied van hetzelfde douanekantoor onder rechtstreeks toezicht van een officiële dierenarts of de verantwoordelijke douaneambtenaar;
- b) de paardachtigen tijdens de overlading worden beschermd tegen aanvallen van insecten die vectoren van op paardachtigen overdraagbare ziekten zijn;
- c) de paardachtigen niet in contact komen met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus;
- d) de naleving van de voorwaarden in lid 1, onder b), en de punten a), b) en c) van dit lid door de officiële dierenarts of de verantwoordelijke douaneambtenaar wordt gecertificeerd in het overeenkomstig het model in bijlage V, deel 3, opgestelde overladingsmanifest.

AFDELING 5

Algemene voorschriften inzake het testen en vaccineren van paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht en van donorpaardachtigen waarvan het sperma, de eicellen of de embryo's bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht

Artikel 11

Algemene voorschriften voor laboratoriumtests voor de certificering van zendingen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht

1. De bevoegde autoriteit van het derde land waaruit paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's van paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht, worden verzonden, zorgt ervoor dat de in de gezondheidscertificaten in de bijlagen II en III bedoelde laboratoriumtests voor kwade droes, dourine, infectieuze anemie bij paarden, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, westerse en oosterse paardenencefalomyelitis, Japanse encefalitis, westnijkooorts, vesiculaire stomatitis, virale arteritis bij paarden en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden ten minste voldoen aan de vereisten inzake gevoeligheid en specificiteit die voor de betrokken ziekte in het desbetreffende hoofdstuk van afdeling 2.5 van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (meest recente uitgave) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) zijn bepaald.

2. De bevoegde autoriteit van het derde land waaruit voor de Unie bestemde paardachtigen worden verzonden, zorgt ervoor dat de in de gezondheidscertificaten in bijlage II bedoelde laboratoriumtests voor paardenpest overeenkomstig bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG worden uitgevoerd.
3. De bevoegde autoriteit van het derde land waaruit voor de Unie bestemde paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's van paardachtigen worden verzonden, zorgt ervoor dat:
 - a) de in de leden 1 en 2 bedoelde tests in een door de bevoegde autoriteit in het derde land van verzending erkend laboratorium worden uitgevoerd;
 - b) de gedetailleerde gegevens over de bemonstering en de testresultaten zoals vereist in het voor de betrokken zending in bijlage II of III vastgestelde gezondheidscertificaat worden vermeld op basis van het aan de certificerende officiële dierenarts ter beschikking gestelde laboratoriumverslag.

Artikel 12

Tests bij aankomst in de Unie

1. Indien een test die in of namens de lidstaat van binnenkomst op een overeenkomstig artikel 4 van Beschikking 97/794/EG genomen monster is uitgevoerd, geen bevestiging biedt van het resultaat van een laboratoriumtest dat wordt vermeld in een gezondheidscertificaat zoals vastgesteld in bijlage II of III bij deze verordening dat paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's van paardachtigen die in de Unie aankomen, vergezelt, zorgt de bevoegde autoriteit van die lidstaat van binnenkomst ervoor dat de test in het voor de betrokken ziekte overeenkomstig artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾ aangewezen nationaal referentielaboratorium wordt herhaald.
2. Indien de maatregelen van lid 1 geen uitsluitel bieden wat de overeenkomstig artikel 4 van Beschikking 97/794/EG uitgevoerde nalevingscontroles betreft, zorgt de in lid 1 bedoelde bevoegde autoriteit ervoor dat het in dat lid bedoelde monster als volgt definitief wordt getest:
 - a) op paardenpest, in het overeenkomstig Richtlijn 92/35/EEG van de Raad ⁽²⁾ aangewezen referentielaboratorium van de Unie voor paardenpest;
 - b) op de in artikel 11, lid 1, genoemde ziekten, in het overeenkomstig Verordening (EG) nr. 180/2008 aangewezen referentielaboratorium van de Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest.

Artikel 13

Toedienen van vaccins en registratie van vaccinatie

1. De bevoegde autoriteit van het derde land waaruit voor de Unie bestemde paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's van paardachtigen worden verzonden, zorgt ervoor dat de vaccinatie die in de in bijlage II of III vastgestelde certificaten wordt vermeld, wordt uitgevoerd overeenkomstig het volgende:
 - a) de vaccinatie wordt uitgevoerd overeenkomstig de instructies van de fabrikant of, indien die strenger is, de nationale wetgeving;
 - b) de vaccinatie wordt uitgevoerd met een goedgekeurd vaccin dat ten minste voldoet aan de vereisten inzake veiligheid, steriliteit en doeltreffendheid die voor het betrokken vaccin in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (meest recente uitgave) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) zijn bepaald.
2. Wanneer de bevoegde autoriteit van een derde land verklaart dat een positief laboratoriumresultaat van een serologische test op paardenpest met een eerdere vaccinatie verband houdt, wordt de vaccinatie vermeld in het identificatiedocument dat de paardachtige vergezelt, indien dat beschikbaar is.

Artikel 14

Voorschriften betreffende virale arteritis bij paarden

1. Voor het binnenbrengen in de Unie bestemde ongecastreerde mannelijke paardachtigen, met uitzondering van die welke in bijlage IV, punt 1, zijn opgenomen, worden op virale arteritis bij paarden getest om te verifiëren dat hun sperma vrij is van het equinearteritisvirus.
2. Vaccinatie tegen virale arteritis bij paarden, met inbegrip van de overeenkomstig bijlage IV, punt 1, onder a), vereiste tests, wordt onder officieel veterinair toezicht uitgevoerd.

⁽¹⁾ Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).

⁽²⁾ Richtlijn 92/35/EEG van de Raad van 29 april 1992 tot vaststelling van controlevoorschriften en van maatregelen ter bestrijding van paardenpest (PB L 157 van 10.6.1992, blz. 19).

3. Vaccinatie tegen virale arteritis bij paarden is geldig wanneer de paardachtige vergezeld gaat van bewijsstukken van een ononderbroken geschiedenis van een primaire vaccinatie overeenkomstig een van de vaccinatieprotocollen in bijlage IV, punt 1, onder a), en regelmatige hervaccinatie volgens de aanbevelingen van de fabrikant en in elk geval met tussenpozen van maximaal twaalf maanden.

AFDELING 6

Identificatie van paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht

Artikel 15

Identificatie van paardachtigen die bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht

1. Voor binnenbrengen in de Unie bestemde paardachtigen worden individueel geïdentificeerd om een ondubbelzinnige overeenstemming tussen het dier en zijn gecertificeerde gezondheidsstatus te garanderen.

Deze identificatie:

- a) voldoet aan de vereisten van artikel 14 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/262, of
 - b) omvat ten minste de gegevens bedoeld in deel A, punten 1, 2, 3 en 6 tot en met 10, en deel B, punten 12 tot en met 18, van sectie 1 van deel 1 van bijlage I bij die verordening.
2. Als slachtdieren gehouden paardachtigen die in de Unie zullen worden ingevoerd, worden individueel gemerkt met een elektronische transponder of een oormerk; het nummer van die transponder of dat oormerk wordt vermeld in het gezondheidscertificaat dat de dieren tijdens het vervoer vergezelt.
3. Als slachtdieren gehouden paardachtigen die in de Unie zullen worden ingevoerd, hebben op hun linkervoorhoef een duidelijke en onuitwisbare met een brandstempel aangebrachte „S” die ten minste zo groot is als de halve lengte van de hoefwand, in de volgende gevallen:
- a) indien zij in afwijking van lid 2 individueel gemerkt zijn door middel van een alternatieve methode die in het gezondheidscertificaat wordt vermeld — in dit geval moeten de dieren overeenkomstig artikel 21, onder a), naar het slachthuis van bestemming worden verzonden;
 - b) indien zij bestemd zijn om overeenkomstig artikel 21, onder b), naar het slachthuis van bestemming te worden verzonden.

AFDELING 7

Specifieke veterinaire voorschriften en certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Unie van zendingen paardachtigen

Artikel 16

Door de bevoegde autoriteiten te treffen maatregelen om de traceerbaarheid van een tijdelijk toegelaten geregistreerd paard te garanderen

1. Wanneer is vastgesteld dat aan de toelatingsvoorwaarden is voldaan, doet de bevoegde autoriteit in de grensinspectiepost van binnenkomst het volgende:

- a) zij houdt een kopie van het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat bij;
- b) via Traces stelt zij, naargelang het geval, de betrokken bevoegde autoriteit of grensinspectiepost van vertrek als volgt in kennis van het binnenbrengen van een tijdelijk toegelaten geregistreerd paard:
 - i) de bevoegde autoriteit van de in vak I.6 van het in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 282/2004 vastgestelde Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst (GVDB) vermelde plaats van bestemming;
 - ii) de grensinspectiepost van vertrek die door de eigenaar of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het geregistreerd paard is opgegeven in de verklaring die bij het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd door vak I.24 van het GVDB in te vullen;
 - iii) de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de plaatsen van tijdelijk verblijf die door de eigenaar of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het geregistreerd paard zijn vermeld in de verklaring die bij het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd;
- c) zij bezorgt de verantwoordelijke die in vak I.7 van het in lid 1, onder b), bedoelde GVDB als „verantwoordelijke voor de zending” wordt aangeduid, ten minste één afdruk van het GVDB.

2. Indien een geregistreerd paard tijdens de tijdelijke toelating vanuit een lidstaat naar een andere moet worden verplaatst, doet de bevoegde autoriteit van de plaats van verzending het volgende:
 - a) als aan de veterinaire rechtelijke voorwaarden van de artikelen 4 en 5 van Richtlijn 2009/156/EG is voldaan, geeft zij overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 2009/156/EG een gezondheidscertificaat af voor een individueel geregistreerd paard of voor een zending geregistreerde paarden met dezelfde oorsprong en dezelfde bestemming en verwijst zij in vak I.6 van dat certificaat naar het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat van elk tijdelijk toegelaten paard dat deel uitmaakt van de zending alsook naar het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB;
 - b) zij stelt de bevoegde autoriteit in de plaats van bestemming via Traces in kennis van de verplaatsing van een geregistreerd paard naar die lidstaat en zij vraagt om verificatie van de aankomst ervan door een extra deel III van het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB in te vullen;
 - c) zij bezorgt de verantwoordelijke, die in vak I.7 van het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, een nieuwe afdruk van het GVDB met het overeenkomstig punt b) van dit lid toegevoegde deel III;
 - d) zij zorgt voor de ongeldigmaking of intrekking van elke afdruk van het overeenkomstig lid 1, onder c), of, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, overeenkomstig punt c) van dit lid, aan de verantwoordelijke afgegeven GVDB.
3. De in lid 1, onder b), i), en lid 2, onder b), bedoelde bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming erkent via Traces de aankomst van het geregistreerd paard en registreert de uitgevoerde controles door deel III van het GVDB in te vullen.
4. Aan het einde van de tijdelijke toelating doet de in lid 1, onder b), i) of iii), bedoelde bevoegde autoriteit die het tijdelijk toegelaten geregistreerd paard ten aanzien van het derde land van oorsprong of een ander derde land certificeert, het volgende:
 - a) zij stelt de grensinspectiepost van vertrek via Traces in kennis van het vertrek uit de Unie van het tijdelijk toegelaten geregistreerd paard door een extra deel III van het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB in te vullen;
 - b) zij bezorgt de verantwoordelijke, die in vak I.7 van het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, een nieuwe afdruk van het GVDB met het overeenkomstig punt a) van dit lid toegevoegde deel III;
 - c) indien de grensinspectiepost van vertrek zich in een andere lidstaat bevindt:
 - i) geeft zij, overeenkomstig Beschikking 93/444/EEG, een certificaat overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 2009/156/EG af voor een individueel geregistreerd paard of voor een zending geregistreerde paarden met dezelfde oorsprong en dezelfde bestemming;
 - ii) verwijst zij in vak I.6 van het onder i) bedoelde certificaat naar het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat van elk tijdelijk toegelaten paard dat deel uitmaakt van de zending alsook naar het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB.
5. De in lid 4, onder a), bedoelde grensinspectiepost van vertrek registreert de beëindiging van de tijdelijke toelating van het geregistreerd paard door deel III van het GVDB dienovereenkomstig in te vullen.
6. Wanneer de tijdelijke toelating van een geregistreerd paard niet binnen een periode van minder dan 90 dagen na de datum van afgifte van het in lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB overeenkomstig lid 5 is beëindigd, wordt via Traces automatisch een waarschuwing verstuurd naar de grensinspectiepost van binnenkomst en de in dit artikel bedoelde bevoegde autoriteiten tot die bevoegde autoriteiten de status van het geregistreerd paard hebben bepaald.

Artikel 17

Verantwoordelijkheden van de verantwoordelijke voor tijdelijk toegelaten geregistreerde paarden

1. De verantwoordelijke voor een tijdelijk in de Unie toegelaten geregistreerd paard, die in vak I.7 van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, zorgt ervoor dat aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:
 - a) het geregistreerd paard gaat op elk moment tijdens zijn tijdelijke toelating vergezeld van het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde originele gezondheidscertificaat en van het door de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie afgegeven GVDB;
 - b) het geregistreerd paard blijft in de desbetreffende lidstaat en in de ruimten die worden vermeld in de verklaring die bij het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd;
 - c) wanneer een geregistreerd paard naar een andere lidstaat moet worden verplaatst, gaat het vergezeld van een gezondheidscertificaat overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 2009/156/EG en het gewijzigde GVDB dat overeenkomstig artikel 16, lid 2, door de bevoegde autoriteit is afgegeven;

- d) alle vorige afdrucken van het GVDB worden voor ongeldigmaking of intrekking aan de bevoegde autoriteit overgedragen;
 - e) het geregistreerd paard verlaat de Unie uiterlijk 89 dagen na de in het overeenkomstige GVDB vermelde datum van binnenkomst in de Unie via een grensinspectiepost die in het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat wordt vermeld.
2. De in lid 1 bedoelde verantwoordelijke blijft tijdens de tijdelijke toelating in de Unie verantwoordelijk voor de verplaatsing van het geregistreerd paard en moet meer bepaald de volgende instanties informeren:
- a) de in artikel 16, lid 1, onder b), i) en iii), bedoelde bevoegde autoriteit over elke wijziging die moet worden aangebracht aan de verplaatsingen in de verklaring die bij het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd;
 - b) de grensinspectiepost van vertrek over de datum waarop het tijdelijk toegelaten geregistreerd paard de Unie zal verlaten;
 - c) de in artikel 16, lid 1, onder b), i) en iii), bedoelde bevoegde autoriteit die verantwoordelijk is voor het bedrijf over de dood of het verlies van het geregistreerd paard of over noodgevallen, zoals gezondheidsproblemen, die ook na de 89 dagen van de tijdelijke toelating de zorg van een dierenarts vereisen.

Artikel 18

Opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van tijdelijk in de Unie toegelaten geregistreerde paarden

1. Tijdelijk in de Unie toegelaten geregistreerde paarden mogen toestemming krijgen om opnieuw te worden binnengebracht na tijdelijke uitvoer naar een voor het opnieuw binnenbrengen van geregistreerde paarden goedgekeurd derde land of deel van het grondgebied van een derde land voor deelname aan specifieke wedrennen, wedstrijden of culturele manifestaties waarvoor overeenkomstig artikel 20, lid 3, modelgezondheidscertificaten voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie zijn vastgesteld, op voorwaarde dat het opnieuw binnenbrengen in de Unie minder dan 90 dagen na de datum van afgifte van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB plaatsvindt.
2. Om het in lid 1 bedoelde opnieuw binnenbrengen van een geregistreerd paard toe te staan, moet de in artikel 16, lid 1, onder b), i) en iii), bedoelde bevoegde autoriteit die het certificaat voor tijdelijke uitvoer afgeeft:
- a) de maatregelen van de punten a), b) en, in voorkomend geval, c) van artikel 16, lid 4, toepassen;
 - b) de grensinspectiepost waarlangs het dier opnieuw zal worden binnengebracht via Traces in kennis stellen door deel III van het GVDB in te vullen;
 - c) de verantwoordelijke, die in vak I.7 van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, een nieuwe afdruk van het GVDB met het overeenkomstig punt b) van dit lid toegevoegde deel III bezorgen;
 - d) elke afdruk van het overeenkomstig artikel 16, lid 1, onder c), of, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, overeenkomstig artikel 16, lid 2, onder c), afgegeven GVDB ongeldig maken of intrekken.
3. De grensinspectiepost waarlangs het dier opnieuw wordt binnengebracht moet:
- a) het originele exemplaar van het in artikel 3, lid 1, onder c), bedoelde gezondheidscertificaat bijhouden;
 - b) via Traces de volgende instanties in kennis stellen van het opnieuw binnenbrengen van het geregistreerd paard:
 - i) de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming, zoals vermeld in de verklaring die bij het in artikel 16, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd of zoals gewijzigd overeenkomstig artikel 17, lid 2, onder a);
 - ii) de grensinspectiepost van vertrek, zoals vermeld in de verklaring die bij het in artikel 16, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat is gevoegd of zoals gewijzigd overeenkomstig artikel 17, lid 2, onder a), door vak I.24 van het onder d) bedoelde GVDB in te vullen;
 - c) de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming verzoeken de aankomst van het geregistreerd paard te verifiëren en, in voorkomend geval, te bevestigen door vak I.6 van het onder d) bedoelde GVDB in te vullen;
 - d) de verantwoordelijke een afdruk bezorgen van een nieuw GVDB waarin in vak II.1 wordt verwezen naar het nummer van het eerder overeenkomstig artikel 16, lid 1, onder c), of, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, overeenkomstig artikel 16, lid 2, onder c), afgegeven GVDB en waarin vak II.14 is ingevuld binnen de termijn voor het verlaten van de Unie die in het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld;
 - e) elke afdruk van het overeenkomstig artikel 16, lid 1, onder c), of, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, overeenkomstig artikel 16, lid 2, onder c), aan de verantwoordelijke afgegeven GVDB ongeldig maken of intrekken.

4. Na het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van een tijdelijk toegelaten geregistreerd paard overeenkomstig lid 1, gelden de regels van artikel 16 gedurende de rest van de periode van minder dan 90 dagen na de datum van afgifte van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB.

Artikel 19

Omzetting van tijdelijke toelating in definitieve toelating en dood of verlies van een geregistreerd paard

1. Wanneer de verantwoordelijke, die in vak I.7 van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, bij de in artikel 16, lid 1, onder b), i) of iii), of artikel 16, lid 2, onder b), bedoelde bevoegde autoriteit een aanvraag indient om de tijdelijke toelating van een geregistreerd paard in een definitieve toelating om te zetten, mag een lidstaat die omzetting goedkeuren op voorwaarde dat aan de volgende voorschriften is voldaan:

- a) overeenkomstig bijlage I is de invoer van geregistreerde paarden uit het betrokken derde land of deel van het grondgebied van het derde land toegelaten;
- b) de bevoegde autoriteit die voor de plaats van tijdelijk verblijf verantwoordelijk is, heeft aan de volgende voorwaarden voldaan:
 - i) die bevoegde autoriteit heeft met bevredigend resultaat de noodzakelijke controles uitgevoerd om de naleving te verifiëren van de in bijlage II, deel 3, vastgestelde test- en vaccinatievoorschriften voor de invoer van geregistreerde paarden uit het betrokken derde land of deel van het grondgebied van het derde land;
 - ii) die bevoegde autoriteit heeft ervoor gezorgd dat het geregistreerd paard in die lidstaat gedurende drie maanden na de datum van binnenkomst in de Unie die in het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, onder officieel veterinaire toezicht heeft gestaan.

2. De in lid 1 bedoelde bevoegde autoriteit of een voor die taak door de lidstaat aangewezen grensinspectiepost:

- a) beëindigt de tijdelijke toelating in Traces door „Omzetting in definitieve toelating” te kiezen in deel III van het GVDB dat aan de verantwoordelijke is bezorgd overeenkomstig hetzij artikel 16, lid 1, onder c), hetzij, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, artikel 16, lid 2, onder c), hetzij, indien het dier eerder opnieuw is binnengebracht na tijdelijke uitvoer, artikel 18, lid 3, onder c);
- b) bezorgt de verantwoordelijke, die in vak I.7 van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, een nieuwe afdruk van het onder a) bedoelde GVDB of een nieuw GVDB waarin in vak I.21 „Voor de interne markt” is aangevinkt;
- c) zorgt voor de ongeldigmaking of intrekking van elke afdruk van het GVDB die aan de verantwoordelijke is bezorgd overeenkomstig hetzij artikel 16, lid 1, onder c), hetzij, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, artikel 16, lid 2, onder c), hetzij, indien het dier eerder opnieuw is binnengebracht na tijdelijke uitvoer, artikel 18, lid 3, onder c);
- d) zorgt voor de ongeldigmaking of intrekking van het originele exemplaar van het in artikel 3, lid 1, onder a), bedoelde gezondheidscertificaat.

3. Tijdens de omzettingsperiode neemt de verantwoordelijke voor het geregistreerd paard, die in vak I.7 van het overeenkomstig artikel 16, lid 1, onder b), i), of artikel 18, lid 3, onder b), afgegeven GVDB wordt vermeld, de volgende maatregelen:

- a) hij zorgt ervoor dat er regelmatige dierenartsbezoeken plaatsvinden om het geregistreerd paard op klinische symptomen van mogelijke besmettelijke ziekten te controleren en dat die bezoeken door de dierenarts worden geregistreerd;
- b) hij houdt een register bij van de verplaatsingen van het geregistreerd paard en van paardachtigen van en naar het bedrijf waar het geregistreerd paard wordt gehouden;
- c) hij voltooit de in artikel 15 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/262 bedoelde douaneregelingen;
- d) hij doet overeenkomstig artikel 15, lid 1, van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/262 een aanvraag voor de afgifte van een identificatiedocument of de aanpassing van een bestaand identificatiedocument.

4. In het geval van dood of verlies van een tijdelijk in de Unie toegelaten geregistreerd paard moet de bevoegde autoriteit van de plaats van dood of verlies, indien door de betrokken lidstaat verplicht in nauwe samenwerking met een grensinspectiepost, het volgende doen:

- a) de tijdelijke toelating in Traces beëindigen door „Dood/Verlies” te kiezen in deel III van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), of artikel 18, lid 3, onder b), bedoelde GVDB;

- b) zorgen voor de ongeldigmaking of intrekking van elke afdruk van het GVDB die aan de verantwoordelijke is bezorgd overeenkomstig hetzij artikel 16, lid 1, onder c), hetzij, indien er een eerdere verplaatsing naar een andere lidstaat heeft plaatsgevonden, artikel 16, lid 2, onder c), hetzij, indien het dier eerder opnieuw is binnengebracht na tijdelijke uitvoer, artikel 18, lid 3, onder c).

Artikel 20

Specifieke veterinaire voorschriften voor het opnieuw binnenbrengen van geregistreerde paarden na tijdelijke uitvoer voor deelname aan wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties

1. De lidstaten staan het opnieuw binnenbrengen van geregistreerde paarden toe onder de volgende voorwaarden:
 - a) het geregistreerd paard heeft niet langer dan 30 dagen buiten de Unie verbleven, behalve in het specifieke geval waarin lid 3 voorziet;
 - b) het geregistreerd paard heeft niet verbleven in en is niet over land vervoerd door een derde land of deel van het grondgebied van een derde land dat niet tot dezelfde gezondheids categorie behoort als het derde land of deel van het grondgebied van een derde land waar het gezondheidscertificaat overeenkomstig bijlage II, deel 2, afdeling A, door de officiële dierenarts is ondertekend;
 - c) het door de officiële dierenarts in de lidstaat van oorsprong ondertekende gezondheidscertificaat voor tijdelijke uitvoer, of een goedgekeurde kopie daarvan, wordt overgelegd op verzoek van de grensinspectiepost waarlangs het dier opnieuw in de Unie wordt binnengebracht.
2. De bevoegde autoriteit die een geregistreerd paard voor tijdelijke uitvoer naar een derde land certificeert, zorgt ervoor dat het geregistreerd paard in toepassing van artikel 2, lid 1, van Beschikking 93/444/EEG tot het punt van uitgang in een andere lidstaat vergezelt gaat van een gezondheidscertificaat overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 2009/156/EG.
3. Voor het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer gedurende meer dan 30 dagen van geregistreerde paarden die deelnemen aan specifieke wedrennen, wedstrijden of culturele manifestaties, gelden de specifieke veterinaire voorschriften van het overeenkomstige modelgezondheidscertificaat in bijlage II, deel 2, afdeling B, in verband met het desbetreffende evenement.
4. De verantwoordelijke voor de zending, die in vak I.7 van het GVDB wordt vermeld, zorgt ervoor dat het geregistreerd paard tijdens de tijdelijke uitvoer niet heeft verbleven in en niet over land is vervoerd door een derde land of deel van het grondgebied van een derde land dat niet tot dezelfde gezondheids categorie behoort als het derde land of deel van het grondgebied van een derde land waar het gezondheidscertificaat overeenkomstig bijlage II, deel 2, afdeling A, door de officiële dierenarts is ondertekend.

Artikel 21

Specifieke veterinaire voorschriften voor de invoer van als slachtdieren gehouden paardachtigen

De verantwoordelijke voor een zending als slachtdieren gehouden paardachtigen, die in vak I.7 van het in artikel 16, lid 1, onder b), i), bedoelde GVDB wordt vermeld, zorgt ervoor dat de dieren na de aan de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie uitgevoerde controles:

- a) rechtstreeks, onverwijld en zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen, worden overgebracht naar het slachthuis van bestemming, waar zij binnen 72 uur na aankomst in het slachthuis worden geslacht, of
- b) naar één in artikel 7, lid 1, van Richtlijn 2009/156/EG bedoeld(e) erkende markt of erkend verzamelcentrum zoals vermeld in het in artikel 3, lid 1, onder e), van deze verordening bedoelde gezondheidscertificaat worden gebracht, van waar zij na de markt onder toepassing van de nationale regels inzake traceerbaarheid rechtstreeks naar een slachthuis worden gebracht om zo snel mogelijk maar uiterlijk vijf werkdagen na aankomst in de Unie te worden geslacht zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen.

AFDELING 8

Overgangs- en slotbepalingen

Artikel 22

Overgangsbepalingen

Gedurende een overgangperiode die tot en met 31 december 2018 loopt, staan de lidstaten het binnenbrengen in de Unie toe van zendingen paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen die vergezeld gaan van gezondheidscertificaten die zijn opgesteld overeenkomstig de modelgezondheidscertificaten die vóór de in artikel 24, tweede alinea, gespecificeerde datum van toepassing van deze verordening van toepassing zijn.

*Artikel 23***Intrekkingen**

De Beschikkingen 92/260/EEG, 93/195/EEG, 93/196/EEG, 93/197/EEG, 94/699/EG, 95/329/EG, 2003/13/EG, 2004/177/EG en 2004/211/EG en de Besluiten 2010/57/EU en 2010/471/EU worden ingetrokken.

Verwijzingen naar die beschikkingen en besluiten gelden als verwijzingen naar deze verordening.

*Artikel 24***Inwerkingtreding en toepassing**

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

Zij is van toepassing vanaf 1 oktober 2018.

Artikel 16, lid 1, onder b), iii), artikel 16, lid 2, onder b), c) en d), artikel 16, lid 3, artikel 16, lid 4, onder a) en b), artikel 16, lid 5, en artikel 17, lid 1, onder d), zijn van toepassing vanaf 14 december 2019.

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

Gedaan te Brussel, 12 april 2018.

Voor de Commissie
De voorzitter
Jean-Claude JUNCKER

BIJLAGE I

LIJST VAN DERDE LANDEN ⁽¹⁾ EN DELEN VAN HET GRONDGEBIED VAN DERDE LANDEN ⁽²⁾ VOOR HET BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN ZENDINGEN PAARDACHTIGEN EN SPERMA, EICELLEN EN EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnenbrengen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden	
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen
										GP	GPA	FGP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
AE	Verenigde Arabische Emiraten	AE-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—	X	—	—	X	X	
AR	Argentinië	AR-0	Het hele land	D	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
AU	Australië	AU-0	Het hele land	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
BB	Barbados	BB-0	Het hele land	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BH	Bahrein	BH-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
BM	Bermuda	BM-0	Het hele land	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BO	Bolivia	BO-0	Het hele land	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BR	Brazilië	BR-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		BR-1	De staten Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Mato Grosso do Sul, Distrito Federal en Rio de Janeiro	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BY	Belarus	BY-0	Het hele land	B	X	X	X	X	X					X	
CA	Canada	CA-0	Het hele land	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnenbrengen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden	
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen
										GP	GPA	FGP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CH	Zwitserland ⁽¹⁾	CH-0	Het hele land	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
CL	Chili	CL-0	Het hele land	D	X	X	X	X	X	—	—	—	—	X	
CN	China	CN-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CN-1	De paardenziektevrije zone in Conghua, gemeente Guangzhou, provincie Guangdong, met inbegrip van de bioveilige verbindingswegen („Biosecurity Highway Passage”) van en naar de luchthaven in Guangzhou en Hongkong (zie kader 1 voor nadere bijzonderheden)	G	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
		CN-2	De ontmoetingsplaats voor de Global Champions Tour op parkeerplaats nr. 15 van Expo 2010 en de doorgang naar de internationale luchthaven Shanghai Pudong in het noordelijke deel van het district Pudong en het oostelijke deel van het district Minhang van de agglomeratie van Shanghai (zie kader 1 voor nadere bijzonderheden)	G	—	X	—	—	—	—	—	—	—	—	

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnenbrengen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden	
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen
										GP	GPA	FGP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CR	Costa Rica	CR-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CR-1	Hoofdstedelijk gebied San José	D	—	X	—	—	—	—	—	—	—		
CU	Cuba	CU-0	Het hele land	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
DZ	Algerije	DZ-0	Het hele land	E	X	X	X	X	X					X	
EG	Egypte	EG-0	Het hele land		—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		EG-1	De paardenziektevrije zone die is ingesteld rond de veterinaire kliniek van de Egyptische strijdkrachten aan de El-Nasr Road, tegenover de Al Ahly Club in Caïro, en de verbinding via de snelweg met de internationale luchthaven van Caïro (zie kader 2 voor nadere bijzonderheden)	E	X	—	X	—	—	—	—	—	—	X	
FK	Falklandeilanden	FK-0	Het hele land	A	X	X	X	—	X					X	
GL	Groenland	GL-0	Het hele land	A	X	X	X	X	X					X	
HK	Hongkong	HK-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
IL	Israël ⁽³⁾	IL-0	Het hele land	E	X	X	X	X	X	X	X			X	
IS	IJsland ⁽⁵⁾	IS-0	Het hele land	A	X	X	X	X	X	X	X	X		X	

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnenbrengen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden	
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen
										GP	GPA	FGP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
JM	Jamaica	JM-0	Het hele land	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
JO	Jordanië	JO-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
JP	Japan	JP-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
KG	Kirgizië	KG-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		KG-1	Gebied Issyk-Kul	B	—	—	X	—	—		—	—	—	X	
KR	Republiek Korea	KR-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
KW	Koeweit	KW-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
LB	Libanon	LB-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
MA	Marokko	MA-0	Het hele land	E	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
ME	Montenegro	ME-0	Het hele land	B	X	X	X	X	X					X	
MK	Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië (4)	MK-0	Het hele land	B	X	X	X	X	X					X	
MO	Macau	MO-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
MY	Maleisië	MY-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		MY-1	Schiereiland	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
MU	Mauritius	MU-0	Het hele land	E	—	—	X	—	—	—	—	—	—	X	

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnenbrengen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden	
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen
										GP	GPA	FGP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
MX	Mexico	MX-0	Het hele land	C	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		MX-1	Hoofdstedelijk gebied Mexico-Stad	C		X									Enkel indien gecertificeerd overeenkomstig bijlage II, deel 2, afdeling B, hoofdstuk 1
NO	Noorwegen ⁽⁵⁾	NO-1	Het hele land	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
NZ	Nieuw-Zeeland	NZ-0	Het hele land	A	X	X	X	X	X					X	
OM	Oman	OM-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PE	Peru	PE-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		PE-1	Regio Lima	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PM	Saint-Pierre en Miquelon	PM-0	Het hele land	A	—	—	X	—	X					X	
PY	Paraguay	PY-0	Het hele land	D	X	X	X	X	X					X	
QA	Qatar	QA-0	Het hele land	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
RS	Servië ⁽⁶⁾	RS-0	Het hele land	B	X	X	X	X	X					X	

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT	Opnieuw binnengingen	Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden			
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA			E/E		Paardachtigen		
										GP	GPA	FGP					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16		
RU	Rusland	RU-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—				
		RU-1	Provincies Kaliningrad, Archangelsk, Vologda, Moermansk, Leningrad, Novgorod, Pskov, Brjansk, Vladimir, Ivanovo, Tver, Kaloega, Kostroma, Moskou, Orjol, Rjazan, Smolensk, Toela, Jaroslavl, Nizjni Novgorod, Kirov, Belgorod, Voronjezj, Koersk, Lipezk, Tambov, Astrachan, Volgograd, Penza, Saratov, Oeljanovsk, Rostov, Orenburg, Perm en Koergan	B	X	X	X	X	X					X			
		RU-2	Regio's Stavropol en Krasnodar	B	X	X	X	X	X						X		
		RU-3	Republieken Karelië, Marij-El, Mordovië, Tsjoevasjië, Kalmukkië, Tatarstan, Dagestan, Kabardino-Balkarië, Severnaja Osetië, Ingoesjetië en Karatsjai-Tsjerkessië	B	X	X	X	X	X						X		
SA.	Saudi-Arabië	SA-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—				
		SA-1	Het hele land, behalve SA-2	E	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X			

ISO-code	Derde land	Code van het deel van het grondgebied van het derde land	Beschrijving van het deel van het grondgebied van het derde land	GC	TT		Invoer			Invoer			Doorvoer	Specifieke voorwaarden		
					GP	GP	GP	SP	GPA + FGP	SPERMA					E/E	Paardachtigen
										GP	GPA	FGP				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	
		SA-2	De beschermingszones en zones van toezicht in de provincies Jizan, Asir en Najran zoals beschreven in kader 3	—	—	—	—			—						
SG	Singapore	SG-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X		
TH	Thailand	TH-0	Het hele land	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X		
TN	Tunesië	TN-0	Het hele land	E	X	X	X	X	X					X		
TR	Turkije	TR-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—			
		TR-1	De provincies Ankara, Edirne, Istanboel, Izmir, Kirklareli en Tekirdag	E	—	—	—	—	—	—		—	—	—	—	
UA	Oekraïne	UA-0	Het hele land	B	X	X	X	X	X	X	X	X		X		
US	Verenigde Staten van Amerika	US-0	Het hele land	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X		
UY	Uruguay	UY-0	Het hele land	D	X	X	X	X	X	X	X	X		X		
ZA	Zuid-Afrika	ZA-0	Het hele land	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—			
		ZA-1	Grootstedelijk gebied van Kaapstad (zie kader 4 voor nadere bijzonderheden)	F	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		Beschikking 2008/698/EG van de Commissie

(1) Onverminderd de specifieke certificeringsvoorschriften van Besluit 2002/309/EG, Euratom van de Raad en van de Commissie.

(2) Indien overeenkomstig artikel 13, lid 2, onder a), van Richtlijn 2009/156/EG officiële regionalisering wordt toegepast.

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

(4) De voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië; de definitieve naam van dit land zal worden vastgelegd in aansluiting op de lopende onderhandelingen in het kader van de Verenigde Naties.

(5) Onverminderd de specifieke certificeringsvoorschriften van artikel 17 van de Overeenkomst betreffende de Europese Economische Ruimte (PB L 1 van 3.1.1994, blz. 3).

(6) Met uitzondering van Kosovo, zoals gedefinieerd in Resolutie 1244 van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties van 10 juni 1999.

LEGENDA BIJ BIJLAGE I:

Dier/product	Categorieën/voorwaarden
GP	Geregistreerde paarden zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van deze verordening
SP	Als slachtdieren gehouden paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2, onder d), van Richtlijn 2009/156/EG
GPA	Geregistreerde paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Richtlijn 2009/156/EG
FGP	Als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2, onder e), van Richtlijn 2009/156/EG
SPERMA	Sperma van paardachtigen, gewonnen overeenkomstig artikel 17, lid 2, onder b), ii), van Richtlijn 92/65/EEG
E/E	Eicellen en embryo's van paardachtigen, gewonnen of geproduceerd overeenkomstig artikel 17, lid 2, onder b), ii), van Richtlijn 92/65/EEG

Kolommen	Gegevens/beschrijving van het product	Vereist gezondheidscertificaat
1-4	Betrokken gebieden	n.v.t.
5	Gezondheidscategorie	n.v.t.
6	Tijdelijke toelating van geregistreerde paarden	Bijlage II, deel 1, afdeling A
7	Opnieuw binnenbrengen van geregistreerde paarden na tijdelijke uitvoer voor deelname aan wedstrijden, wedstrijden en culturele manifestaties	Bijlage II, deel 2, afdeling A Bijlage II, deel 2, afdeling B, hoofdstuk 1 Bijlage II, deel 2, afdeling B, hoofdstuk 2
8	Invoer van geregistreerde paarden	Bijlage II, deel 3, afdeling A
9	Invoer van als slachtdieren gehouden paardachtigen	Bijlage II, deel 3, afdeling B
10	Invoer van geregistreerde paardachtigen en van als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen	Bijlage II, deel 3, afdeling A

Kolommen	Gegevens/beschrijving van het product	Vereist gezondheidscertificaat
11	Invoer van sperma gewonnen van geregistreerde paarden	Bijlage III, deel 1, afdeling A Bijlage III, deel 1, afdeling B Bijlage III, deel 1, afdeling C Bijlage III, deel 1, afdeling D
12	Invoer van sperma gewonnen van geregistreerde paardachtigen	Bijlage III, deel 1, afdeling A Bijlage III, deel 1, afdeling B Bijlage III, deel 1, afdeling C Bijlage III, deel 1, afdeling D
13	Invoer van sperma gewonnen van als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen	Bijlage III, deel 1, afdeling A Bijlage III, deel 1, afdeling B Bijlage III, deel 1, afdeling C Bijlage III, deel 1, afdeling D
14	Invoer van eicellen en embryo's van paardachtigen	Bijlage III, deel 2, afdeling A Bijlage III, deel 2, afdeling B
15	Paardachtigen die worden doorgevoerd	Bijlage II, deel 1, afdeling B
16	Verwijzing naar specifieke voorwaarden/aanvullende garanties	n.v.t.

Vakjes

X Binnenbrengen toegestaan

— Binnenbrengen niet toegestaan

Gezondheidscategorie

Gezondheidscategorie	Voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen vereiste specifieke veterinaire rechtelijke garanties
A	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden
B	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden, kwade droes, dourine
C	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden, oosterse en westerse paardenencefalomyelitis, vesiculaire stomatitis
D	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden, kwade droes, dourine, oosterse en westerse paardenencefalomyelitis, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, vesiculaire stomatitis
E	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden, kwade droes, dourine, paardenpest
F	infectieuze anemie bij paarden, dourine, paardenpest
G	infectieuze anemie bij paarden, virale arteritis bij paarden, kwade droes, dourine, Japanse encefalitis

KADER 1

CN	China	CN-1	<p>De specifieke paardenziektevrije zone in de provincie Guangdong met de volgende begrenzing:</p> <p>kernzone: paardensportcentrum in Reshui Village, Lingkou Town, Conghua City, met het omringende gebied binnen een straal van 5 km, dat door de wegcontrolepost aan State Highway 105 wordt gecontroleerd;</p> <p>zone van toezicht: alle bestuurlijke onderverdelingen in Conghua City rond de kernzone, met een oppervlakte van 2 009 km²;</p> <p>beschermingszone: buitengrenzen van de volgende aangrenzende bestuurlijke onderverdelingen rond de zone van toezicht:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Baiyun District, Luogang District van Conghua City; — Huadu District van Guangzhou City; — Zengcheng City; — bestuurlijke onderverdelingen in Qingcheng District van Qingyuan City; — Fogang County; — Xinfeng County; — Longmen County; <p>bioveilige verbindingswegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> — van het paardensportcentrum in de kernzone naar Guangzhou Baiyun International Airport via State Highway 105, Jiebei Highway, luchthavensnelweg, met inbegrip van het voor paarden verboden gebied van één km rond Baiyun International Airport in Guangzhou City; — van het paardensportcentrum in de kernzone naar Shenzhen Huanggang Port aan de grens van China met Hongkong via State Highway 105, Jiebei Highway, noordrijnsnelweg nr. 2 en Guang-Shen Highway met het voor paarden verboden gebied met een breedte van minstens één km aan beide kanten van die weg; <p>quarantaine vóór het binnenbrengen: de door de bevoegde autoriteit aangewezen quarantaine-richting in de beschermingszone voor de voorbereiding van paardachtigen uit andere delen van China met het oog op het binnenbrengen ervan in de paardenziektevrije zone.</p>
CN	China	CN-2	<p>Afbakening van de zone in de agglomeratie van Shanghai:</p> <p>westelijke grens: vanaf de riviermond van de Huangpu-rivier in het noorden tot de vertakking van de Dazhi-rivier;</p> <p>zuidelijke grens: van de vertakking van de Huangpu-rivier tot de riviermond van de Dazhi-rivier in het oosten;</p> <p>noordelijke en oostelijke grenzen: kustlijn.</p>

KADER 2

EG	Egypte	EG-1	<p>De paardenziektevrije zone (EDFZ) van ongeveer 0,1 km² groot die is ingesteld rond de veterinaire kliniek van de Egyptische strijdkrachten aan de El-Nasr Road, tegenover de Al Ahly Club in de oostelijke periferie van Caïro (locatie: 30°04'19,6"N 31°21'16,5"E), en de verbinding van 10 km via de El-Nasr Road en de Airport Road met de internationale luchthaven van Caïro.</p> <p>a) Afbakening van de grenzen van de EDFZ:</p> <p>Vanaf het kruispunt van de El-Nasr Road en de El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road (locatie: 30°04'13,6"N 31°21'04,3"E) de El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road ongeveer 500 m in noordelijke richting volgen tot het eerste kruispunt met de Passage Inside Armed Forces, rechts afslaan en de Passage ongeveer 100 m in oostelijke richting volgen, opnieuw rechts afslaan en de Passage 150 m in zuidelijke richting volgen, links afslaan en de Passage 300 m in oostelijke richting volgen, rechts afslaan en de Passage 100 m in zuidelijke richting volgen tot de El-Nasr Road, rechts afslaan en de El-Nasr Road 300 m in zuidwestelijke richting volgen tot tegenover het kruispunt met de Hassan Ma'moon Road, rechts afslaan en de Passage 100 m in noordelijke richting volgen, links afslaan en de Passage 120 m in westelijke richting volgen, links afslaan en de Passage 200 m in zuidelijke richting volgen, rechts afslaan en de El-Nasr Road 100 m in westelijke richting volgen tot het kruispunt met de El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh Road.</p> <p>b) Afbakening van de grenzen van het gebied voor quarantaine vóór de uitvoer binnen de EDFZ:</p> <p>Van het punt tegenover het kruispunt van de El-Nasr Road met de Hassan Ma'moon Road de Passage 100 m in noordelijke richting volgen, rechts afslaan en de Passage 250 m in oostelijke richting volgen, rechts afslaan en de Passage 50 m in zuidelijke richting volgen tot de El-Nasr Road, rechts afslaan en de El-Nasr Road 300 m in zuidwestelijke richting volgen tot tegenover het kruispunt van de El-Nasr Road met de Hassan Ma'moon Road.</p>
----	--------	------	---

KADER 3

SA.	Saudi-Arabië	SA-1	<p>Erkende quarantainestations:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Riyadh Airport 2. King Abdulaziz Race Track (Janadriyah)
		SA-2	<p>Begrenzing van de overeenkomstig artikel 5, lid 2, tweede alinea, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG ingestelde beschermingszones en zones van toezicht:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. provincie Jizan <ul style="list-style-type: none"> — beschermingszone: de hele provincie behalve het deel ten noorden van de wegcontrolepost te Ash Shuqaiq aan weg nr. 5 en ten noorden van weg nr. 10; — zone van toezicht: het deel van de provincie ten noorden van de wegcontrolepost te Ash Shuqaiq aan weg nr. 5, gecontroleerd door de wegcontrolepost te Al Qahmah en ten noorden van weg nr. 10; 2. provincie Asir <ul style="list-style-type: none"> — beschermingszone: het door weg nr. 10 begrensde deel van de provincie, tussen Ad Darb, Abha en Khamis-Mushayt in het noorden, met uitzondering van de maneges op de luchtmachtbases en militaire bases, en het aan de noordzijde door weg nr. 15 van Khamis-Mushayt via Jarash, Al Utfah en Dhahran Al Janoub tot de grens met de provincie Najran begrensde deel van de provincie en het aan de noordzijde door de weg van Al Utfah via Al Fayd naar Badr Al Janoub (provincie Najran) begrensde gedeelte van de provincie;

			<p>— zone van toezicht: de maneges op de luchtmachtbases en militaire bases, het gedeelte van de provincie tussen de grens van de beschermingszone en weg nr. 209 van Ash Shuqaiq tot de wegcontrolepost Muhayil aan weg nr. 211, het gedeelte van de provincie tussen de controlepost aan weg nr. 10 ten zuiden van Abha, de stad Abha en de wegcontrolepost Ballasmer op 65 km van Abha aan weg nr. 15 naar het noorden, het gedeelte van de provincie tussen Khamis-Mushayt en de wegcontrolepost op 90 km van Abha aan weg nr. 255 naar Samakh en de wegcontrolepost te Yarah, 90 km van Abha, aan weg nr. 10 naar Riyadh en het gedeelte van de provincie ten zuiden van een denkbeeldige lijn tussen de wegcontrolepost te Yarah aan weg nr. 10 en Khashm Ghurab aan weg nr. 177 tot aan de grens met de provincie Najran;</p> <p>3. provincie Najran</p> <p>— beschermingszone: het aan de noordzijde door de weg van Al Utfah (provincie Asir) naar Badr Al Janoub en naar As Sebt en van As Sebt langs Wadi Habunah tot de kruising met weg nr. 177 tussen Najran en Riyadh begrensde deel van de provincie, en van deze kruising langs weg nr. 177 in zuidelijke richting naar de kruising met weg nr. 15 van Najran naar Sharourah, en het gedeelte van de provincie ten zuiden van weg nr. 15 tussen Najran en Sharourah en de grens met Jemen;</p> <p>— zone van toezicht: het deel van de provincie ten zuiden van een lijn tussen de wegcontrolepost te Yarah aan weg nr. 10 en Khashm Ghurab aan weg nr. 177, van de grens van de provincie Najran tot de wegcontrolepost te Khashm Ghurab op 80 km van Narjan, en ten westen van weg nr. 175 naar Sharourah.</p>
--	--	--	---

KADER 4

ZA	Zuid-Afrika	ZA-1	<p>Erkende quarantainestations:</p> <p>1. Kenilworth Quarantine Station</p> <p>begrenzing van het grootstedelijk gebied van Kaapstad (ZA-1):</p> <p>noordelijke grens: Blaauwberg Road (M14);</p> <p>oostelijke grens: Koeberg Road (M14), Plattekloof Road (M14), Highway N7, Highway N1 en Highway M5;</p> <p>zuidelijke grens: Otterey Road, Prince George's Drive, Wetton Road, Riverstone Road, Tennant Road, Newlands Drive, Paradise Road, Union Drive, Rhodes Drive tot Newlands Forestry Station en door Echo Gorge op Table Mountain naar Camps Bay;</p> <p>westelijke grens: de kustlijn van Camps Bay tot Blaauwberg Road.</p>
----	-------------	------	--

BIJLAGE II

MODELGEZONDHEIDSCERTIFICATEN EN MODELVERKLARINGEN VOOR HET BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN LEVENDE PAARDACHTIGEN

DEEL 1

Tijdelijke toelating en doorvoer

Afdeling A

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor de tijdelijke toelating in de Unie van geregistreerde paarden voor een periode van minder dan 90 dagen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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 Erkeningsnummer Adres				I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode							
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek							
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten				I.16. GIP van binnenkomst in de EU							
					I.17. Cites-nrs.							
	I.18. Beschrijving van het dier						I.19. Productcode (GS-code) 01 01		I.20. Hoeveelheid 1			
I.21.						I.22. Aantal verpakkingen						
I.23. Zegelnummer/containernummer						I.24.						
I.25. Dier gecertificeerd voor: Geregistreerd paard <input type="checkbox"/>												
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>								
I.28. Identificatie van het dier												
Soort (wetenschappelijke benaming) Equus caballus		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Leeftijd		Geslacht				

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer	
Deel II: Certificering	II. Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in vak I.28 beschreven dier:		
	—	een geregistreerd paard is zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie;	
	—	vandaag ⁽¹⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten;	
	—	niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten;	
	—	voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.5 van dit certificaat;	
	—	vergezeld gaat van de door de eigenaar van het dier of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het dier ondertekende schriftelijke verklaring.	
	II.1.	<i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i>	
	II.1.1.	Het dier wordt verzonden vanuit (<i>naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen</i>), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld;	
	II.1.2.	in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;	
	II.1.3.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:	
		a)	dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;
		b)	waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;
	c)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;	
	d)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;	
⁽³⁾ hetzij	[e)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan;]	
⁽³⁾ hetzij	[e)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending een of meer gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan, en een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, bij het dier is genomen, is met negatief resultaat op antilichamen tegen het vesicularestomatitisvirus getest	
	⁽³⁾ hetzij	[met een virusneutralisatietest bij een serumverdunding van 1 op 32;]	
	⁽³⁾ hetzij	[met een Elisa overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE;]	
II.1.4.	het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:		

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.1.	in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]	
	(³) <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijkooorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
(³) <i>hetzij</i>	II.2.1.	Gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending heeft het dier verbleven op bedrijven die onder veterinair toezicht staan en zich bevinden in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending dat in gezondheids categorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden
paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	[in een lidstaat van de Unie;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[in een land of deel van het grondgebied van een land met de code(²) dat voor de tijdelijke toelating in de Unie van geregistreerde paarden is goedgekeurd, en waaruit het dier in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is ingevoerd onder voorwaarden die minstens even streng zijn als de voorwaarden overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor de rechtstreekse tijdelijke toelating in de Unie van geregistreerde paarden uit dit land of deel van het grondgebied van het land, en dat: [in dezelfde gezondheidscategorie (²) is ingedeeld als het land of deel van het grondgebied van het land van verzending;]]	
(³) <i>en/of</i>	[in gezondheidscategorie A, B of C is ingedeeld;]]	
(³) <i>en/of</i>	[China (⁵), Hongkong, Japan, Korea, Macau, Maleisië (schiereiland), Singapore, Thailand of de Verenigde Arabische Emiraten is;]]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.2.1.	Gedurende ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending heeft het dier verbleven op bedrijven die onder veterinaire toezicht staan en zich bevinden in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld, of het dier is in de 60 dagen vóór de datum van verzending uit een lidstaat van de Unie ingevoerd vóór het overeenkomstig punt II.2.2 in het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation is binnengebracht;]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.2.2.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en is:
(³) <i>hetzij</i>	[in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending in isolatie gehouden, waarbij het tegen vectorinsecten werd beschermd, gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending, of sinds het in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht indien het overeenkomstig punt II.2.1 werd ingevoerd uit een lidstaat van de Unie of een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld.]]	
(³) <i>hetzij</i>	[in daartoe bestemde ruimten onder officieel veterinaire toezicht gehouden gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending, of sinds het in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht indien het overeenkomstig punt II.2.1 werd ingevoerd uit een lidstaat van de Unie of een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.2.2.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en is:
(³) <i>hetzij</i>	[gedurende ten minste de laatste 40 dagen vóór de datum van verzending van(<i>datum invullen</i>) tot en met(<i>datum invullen</i>) in het erkende tegen vectoren beschermde quarantainestation (<i>naam quarantainestation invullen</i>) gehouden, waar het ten minste van 2 uur vóór zonsopgang tot 2 uur na zonsopgang in de tegen vectoren beschermde ruimte is opgesloten en waar het onder officieel veterinaire toezicht werd afgereden na aanbrenging, vóór het verlaten van de stallen, van insectenwerende middelen in combinatie met een tegen <i>Culicoides</i> doeltreffend insectendodend middel, en het dier is volledig geïsoleerd gehouden van paardachtigen die niet voor uitvoer werden voorbereid onder voorwaarden die minstens even streng zijn als voor tijdelijke toelating of invoer in de Unie vereist is.]]	
(³) <i>hetzij</i>	[gedurende ten minste 14 dagen vóór de datum van verzending permanent opgesloten in het erkende vectorbestendige quarantainestation (<i>naam quarantainestation invullen</i>) en de voortdurende monitoring van de bescherming tegen vectoren heeft de afwezigheid van vectoren in het tegen vectoren beschermde deel van het quarantainestation aangetoond.]]	
II.3.	<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>	
(³) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier is in het land van verzending niet tegen paardenpest gevaccineerd en er zijn geen gegevens die op een eerdere vaccinatie wijzen;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden
paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier is tegen paardenpest gevaccineerd en deze vaccinatie is uitgevoerd:
	(²) <i>hetzij</i>	[meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending;]
	(²) <i>hetzij</i>	[meer dan 60 dagen en minder dan twaalf maanden vóór de datum van toelating in het deel van het grondgebied van het land dat in punt II.1.3, onder a), wordt bedoeld en waaruit het wordt verzonden;]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en het is op (<i>datum invullen</i>), niet meer dan 24 maanden en ten minste 40 dagen vóór de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren, overeenkomstig de instructies van de fabrikant gevaccineerd met een erkend vaccin dat tegen de circulerende serotypen van het paardenpestvirus beschermt;]
	II.3.2.	het dier is niet gevaccineerd tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende de 60 dagen vóór de datum van verzending vanuit
	(³) <i>hetzij</i>	[een land waarvan alle delen van het grondgebied gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis waren;]
	(³) (⁴) <i>hetzij</i>	[een deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld en dat gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was en Venezolaanse paardenencefalomyelitis komt voor in de andere delen van het grondgebied van het land van verzending, en
	(³) <i>hetzij</i>	[het dier is niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en gehervaccineerd overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant, en het is gedurende ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest;]
	(³) <i>hetzij</i>	[het dier is niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en het is gedurende ten minste 21 dagen in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest, en het te verzenden dier is met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]
	(³) <i>hetzij</i>	[het dier is onderworpen aan een hemagglutinatie-inhibitietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, en waarbij geen toename van de antilichaamtiter is vastgesteld, en aan een RT-PCR-test (omgekeerde transcriptase-polymerasekettingreactie) voor de opsporing van het virusgenoom van Venezolaanse paardenencefalomyelitis die met negatieve resultaten is uitgevoerd op een monster dat binnen 48 uur vóór verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen, en het dier is vanaf het moment van afname van het monster voor de RT-PCR-test tot het laden voor verzending tegen aanvallen van vectoren beschermd door het gecombineerd gebruik van erkende insectenwerende en insectendodende middelen op het dier en insectenverdelging in de stal en het vervoermiddel;]
	(³) II.3.3.	het dier is een ongecastreerde mannelijke paardachtige die ouder dan 180 dagen is en
	(³) <i>hetzij</i>	[die verzonden wordt vanuit een land waar virale arteritis bij paarden een ziekte is waarvoor een aangifteplicht bestaat en waar die ziekte in de zes maanden vóór de datum van verzending niet officieel is gemeld;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden
paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	[waarvan een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen, is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumv	
(³) <i>hetzij</i>	[waarvan een deel van het volledige sperma dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is gewonnen, met negatief resultaat is getest door middel van een virusisolatietest, een polymerasekettingreactie (PCR) of een real-time-PCR voor virale arteritis bij paarden;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[die op (<i>datum invullen</i>) onder officieel veterinair toezicht tegen virale arteritis bij paarden is gevaccineerd, en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant met regelmatige tussenpozen is gehervaccineerd, met een door de bevoegde autoriteit erkend vaccin, en de eerste vaccinatie is uitgevoerd:	
(³) <i>hetzij</i>	[vóór 31 december 2017, op de dag waarop een bloedmonster is genomen dat vervolgens is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[vóór 31 december 2017, gedurende een isolatieperiode onder officieel veterinair toezicht van ten hoogste 15 dagen, te rekenen vanaf de dag waarop een bloedmonster is genomen dat in die isolatieperiode is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[op de leeftijd van 180 tot en met 270 dagen, gedurende een isolatieperiode onder officieel veterinair toezicht tijdens welke het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd of die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium op 2 met een tussenpoos van ten minste tien dagen genomen bloedmonsters is uitgevoerd met stabiele of afnemende titers;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[nadat het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet vroeger is genomen dan zeven dagen na het begin van een periode van ononderbroken isolatie die tot 21 dagen na de vaccinatie heeft geduurd;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[op de leeftijd van 180 tot en met 250 dagen nadat het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd of die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium op 2 met een tussenpoos van ten minste 14 dagen genomen bloedmonsters is uitgevoerd met stabiele of afnemende titers;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[die is onderworpen aan een virusisolatietest, een polymerasekettingreactie (PCR) of een real-time-PCR voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma dat is gewonnen na de datum waarop een bloedmonster van dat dier dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van zes maanden vóór de datum van verzending, is genomen door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met positief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is getest;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[van de voorschriften inzake het testen op of vaccineren tegen virale arteritis bij paarden mag op grond van wetgeving van de Unie, namelijk (<i>verwijzing naar de toepasselijke rechtshandeling van de Unie invullen</i>), worden afgeweken omdat het dier tijdelijk is toegelaten in de Unie voor deelname aan het in die rechtshandeling gespecificeerde paardensportevenement, het dier afgezonderd blijft van paardachtigen die niet aan het evenement deelnemen, en fokken, met inbegrip van spermawinning, tijdens een tijdelijk verblijf in de Unie verboden is;]]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	[II.3.4. het dier wordt verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en het heeft daar sinds de geboorte permanent verbleven en is niet in contact gekomen met paardachtigen die uit andere landen in IJsland zijn binnengebracht;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[II.3.4. het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op (<i>datum invullen</i>) binnen	
(³) <i>hetzij</i>	[een periode van 90 dagen vóór de datum van verzending;]]	
(³) <i>hetzij</i>	[een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie D, E of F is ingedeeld;]]	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden
paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(3) [II.3.5.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B of E is ingedeeld, of vanuit Brazilië, China of Thailand, of vanuit een land waar in de 3 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van kwade droes zijn gemeld, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor kwade droes die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending, is genomen;]]	
(3) [II.3.6.	het dier is een ongecastreerde mannelijke of een vrouwelijke paardachtige ouder dan 270 dagen die wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B, D, E of F is ingedeeld, of vanuit China of Thailand, of vanuit een land waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van dourine zijn gemeld, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending, is genomen, en het dier is in de periode van ten minste 30 dagen vóór en na de datum waarop het monster is genomen niet gebruikt voor het fokken;]]	
(3) (4) [II.3.7.	<p>het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld, en</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [in een periode van ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending zijn in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending geen gevallen van westerse en oosterse paardenencefalomyelitis officieel gemeld;]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [het dier is binnen een periode van zes maanden en ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant gehervaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen westerse en oosterse paardenencefalomyelitis en de laatste vaccinatie is toegediend op (datum invullen);]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [het dier is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en is in die periode onderworpen aan hemagglutinatie-inhibitietests voor westerse en oosterse paardenencefalomyelitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium zijn uitgevoerd</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending, is genomen, met negatieve resultaten;]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 21 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, zonder toename van de antilichaamtiter, en het dier is meer dan zes maanden vóór de datum van verzending gevaccineerd;]]</p>	
(3) [II.3.8.	<p>het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie G is ingedeeld, of vanuit een land waar gedurende een periode van ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van Japanse encefalitis bij paardachtigen officieel zijn gemeld en het dier:</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [is afkomstig van een bedrijf dat is gelegen in het midden van een gebied met een straal van ten minste 30 km rond dat bedrijf waar zich in de 21 dagen vóór de datum van verzending geen gevallen van Japanse encefalitis hebben voorgedaan;]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden en het dier is onderworpen</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [aan een hemagglutinatie-inhibitietest of virusneutralisatietest voor Japanse encefalitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 14 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, waarbij de antilichaamtiter tussen de twee monsters niet meer dan verviervoudigd is, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]]</p>	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden
paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(3) <i>hetzij</i> [aan een IgM capture Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het virus dat Japanse encefalitis veroorzaakt, die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan zeven dagen na de begindatum van de isolatie op (<i>datum invullen</i>) is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]]	
	(3) <i>hetzij</i> [is tegen Japanse encefalitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant gehervaccineerd gedurende een periode van niet minder dan 21 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de dat	
(3) (4) <i>hetzij</i> [II.3.9.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd	<p>(3) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen:</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [met negatieve resultaten in beide gevallen.]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [met een positief resultaat voor het eerste monster en</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [op een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]</p>
(3) (4) <i>hetzij</i> [II.3.9.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld, en	<p>(3) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen, waarbij het eerste monster niet minder dan zeven dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen en het tweede monster binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen,</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [met negatieve resultaten in beide gevallen.]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [met een positief resultaat voor het eerste monster en</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]]]</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]]</p>

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(³) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een serologische test en een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die allebei met negatief resultaat zijn uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 28 dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren en binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]	
	(³) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 14 dagen na het begin van de vectorbestendige quarantaine en niet meer dan 72 uur vóór de verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]	
II.4.	<i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i>	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.4.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld en er zijn maatregelen getroffen om het dier rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat het langs een markt of verzamelcentrum passeert en zonder dat het met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact komt.]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.4.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en er zijn maatregelen getroffen om het dier, zonder dat het in contact komt met paardachtigen die niet van een gezondheidscertificaat voor invoer of tijdelijke toelating in de Unie vergezeld gaan, rechtstreeks vanuit het tegen vectoren beschermde quarantainestation te vervoeren
	(²) <i>hetzij</i>	[naar de luchthaven met bescherming tegen vectoren en er zijn maatregelen getroffen om het vliegtuig op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel te reinigen en te ontsmetten en vlak voor het opstijgen tegen vectorinsecten te besproeien.]]
	(³) <i>hetzij</i>	[naar een zeehaven in dat land of deel van het grondgebied van het land met bescherming tegen vectoren en er zijn maatregelen getroffen om het dier te vervoeren met een schip dat rechtstreeks naar een haven in de Unie vaart zonder een haven in een land of deel van het grondgebied van een land aan te doen dat niet is goedgekeurd voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen, in stallen die op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel zijn gereinigd en ontsmet en die vlak voor het vertrek tegen vectorinsecten zijn besproeid.]]
	II.4.2.	Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.
	II.4.3.	De voertuigen en containers waarin het dier zal worden geladen, zijn vóór het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.
II.5.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i>	
	Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag (¹) onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land van verzending invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
<p>Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p><i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht</i>: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).</p> <p>Deel II:</p> <p>(¹) Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.</p> <p>De tijdelijke toelating van dit geregistreerd paard wordt niet toegestaan indien het dier is geladen vóór de datum van goedkeuring van de tijdelijke toelating in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.</p> <p>(²) De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheidscategorie die in kolom 3 respectievelijk 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.</p> <p>(³) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(⁴) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land van verzending, of het deel van het grondgebied daarvan, is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>(⁵) Voor tijdelijke toelating goedgekeurd deel van het grondgebied van een land dat in kolom 3 respectievelijk 6 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Het gezondheidscertificaat:</p> <p>a) moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het geregistreerd paard in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;</p> <p>b) mag slechts één geadresseerde vermelden;</p> <p>c) moet het geregistreerd paard gedurende de hele tijdelijke toelating in de Unie in originele vorm vergezellen;</p> <p>d) moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;</p> <p>e) moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p>		<p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor de tijdelijke toelating van een geregistreerd paard**

Identificatie van het dier (1)

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
Equus caballus

Ondergetekende, eigenaar (2) of vertegenwoordiger van de eigenaar (2) van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:

- het paard
 - (2) *hetzij* [heeft gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending in (naam van een land of deel van het grondgebied van een land van verzending invullen) verbleven;]
 - (2) *hetzij* [is gedurende de vereiste verblijfsperiode van ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending in (naam van een land of deel van het grondgebied van een land van verzending invullen) binnengebracht:
 - a) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het paard in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht)
 - b) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het paard in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht)
 - c) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het paard in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht);]
- in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het paard niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;
- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.4 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- tijdens het verblijf in de Unie gedurende een periode van minder dan 90 dagen zal het paard in de volgende ruimten worden ondergebracht:
 - a) van (datum) tot en met (datum) in (plaats van het bedrijf) in (lidstaat)
 - b) van (datum) tot en met (datum) in (plaats van het bedrijf) in (lidstaat)
 - c) van (datum) tot en met (datum) in (plaats van het bedrijf) in (lidstaat)
 - d) van (datum) tot en met (datum) in (plaats van het bedrijf) in (lidstaat);
- ik weet dat als het paard van een lidstaat van de Unie naar een andere lidstaat wordt verplaatst, zoals in deze verklaring beschreven, het vergezeld moet gaan van een door een officiële dierenarts van de lidstaat van verzending afgegeven gezondheidscertificaat en dat de lidstaat van bestemming van deze verplaatsing in kennis moet worden gesteld;
- het paard zal de Unie op (datum) via de grenspost (naam en plaats van de grenspost van vertrek invullen) verlaten.

Naam en adres van de eigenaar (2) of vertegenwoordiger (2):

Datum: (dd/mm/jjjj)

(1) *Identificatiesysteem*: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.

Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

(2) Doorhalen indien niet van toepassing.

Afdeling B

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor de doorvoer van levende paardachtigen door de Unie van een derde land of deel van het grondgebied van een derde land naar een ander derde land of een ander deel van het grondgebied van hetzelfde derde land

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.								
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code			
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.						
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek								
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU								
			I.17. Cites-nrs.								
	I.18. Beschrijving van de dieren				I.19. Productcode (GS-code) 01 01		I.20. Hoeveelheid				
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen							
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.							
I.25. Dieren gecertificeerd voor:											
Geregistreerde paardachtigen		<input type="checkbox"/>		Fok en gebruik		<input type="checkbox"/>		Slacht		<input type="checkbox"/>	
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU		X		I.27.							
Derde land		ISO-code									
I.28. Identificatie van de dieren											
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Leeftijd		Geslacht			

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

Deel II: Certificering		II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	<p>II. Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn</p>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in vak I.28 beschreven paardachtige:	
	<ul style="list-style-type: none"> — vandaag ⁽¹⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten; — niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten; — voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.5 van dit certificaat; — vergezeld gaat van de door de eigenaar van het dier of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het dier ondertekende schriftelijke verklaring. 		
	II.1. <i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i>		
	II.1.1. Het dier wordt verzonden vanuit (naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft, in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld, en voor de tijdelijke toelating van geregistreerde paarden of de invoer van geregistreerde paarden, geregistreerde paardachtigen en als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen is goedgekeurd;		
	II.1.2. in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;		
	II.1.3. het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:		
	a) dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;		
	b) waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;		
	c) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;		
	d) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan;]		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending een of meer gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan, en een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, bij het dier is genomen, is met negatief resultaat op antilichamen tegen het vesicularestomatitisvirus getest		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [met een virusneutralisatietest bij een serumverdunding van 1 op 32;]		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [met een Elisa overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE;]		
	II.1.4. het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:		

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.1.	in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijlkoorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende dieren op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
⁽³⁾ <i>hetzij</i>	II.2.1.	Gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending heeft het dier verbleven op bedrijven die onder veterinaire toezicht staan en zich bevinden in een land of deel van het grondgebied van een land van verzending dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	[in een lidstaat van de Unie;]]	
(³) en/of	[in een land of deel van het grondgebied van een land met de code (²) dat voor de tijdelijke toelating in de Unie van geregistreerde paarden is goedgekeurd, en waaruit het dier in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is ingevoerd onder voorwaarden die minstens even streng zijn als de voorwaarden overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor de rechtstreekse tijdelijke toelating in de Unie van geregistreerde paarden uit dit land of deel van het grondgebied van het land, en dat: [in dezelfde gezondheidscategorie (²) is ingedeeld als het land of deel van het grondgebied van het land van verzending;]]	
	(³) en/of [in gezondheidscategorie A, B of C is ingedeeld;]]	
	(³) en/of [in gezondheidscategorie D, E of G is ingedeeld en het dier is een geregistreerd paard is zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie;]]	
(³) (⁴) hetzij	II.2.1.	Gedurende ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending heeft het dier verbleven op bedrijven die onder veterinair toezicht staan en zich bevinden in een land of deel van het grondgebied van een land van verzending dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld, of het dier is in de 60 dagen vóór de datum van verzending uit een lidstaat van de Unie ingevoerd vóór het overeenkomstig punt II.2.2 in het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation is binnengebracht;]
(³) (⁴) hetzij	II.2.2.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en is:
	(³) hetzij	[in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending in isolatie gehouden, waarbij het tegen vectorinsecten werd beschermd, gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending, of sinds het in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht indien het overeenkomstig punt II.2.1 werd ingevoerd uit een lidstaat van de Unie of een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld.]]
	(³) hetzij	[in daartoe bestemde ruimen onder officieel veterinair toezicht gehouden gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending, of sinds het in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht indien het overeenkomstig punt II.2.1 werd ingevoerd uit een lidstaat van de Unie of een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]
(³) (⁴) hetzij	II.2.2.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en is:
	(³) hetzij	[in de 40 dagen vóór de datum van verzending van (datum invullen) tot en met (datum invullen) in het erkende tegen vectoren beschermde quarantainestation (naam quarantainestation invullen) gehouden, waar het ten minste van 2 uur vóór zonsopgang tot 2 uur na zonsopgang in de tegen vectoren beschermde ruimte is opgesloten en waar het onder officieel veterinair toezicht werd afgereden na aanbrenging, vóór het verlaten van de stallen, van insectenwerende middelen in combinatie met een tegen Culicoides doeltreffend insectendodend middel, en het dier is volledig geïsoleerd gehouden van paardachtigen die niet voor uitvoer naar de Unie werden voorbereid onder voorwaarden die minstens even streng zijn als voor tijdelijke toelating of invoer in de Unie vereist is.]]
	(³) hetzij	[gedurende ten minste 14 dagen vóór de datum van verzending permanent opgesloten in het erkende vectorbestendige quarantainestation (naam quarantainestation invullen) en de voortdurende monitoring van de bescherming tegen vectoren heeft de afwezigheid van vectoren in het tegen vectoren beschermde deel van het quarantainestation aangetoond.]]
II.3.	<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>	
(³) hetzij	II.3.1.	Het dier is in het land van verzending niet tegen paardenpest gevaccineerd en er zijn geen gegevens die op een eerdere vaccinatie wijzen;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier is tegen paardenpest gevaccineerd en deze vaccinatie is uitgevoerd:
(³) <i>hetzij</i>		[meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending;]
(³) <i>hetzij</i>		[meer dan 60 dagen en minder dan twaalf maanden vóór de datum van toelating in het deel van het grondgebied van het land dat in punt II.1.3, onder a), wordt bedoeld en waaruit het wordt verzonden;]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en het is op (<i>datum invullen</i>), niet meer dan 24 maanden en ten minste 40 dagen vóór de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren, overeenkomstig de instructies van de fabrikant gevaccineerd met een erkend vaccin dat tegen de circulerende serotypen van het paardenpestvirus beschermt;]
	II.3.2.	het dier is niet gevaccineerd tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende de 60 dagen vóór de datum van verzending vanuit
(³) <i>hetzij</i>		[een land waarvan alle delen van het grondgebied gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis waren;]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>		[een deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld en dat gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was en Venezolaanse paardenencefalomyelitis komt voor in de andere delen van het grondgebied van het land van verzending, en
(³) <i>hetzij</i>		[het dier is niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en gehervaccineerd overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant, en het is gedurende ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest;]
(³) <i>hetzij</i>		[het dier is niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en het is gedurende ten minste 21 dagen in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest, en het te verzenden dier is met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]
(³) <i>hetzij</i>		[het dier is onderworpen aan een hemagglutinatie-inhibitietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, en waarbij geen toename van de antilichaamtiter is vastgesteld, en aan een RT-PCR-test (omgekeerde transcriptase-polymerasekettingreactie) voor de opsporing van het virusgenoom van Venezolaanse paardenencefalomyelitis die met negatieve resultaten is uitgevoerd op een monster dat binnen 48 uur vóór verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen, en het dier is vanaf het moment van afname van het monster voor de RT-PCR-test tot het laden voor verzending tegen aanvallen van vectoren beschermd door het gecombineerd gebruik van erkende insectenwerende en insectendodende middelen op het paard en insectenverdelging in de stal en het vervoermiddel;]
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.3.3.	het dier wordt verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en het heeft daar sinds de geboorte permanent verbleven en is niet in contact gekomen met paardachtigen die uit andere landen in IJsland zijn binnengebracht;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	[II.3.3. het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op (datum invullen) binnen	
	(³) <i>hetzij</i> [een periode van 90 dagen vóór de datum van verzending;]	
	(³) <i>hetzij</i> [een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie D, E of F is ingedeeld;]	
(³) [II.3.4.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B of E is ingedeeld, of vanuit Brazilië, China of Thailand, of vanuit een land waar in de 3 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van kwade droes zijn gemeld, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor kwade droes die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending, is genomen;]	
(³) (⁴) [II.3.5.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld, en	
	(³) <i>hetzij</i> [in een periode van ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending zijn in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending geen gevallen van westerse en oosterse paardenencefalomyelitis officieel gemeld;]	
	(³) <i>hetzij</i> [het dier is binnen een periode van zes maanden en ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant gehervaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen westerse en oosterse paardenencefalomyelitis en de laatste vaccinatie is toegediend op (datum invullen);]	
	(³) <i>hetzij</i> [het dier is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en is in die periode onderworpen aan hemagglutinatie-inhibitietests voor westerse en oosterse paardenencefalomyelitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium zijn uitgevoerd	
	(³) <i>hetzij</i> [op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending, is genomen, met negatieve resultaten;]	
	(³) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 21 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, zonder toename van de antilichaamtiter, en het dier is meer dan zes maanden vóór de datum van verzending gevaccineerd;]	
(³) [II.3.6.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie G is ingedeeld, of vanuit een land waar gedurende een periode van ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van Japanse encefalitis bij paardachtigen officieel zijn gemeld en het dier:	
	(³) <i>hetzij</i> [is afkomstig van een bedrijf dat is gelegen in het midden van een gebied met een straal van ten minste 30 km rond dat bedrijf waar zich in de 21 dagen vóór de datum van verzending geen gevallen van Japanse encefalitis hebben voorgedaan;]	
	(³) <i>hetzij</i> [is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden en het dier is onderworpen	
	(³) <i>hetzij</i> [aan een hemagglutinatie-inhibitietest of virusneutralisatietest voor Japanse encefalitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 14 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, waarbij de antilichaamtiter tussen de twee monsters niet meer dan verviervoudigd is, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(3) <i>hetzij</i> [aan een IgM capture Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het virus dat Japanse encefalitis veroorzaakt, die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan zeven dagen na de begindatum van de isolatie op (<i>datum invullen</i>) is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]]	
	(3) <i>hetzij</i> [is tegen Japanse encefalitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant gehervaccineerd gedurende een periode van niet minder dan 21 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de dat	
(3) (4) <i>hetzij</i> [II.3.7.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd	
	(3) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen	
	(3) <i>hetzij</i> [met negatieve resultaten in beide gevallen.]]	
	(3) <i>hetzij</i> [met een positief resultaat voor het eerste monster en	
	(3) <i>hetzij</i> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]	
	(3) <i>hetzij</i> [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]	
	(3) <i>hetzij</i> [op een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land of deel van het grondgebied van een land waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]	
(3) (4) <i>hetzij</i> [II.3.7.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld, en	
	(3) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen, waarbij het eerste monster niet minder dan zeven dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen en het tweede monster binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen,	
	(3) <i>hetzij</i> [met negatieve resultaten in beide gevallen.]]	
	(3) <i>hetzij</i> [met een positief resultaat voor het eerste monster en	
	(3) <i>hetzij</i> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]	
	(3) <i>hetzij</i> [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	<p>(³) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een serologische test en een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die allebei met negatief resultaat zijn uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 28 dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren en binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]</p>	
	<p>(³) <i>hetzij</i> [is onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 14 dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren en niet meer dan 72 uur vóór de verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]</p>	
II.4.	<i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i>	
(3) (⁴) <i>hetzij</i>	<p>[II.4.1. Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld en er zijn maatregelen getroffen om het dier rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat het langs een markt of verzamelcentrum passeert en zonder dat het met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact komt.]</p>	
(3) (⁴) <i>hetzij</i>	<p>[II.4.1. Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en er zijn maatregelen getroffen om het dier, zonder dat het in contact komt met paardachtigen die niet van een gezondheidscertificaat voor invoer of tijdelijke toelating in de Unie vergezeld gaan, rechtstreeks vanuit het tegen vectoren beschermde quarantainestation te vervoeren</p>	
	<p>(³) <i>hetzij</i> [naar de luchthaven met bescherming tegen vectoren en het vliegtuig wordt op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en vlak voor het opstijgen tegen vectorinsecten besproeid.]]</p>	
	<p>(³) <i>hetzij</i> [naar een zeehaven in dat land of deel van het grondgebied van het land met bescherming tegen vectoren en er zijn maatregelen getroffen om het dier te vervoeren met een schip dat rechtstreeks naar een haven in de Unie vaart zonder een haven in een land of deel van het grondgebied van een land aan te doen dat niet is goedgekeurd voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen, in stallen die op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel zijn gereinigd en ontsmet en die vlak voor het vertrek tegen vectorinsecten zijn besproeid.]]</p>	
II.4.2.	<p>Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p>	
II.4.3.	<p>De voertuigen en containers waarin het dier zal worden geladen, zijn vóór het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.</p>	
II.4.4	<p>De paardachtige wordt naar (<i>land van bestemming buiten de Unie invullen</i>) gebracht. Er zijn maatregelen getroffen en er is aan de nodige veterinairerechtelijke voorschriften voldaan om te verzekeren dat het dier zonder vertragingen door de Unie wordt doorgevoerd.</p>	
II.5.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i>	
	<p>Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag (¹) onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.</p>	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.6:	In de Unie voor de zending verantwoordelijke persoon.	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land van verzending invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	
Vak I.28:	<p><i>Soort:</i> Maak een keuze uit: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus africanus</i>, <i>Equus hemionus</i>, <i>Equus kiang</i>, <i>Equus quagga</i>, <i>Equus zebra</i>, <i>Equus grevyi</i>, of vermeld een kruising daarvan.</p> <p><i>Identificatiesysteem:</i> Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p><i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht:</i> (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).</p>	
Deel II:		
(¹)	<p>Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of, in het geval van een geregistreerd paard, op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.</p> <p>Het binnenbrengen in de Unie van deze dieren wordt niet toegestaan indien de dieren zijn geladen vóór de datum van goedkeuring van de doorvoer door de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.</p>	
(²)	De code van het land of deel van het grondgebied van het land van verzending en de gezondheidscategorie die in de kolommen 3 en 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.	
(³)	Doorhalen indien niet van toepassing.	
(⁴)	Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land van verzending, of het deel van het grondgebied daarvan, is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.	
Het gezondheidscertificaat:		
a)	moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het dier in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;	
b)	mag slechts één geadresseerde vermelden;	
c)	moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;	
d)	moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.	
Officiële dierenarts		
	Naam (in hoofdletters):	Hoedanigheid en titel:
	Datum:	Handtekening:
	Stempel:	

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor de doorvoer door de Unie van een paardachtige**

Identificatie van het dier ⁽¹⁾

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
.....

Ondergetekende, eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽²⁾ van het hierboven beschreven dier, verklaart het volgende:

— het dier

⁽²⁾ *hetzij* [heeft gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending in (naam van een land of deel van het grondgebied van een land van verzending invullen) verbleven;]

⁽²⁾ *hetzij* [is gedurende de vereiste verblijfsperiode van ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending in (naam van een land of deel van het grondgebied van een land van verzending invullen) binnengebracht:

a) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het dier in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht)

b) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het dier in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht)

c) op (datum invullen) vanuit (naam invullen van het land van waaruit het dier in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending is binnengebracht);]

— in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het dier niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;

— er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;

— er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.4 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;

— het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd;

— het dier zal de Unie op (datum invullen) via de grenspost (naam en plaats van de grenspost van vertrek invullen) verlaten.

Naam en adres van de eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger ⁽²⁾:

Datum: (dd/mm/jjjj)

⁽¹⁾ Soort: Maak een keuze uit: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra*, *Equus grevyi*, of vermeld een kruising daarvan.

Identificatiesysteem: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.

Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

⁽²⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

DEEL 2

Opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer*Afdeling A*

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor deelname aan wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van minder dan 30 dagen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode	
	I.11. Erkeningsnummer			
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek	
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU	
		I.17. Cites-nrs.		
I.18. Beschrijving van het dier			I.19. Productcode (GS-code) 01 01	
			I.20. Hoeveelheid 1	
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/containernummer			I.24.	
I.25. Dier gecertificeerd voor: Geregistreerd paard <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van het dier				
Soort (wetenschappelijke benaming) Equus caballus	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	
			Geslacht	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

		II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Deel II: Certificering	II.	Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in vak I.28 beschreven dier:	
		— een geregistreerd paard is zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie;	
		— vandaag ⁽¹⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten;	
		— niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten;	
		— voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.3 van dit certificaat;	
		— vergezeld gaat van de door de eigenaar van het paard of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het paard ondertekende schriftelijke verklaring.	
		II.1. <i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i>	
		II.1.1. Het dier wordt verzonden vanuit (<i>naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen</i>), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld;	
		II.1.2. in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;	
	II.1.3. het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:		
	a) dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;		
	b) waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;		
	c) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;		
	d) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;		
	II.1.4. het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:		
	II.1.4.1. in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]		
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]		

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijlkoorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	(³) <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	(³) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
II.2.1.	Het dier is op (<i>datum invullen</i>) ingevoerd	
	(³) <i>hetzij</i> [rechtstreeks uit de EU-lidstaat (<i>naam van EU-lidstaat invullen</i>);]	
	(³) <i>hetzij</i> [uit een land of deel van het grondgebied van een land (<i>naam van het land invullen</i>) onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit certificaat zijn vastgesteld;]	
II.2.2.	het dier heeft de Unie minder dan 30 dagen geleden verlaten en is sinds het vertrek uit de Unie niet in een land of deel van het grondgebied van een land (¹) geweest dat in een andere gezondheids categorie is ingedeeld en heeft op bedrijven onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedrennen, wedstrijden of de culturele manifestatie.	
II.3.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i>	
	Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag (¹) onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.	

EUROPESE UNIE

**Geregistreeerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	
Vak I.28:	<p><i>Identificatiesysteem:</i> Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd.</p> <p><i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht:</i> (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).</p>	
Deel II:		
(¹)	<p>Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.</p> <p>Het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van dit geregistreerd paard wordt niet toegestaan indien het dier is geladen vóór de datum van goedkeuring van het opnieuw binnenbrengen in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van levende paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.</p>	
(²)	De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheidscategorie die in de kolommen 3 en 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.	
(³)	Doorhalen indien niet van toepassing.	
Het gezondheidscertificaat:		
a)	moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het geregistreerd paard in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;	
b)	mag slechts één geadresseerde vermelden;	
c)	moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;	
d)	moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.	
Officiële dierenarts		
	Naam (in hoofdletters):	Hoedanigheid en titel:
	Datum:	Handtekening:
	Stempel:	

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard
voor deelname aan wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties**

Identificatie van het dier ⁽¹⁾

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
<i>Equus caballus</i>

Ondergetekende, eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽²⁾ van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:

— het paard

⁽²⁾ hetzij [is op (*datum invullen*), minder dan 30 dagen vóór de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land van verzending uitgevoerd;]

⁽²⁾ hetzij [is op (*datum invullen*) uit (*naam van het land invullen waaruit het paard in het land van verzending is binnengebracht*) in het land van verzending binnengebracht;]

— in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het paard niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;

— het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd;

— er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden.

Naam en adres van de eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger ⁽²⁾:

Datum: (*dd/mm/jjjj*)

⁽¹⁾ *Identificatiesysteem*: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.

Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (*dd/mm/jjjj*).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

⁽²⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

Afdeling B

Modelgezondheidscertificaten en modelverklaringen voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden na tijdelijke uitvoer voor deelname aan specifieke wedstrijden of wedrennen

Hoofdstuk 1

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedstrijden na tijdelijke uitvoer gedurende minder dan 90 dagen voor deelname aan paardensportevenementen die worden georganiseerd onder toezicht van de Internationale Ruitersportfederatie (FEI)

(concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen, Olympische Spelen, Paralympische Spelen, Wereldruiterspelen, Asian Equestrian Games, American Equestrian Games, Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten)

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode			
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten				I.16. GIP van binnenkomst in de EU			
					I.17. Cites-nrs.			
	I.18. Beschrijving van het dier				I.19. Productcode (GS-code) 01 01			
						I.20. Hoeveelheid 1		
I.21.						I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/containernummer						I.24.		
I.25. Dier gecertificeerd voor:								
Geregistreerd paard <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van het dier								
Soort (wetenschappelijke benaming) Equus caballus		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Leeftijd		
						Geslacht		

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

		II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Deel II: Certificering	II.	Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in vak I.28 beschreven dier:	
		— een geregistreerd paard is zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie;	
		— vandaag ⁽¹⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten;	
		— niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten;	
		— voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.3 van dit certificaat;	
		— vergezeld gaat van de door de eigenaar van het paard of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het paard ondertekende schriftelijke verklaring.	
		II.1. <i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i>	
		II.1.1. Het dier wordt verzonden vanuit (naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld;	
		II.1.2. in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;	
	II.1.3. het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:		
	a)	dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;	
	b)	waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;	
	c)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;	
	d)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;	
	II.1.4.		het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:
	II.1.4.1.		in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:
	⁽³⁾ <i>hetzij</i>		[zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]
	⁽³⁾ <i>hetzij</i>		[wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]
	⁽³⁾ <i>hetzij</i>		[30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijkooorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
II.2.1.	Het dier is op (<i>datum invullen</i>) in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending ingevoerd	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [rechtstreeks uit de EU-lidstaat (<i>naam van EU-lidstaat invullen</i>);]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [uit een land of deel van het grondgebied van een land (<i>naam van het land invullen</i>) onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit certificaat zijn vastgesteld;]	
II.2.2.	het dier heeft de Unie verlaten	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	[minder dan 30 dagen geleden en is sinds het vertrek uit de Unie niet in een land of deel van het grondgebied van een land (¹) geweest dat in een andere gezondheidscategorie is ingedeeld en heeft op bedrijven onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft deelgenomen aan of was gestald met paarden die deelnamen aan de LG Global Champions Tour	
	[in het hoofdstedelijk gebied Mexico-Stad in Mexico;]]	
(³) <i>en/of</i>	[in Miami in de Verenigde Staten van Amerika;]]	
(³) <i>of</i>	[in Shanghai in China.]]	
(³) <i>hetzij</i>	[minder dan 60 dagen geleden en is sinds het vertrek uit de Unie niet in een land of deel van het grondgebied van een land (¹) geweest dat in een andere gezondheidscategorie is ingedeeld en heeft op bedrijven onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft deelgenomen aan of was gestald met paarden die deelnamen aan	
(³) <i>hetzij</i>	[de Asian Games in (plaats invullen).]]	
(³) <i>hetzij</i>	[de American Games in (plaats invullen).]]	
(³) <i>hetzij</i>	[de Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten.]]	
(³) <i>hetzij</i>	[minder dan 90 dagen geleden en is sinds het vertrek uit de Unie niet in een land of deel van het grondgebied van een land (¹) geweest dat in een andere gezondheidscategorie is ingedeeld en heeft op bedrijven onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft deelgenomen aan of was gestald met paarden die deelnamen aan	
(³) <i>hetzij</i>	[het concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen in (plaats invullen).]]	
(³) <i>hetzij</i>	[de Olympische Spelen in (plaats invullen).]]	
(³) <i>hetzij</i>	[de Paralympische Spelen in (plaats invullen).]]	
(³) <i>hetzij</i>	[de Wereldruiterspelen in (plaats invullen).]]	
II.3.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i>	
	Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag (¹) onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
<p>Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd.</p> <p><i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/yyyy).</p> <p><i>Geslacht</i>: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).</p>		
Deel II:		
<p>(¹) Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.</p> <p>Het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van dit geregistreerd paard wordt niet toegestaan indien het dier is geladen vóór de datum van goedkeuring van het opnieuw binnenbrengen in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.</p>		
<p>(²) De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheids categorie die in de kolommen 3 en 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.</p>		
<p>(³) Doorhalen indien niet van toepassing.</p>		
<p>Het gezondheidscertificaat:</p>		
<p>a) moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het geregistreerd paard in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;</p>		
<p>b) mag slechts één geadresseerde vermelden;</p>		
<p>c) moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;</p>		
<p>d) moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p>		
<p>Naam (in hoofdletters):</p>		<p>Hoedanigheid en titel:</p>
<p>Datum:</p>		<p>Handtekening:</p>
<p>Stempel:</p>		

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard voor wedstrijden**

Identificatie van het dier (1)

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
Equus caballus

Ondergetekende, eigenaar (2) of vertegenwoordiger van de eigenaar (2) van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:

— het paard

(2) *hetzij* [is op (datum invullen), minder dan 60 dagen (2) of minder dan 90 dagen (2) vóór de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land van verzending uitgevoerd;]

(2) *hetzij* [is op (datum invullen) uit (naam van het land invullen waaruit het paard in het land van verzending is binnengebracht) in het land van verzending binnengebracht;]

— het paard is tijdelijk uit de Unie uitgevoerd om deel te nemen aan

(2) *hetzij* [de Asian Games in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de American Games in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten;]

(2) *hetzij* [het concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de Olympische Spelen in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de Paralympische Spelen in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de Wereldruiterspelen in (plaats invullen);]

(2) *hetzij* [de LG Global Champions Tour in

[het hoofdstedelijk gebied Mexico-Stad in Mexico;]

(2) *en/of* [Miami in de Verenigde Staten van Amerika;]

(3) *of* [Shanghai in China;]

— in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het paard niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;

— er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;

— het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd.

Naam en adres van de eigenaar (2) of vertegenwoordiger (2):

Datum: (dd/mm/jjjj)

(1) *Identificatiesysteem*: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

(2) Doorhalen indien niet van toepassing.

Hoofdstuk 2

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedrennen na tijdelijke uitvoer van minder dan 90 dagen voor deelname aan specifieke wedrennen in Australië, Canada, de Verenigde Staten van Amerika, Hongkong, Japan, Singapore, de Verenigde Arabische Emiraten of Qatar

(internationale Group-/Grade-wedstrijden, de Japan Cup, de Melbourne Cup, de Dubai Racing World Cup, de Hongkong International Races)

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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 Erkenningsnummer Adres		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode						
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek						
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU		I.17. Cites-nrs.				
	I.18. Beschrijving van het dier				I.19. Productcode (GS-code) 01 01		I.20. Hoeveelheid 1		
	I.21.				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.					
I.25. Dier gecertificeerd voor: Geregistreerd paard <input type="checkbox"/>				I.26.					
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van het dier									
Soort (wetenschappelijke benaming) Equus caballus		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Leeftijd		Geslacht	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Deel II: Certificering	II. Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn	
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in vak I.28 beschreven dier:	
	— een geregistreerd paard is zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie;	
	— vandaag ⁽¹⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten;	
	— niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten;	
	— voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.3 van dit certificaat;	
	— vergezeld gaat van de door de eigenaar van het paard of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het paard ondertekende schriftelijke verklaring.	
	II.1. <i>Verklaring inzake het land of het deel van het grondgebied van het land en het bedrijf van verzending</i>	
	II.1.1. Het dier wordt verzonden vanuit (naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld;	
	II.1.2. in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;	
II.1.3. het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:		
a) dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;		
b) waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;		
c) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;		
d) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;		
II.1.4. het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:		
II.1.4.1. in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:		
⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]		
⁽³⁾ <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]		
⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]		

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruëerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruëerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijkooorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
II.2.1.	Het dier is op (<i>datum invullen</i>) in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending ingevoerd	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [rechtstreeks uit de EU-lidstaat (<i>naam van EU-lidstaat invullen</i>) voor deelname aan	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [de Japan Cup;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [de Melbourne Cup;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [de Dubai Racing World Cup;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [de Hongkong International Races;]	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [uit Australië ⁽³⁾ , Canada ⁽³⁾ , de Verenigde Staten van Amerika ⁽³⁾ , Hongkong ⁽³⁾ , Japan ⁽³⁾ , Singapore ⁽³⁾ , de Verenigde Arabische Emiraten ⁽³⁾ of Qatar ⁽³⁾ voor deelname aan internationale Group-/Grade-wedstrijden in het land van verzending;]	
II.2.2.	voor zover kan worden nagegaan en afgaand op de bij dit certificaat gevoegde verklaring van de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽³⁾ van het paard, is het dier: <ul style="list-style-type: none"> — niet gedurende meer dan 90 opeenvolgende dagen buiten de Unie geweest (de datum van de geplande terugkeer overeenkomstig dit certificaat meegerekend); — niet buiten het land van verzending of in het geval van internationale Group-/Grade-wedstrijden buiten Australië, Canada, de Verenigde Staten van Amerika, Hongkong, Japan, Singapore, de Verenigde Arabische Emiraten of Qatar geweest; — gehouden op bedrijven onder veterinaire toezicht, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens de wedrennen; 	
II.2.3.	het dier is in het land van verzending binnengebracht onder veterinaire voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit gezondheidscertificaat zijn vastgesteld.	
II.3.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i> Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag ⁽¹⁾ onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	
Vak I.28:	<i>Identificatiesysteem:</i> Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd. <i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj). <i>Geslacht:</i> (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).	
Deel II:		
⁽¹⁾	Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen. Het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van dit geregistreerd paard wordt niet toegestaan indien het dier is geladen vóór de datum van goedkeuring van het opnieuw binnenbrengen in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van levende paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending. ⁽²⁾ De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheidscategorie die in de kolommen 3 en 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld. ⁽³⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.	

EUROPESE UNIE

**Geregistreeerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
<p>Het gezondheidscertificaat:</p> <p>a) moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het geregistreerd paard in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;</p> <p>b) mag slechts één geadresseerde vermelden;</p> <p>c) moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;</p> <p>d) moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor het opnieuw binnenbrengen na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard voor wedrennen**

Identificatie van het dier ⁽¹⁾

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
<i>Equus caballus</i>

Ondergetekende, eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽²⁾ van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:

— het paard

⁽²⁾ *hetzij* [is op (*datum invullen*), minder dan 90 dagen vóór de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land van verzending uitgevoerd;]

⁽²⁾ *hetzij* [is op (*datum invullen*) uit (*naam van het land invullen waaruit het paard in het land van verzending is binnengebracht*) in het land van verzending binnengebracht;]

— het paard is tijdelijk uit de Unie uitgevoerd om deel te nemen aan

⁽²⁾ *hetzij* [de Japan Cup;]

⁽²⁾ *hetzij* [de Melbourne Cup;]

⁽²⁾ *hetzij* [de Dubai Racing World Cup;]

⁽²⁾ *hetzij* [de Hongkong International Races;]

⁽²⁾ *hetzij* [internationale Group-/Grade-wedstrijden in Australië ⁽²⁾, Canada ⁽²⁾, de Verenigde Staten van Amerika ⁽²⁾, Hongkong ⁽²⁾, Japan ⁽²⁾, Singapore ⁽²⁾, de Verenigde Arabische Emiraten ⁽²⁾ of Qatar ⁽²⁾;]

— in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het paard niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;

— er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;

— het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd.

Naam en adres van de eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger ⁽²⁾:

Datum: (*dd/mm/jjjj*)

⁽¹⁾ *Identificatiesysteem*: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (*dd/mm/jjjj*).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

⁽²⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

DEEL 3

Invoer

Afdeling A

Modelgezondheidscertificaten en modelverklaring voor invoer in de Unie van een individueel geregistreerd paard, een individuele geregistreerde paardachtige of een individuele als fok- en gebruiksdier gehouden paardachtige

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie betreffende de zending	I.1. Consignor 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 Erkeningsnummer Adres		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode					
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU		I.17. Cites-nrs.			
	I.18. Beschrijving van het dier				I.19. Productcode (GS-code) 01 01		I.20. Hoeveelheid 1	
	I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Dier gecertificeerd voor: Geregistreerd paard <input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige <input type="checkbox"/> Fok en gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van het dier Soort Identificatiesysteem Identificatienummer Leeftijd Geslacht (wetenschappelijke benaming)								

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

		II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
Deel II: Certificering	II.	Verklaring inzake diergezondheid en dierenwelzijn	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in vak I.28 beschreven dier:	
		— ⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een andere geregistreerde paardachtige, zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Richtlijn 2009/156/EG, dan een paard is;]	
		— ⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie is;]	
		— ⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een als fok- en gebruiksdier gehouden paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, onder e), van Richtlijn 2009/156/EG is;]	
		— afkomstig is uit een land of deel van het grondgebied van een land dat voor de invoer in de Unie van de onder het eerste streepje gespecificeerde categorie paardachtigen is goedgekeurd;	
		— vandaag ⁽²⁾ is onderzocht en vrij is bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten;	
		— niet bestemd is voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten;	
		— voldoet aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.5 van dit certificaat;	
		— vergezeld gaat van de door de eigenaar van het dier of de vertegenwoordiger van de eigenaar van het dier ondertekende schriftelijke verklaring.	
	II.1.	<i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i>	
	II.1.1.	Het dier wordt verzonden vanuit (<i>naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen</i>), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽³⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽³⁾ is ingedeeld;	
	II.1.2.	in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;	
	II.1.3.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:	
		a)	dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd;
		b)	waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan;
		c)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan;
		d)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan;
	⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[e)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan;]
	⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[e)	waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending een of meer gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan, en een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, bij het dier is genomen, is met negatief resultaat op antilichamen tegen het vesicularestomatitisvirus getest
		⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[met een virusneutralisatietest bij een serumverdunding van 1 op 32;]
		⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[met een Elisa overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.	het dier is niet afkomstig van, en is bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, een bedrijf waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmaatregelen golden met een duur van:	
II.1.4.1.	in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:	
	(1) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]	
	(1) <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]	
	(1) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	(1) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruëerd;]	
	(1) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruëerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	(1) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	(1) <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijlkoorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	(1) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	(1) <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	(1) <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende is het dier in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	

EUROPESE UNIE **Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
(¹) <i>hetzij</i>	II.2.1.	Gedurende ten minste 90 dagen vóór de datum van verzending, of sinds de geboorte als het dier jonger dan 90 dagen is, of sinds het binnenbrengen als het dier in de 90 dagen vóór de datum van verzending rechtstreeks uit de Unie is ingevoerd, heeft het dier verbleven op bedrijven die onder veterinaire toezicht staan en zich bevinden in een land of deel van het grondgebied van een land dat:
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>		[in gezondheidscategorie A is ingedeeld, en gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending is het dier afgezonderd gehouden van paardachtigen die geen gelijkwaardige gezondheidsstatus hebben.]]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>		[in gezondheidscategorie B, C, D of G is ingedeeld, en gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending is het dier onder veterinaire toezicht in isolatie vóór de uitvoer gehouden zonder in contact te komen met paardachtigen die geen gelijkwaardige gezondheidsstatus hebben.]]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>		[in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en het dier is in het in vak I.11 als plaats van oorsprong vermelde erkende isolatiecentrum, waar het tegen vectorinsecten beschermd was, gehouden
		(¹) <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending.]]
		(¹) <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending vanuit de Verenigde Arabische Emiraten.]]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	II.2.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land waarvan ten minste een deel van het grondgebied in gezondheidscategorie F is ingedeeld en het heeft gedurende ten minste 90 dagen vóór de datum van verzending, of sinds de geboorte als het dier jonger dan 90 dagen is, verbleven op bedrijven die onder veterinaire toezicht staan en het is gedurende ten minste 60 dagen vóór de datum van verzending, of sinds het binnenbrengen als het dier in de 60 dagen vóór de datum van verzending rechtstreeks uit de Unie is ingevoerd, gehouden in het in punt II.1.3 beschreven deel van het grondgebied, dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie als vrij van paardenpest wordt beschouwd, en het heeft de isolatie vóór de uitvoer doorgebracht
(¹) <i>hetzij</i>		[in het erkende tegen vectoren beschermde quarantainestation (<i>naam quarantainestation invullen</i>), gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending van (<i>datum invullen</i>) tot en met (<i>datum invullen</i>), waar het ten minste van 2 uur vóór zonsopgang tot 2 uur na zonsopgang in de tegen vectoren beschermde ruimte is opgesloten en waar het onder officieel veterinaire toezicht werd afgereden na aanbrenging, vóór het verlaten van de stallen, van insectenwerende middelen in combinatie met een tegen <i>Culicoides</i> doeltreffend insectendodend middel, en waar het volledig geïsoleerd is gehouden van paardachtigen die niet voor uitvoer werden voorbereid onder voorwaarden die minstens even streng zijn als voor tijdelijke toelating of invoer in de Unie vereist is.]]
(¹) <i>hetzij</i>		[in het erkende vectorbestendige quarantainestation (<i>naam quarantainestation invullen</i>), gedurende ten minste 14 dagen vóór de datum van verzending, waar het permanent was opgesloten, en de voortdurende monitoring van de bescherming tegen vectoren heeft de afwezigheid van vectoren in het tegen vectoren beschermde deel van het quarantainestation aangetoond.]]
II.3.	<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>	
(¹) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier is in het land van verzending niet tegen paardenpest gevaccineerd en er zijn geen gegevens die op een eerdere vaccinatie wijzen.]]
(¹) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier is tegen paardenpest gevaccineerd en deze vaccinatie is uitgevoerd:
(¹) <i>hetzij</i>		[meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending.]]
(¹) <i>hetzij</i>		[meer dan 60 dagen en minder dan twaalf maanden vóór de datum van toelating in het land of deel van het grondgebied van het land dat in punt II.1.3, onder a), wordt bedoeld en waaruit het wordt verzonden.]]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	II.3.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en het is op (<i>datum invullen</i>), niet meer dan 24 maanden en ten minste 40 dagen vóór de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren, overeenkomstig de instructies van de fabrikant gevaccineerd met een erkend vaccin dat tegen de circulerende serotypen van het paardenpestvirus beschermt.]]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.3.2.	het dier is niet gevaccineerd tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende de 60 dagen vóór de datum van verzending vanuit	
(¹) <i>hetzij</i>	[een land waarvan alle delen van het grondgebied gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis waren;]	
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	[een deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld en dat gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was en Venezolaanse paardenencefalomyelitis komt voor in de andere delen van het grondgebied van het land van verzending, en	
(¹) <i>hetzij</i>	[het dier is niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en gehervaccineerd overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant, en het is gedurende ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest;]	
(¹) <i>hetzij</i>	[het dier is niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en het is gedurende ten minste 21 dagen in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode was het dier klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest, en het te verzenden dier is met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]	
(¹) <i>hetzij</i>	[het dier is onderworpen aan een hemagglutinatie-inhibitietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens de periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, en waarbij geen toename van de antilichaamtiter is vastgesteld, en aan een RT-PCR-test (omgekeerde transcriptase-polymerasekettingreactie) voor de opsporing van het virusgenoom van Venezolaanse paardenencefalomyelitis die met negatieve resultaten is uitgevoerd op een monster dat binnen 48 uur vóór verzending op (datum invullen) is genomen, en het dier is vanaf het moment van afname van het monster voor de RT-PCR-test tot het laden voor verzending tegen aanvallen van vectoren beschermd door het gecombineerd gebruik van erkende insectenwerende en insectendodende middelen op het dier en insectenverdelging in de stal en het vervoermiddel;]	
(¹) [II.3.3.	het dier is een ongecastreerde mannelijke paardachtige die ouder dan 180 dagen is en	
(¹) <i>hetzij</i>	[[die verzonden wordt vanuit een land waar virale arteritis bij paarden een ziekte is waarvoor een aangifteplicht bestaat en waar die ziekte in de zes maanden vóór de datum van verzending niet officieel is gemeld;]	
(¹) <i>hetzij</i>	[waarvan een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen, is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumv	
(¹) <i>hetzij</i>	[waarvan een deel van het volledige sperma dat op (datum invullen), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is gewonnen, met negatief resultaat is getest door middel van een virusisolatietest, een polymerasekettingreactie (PCR) of een real-time-PCR voor virale arteritis bij paarden;]	
(¹) <i>hetzij</i>	[die op (datum invullen) onder officieel veterinair toezicht tegen virale arteritis bij paarden is gevaccineerd, en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant met regelmatige tussenpozen is gehervaccineerd, met een door de bevoegde autoriteit erkend vaccin, en de eerste vaccinatie is uitgevoerd:	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen, als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(¹) <i>hetzij</i> [vóór 31 december 2017, op de dag waarop een bloedmonster is genomen dat vervolgens is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [vóór 31 december 2017, gedurende een isolatieperiode onder officieel veterinair toezicht van ten hoogste 15 dagen, te rekenen vanaf de dag waarop een bloedmonster is genomen dat in die isolatieperiode is getest door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [op de leeftijd van 180 tot en met 270 dagen, gedurende een isolatieperiode onder officieel veterinair toezicht tijdens welke het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd of die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium op 2 met een tussenpoos van ten minste tien dagen genomen bloedmonsters is uitgevoerd met stabiele of afnemende titers;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [nadat het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet vroeger is genomen dan zeven dagen na het begin van een periode van ononderbroken isolatie die tot 21 dagen na de vaccinatie heeft geduurd;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [op de leeftijd van 180 tot en met 250 dagen nadat het dier is onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd of die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium op 2 met een tussenpoos van ten minste 14 dagen genomen bloedmonsters is uitgevoerd met stabiele of afnemende titers;]]	
(¹) <i>hetzij</i>	[die is onderworpen aan een virusisolatietest, een polymerasekettingreactie (PCR) of een real-time-PCR voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma dat is gewonnen na de datum waarop een bloedmonster van dat dier dat op (datum invullen), binnen een periode van zes maanden vóór de datum van verzending, is genomen door middel van een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden met positief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is getest;]]	
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	[II.3.4. het dier wordt verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en het heeft daar sinds de geboorte permanent verbleven en is niet in contact gekomen met paardachtigen die uit andere landen in IJsland zijn binnengebracht;]	
(¹) <i>hetzij</i>	[II.3.4. het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending is genomen op (datum invullen);]	
(¹) [II.3.5.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld, of vanuit China of Thailand, of vanuit een land waar in de 3 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van kwade droes zijn gemeld, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor kwade droes die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending, is genomen;]	
(¹) [II.3.6.	het dier is een ongecastreerde mannelijke of een vrouwelijke paardachtige ouder dan 270 dagen die wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B, D, E of F is ingedeeld, of vanuit China of Thailand, of vanuit een land waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van dourine zijn gemeld, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat op (datum invullen), binnen een periode van 30 dagen vóór de datum van verzending, is genomen, en het dier is in de periode van ten minste 30 dagen vóór en na de datum waarop het monster is genomen niet gebruikt voor het fokken;]	
(¹) [II.3.7.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld, en	
(¹) <i>hetzij</i>	[in een periode van ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending zijn in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending geen gevallen van westerse en oosterse paardenencefalomyelitis officieel gemeld;]]	

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(¹) <i>hetzij</i> [het dier is binnen een periode van zes maanden en ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant gehervaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen westerse en oosterse paardenencefalomyelitis en de laatste vaccinatie is toegediend op (<i>datum invullen</i>);]	
	(¹) <i>hetzij</i> [het dier is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en is in die periode onderworpen aan hemagglutinatie-inhibitietests voor westerse en oosterse paardenencefalomyelitis die door hetzelfde laboratorium zijn uitgevoerd	
	(¹) <i>hetzij</i> [op een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending, is genomen, met negatief resultaat;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 21 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, zonder toename van de antilichaamtiter, en het dier is meer dan zes maanden vóór de datum van verzending gevaccineerd;]]	
(¹) [II.3.8.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie G is ingedeeld, of vanuit een land waar in de laatste 2 jaar gevallen van Japanse encefalitis bij paardachtigen officieel zijn gemeld en het dier	
	(¹) <i>hetzij</i> [is afkomstig van een bedrijf dat is gelegen in het midden van een gebied met een straal van ten minste 30 km rond dat bedrijf waar zich in een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending geen gevallen van Japanse encefalitis hebben voorg	
	(¹) <i>hetzij</i> [is gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van het dier binnen de normale fysiologische waarden en het dier is onderworpen	
	(¹) <i>hetzij</i> [aan een hemagglutinatie-inhibitietest of virusneutralisatietest voor Japanse encefalitis die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 14 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, waarbij de antilichaamtiter tussen de twee monsters niet meer dan verviervoudigd is, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [aan een IgM capture Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het virus dat Japanse encefalitis veroorzaakt, die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan zeven dagen na de begindatum van de isolatie op (<i>datum invullen</i>) is genomen, en het is tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [is tegen Japanse encefalitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant gehervaccineerd gedurende een periode van niet minder dan 21 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de dat	
(¹) (⁴) <i>hetzij</i> [II.3.9.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd	
	(¹) <i>hetzij</i> [op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen	
	(¹) <i>hetzij</i> [met negatieve resultaten in beide gevallen.]]	
	(¹) <i>hetzij</i> [met een positief resultaat voor het eerste monster en	
	(¹) <i>hetzij</i> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]]]	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	(¹) <i>hetzij</i>	[beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]
	(¹) <i>hetzij</i>	[op een bloedmonster dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land waar zich in de afgelopen 2 jaar gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	[II.3.9.	het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en
	(¹) <i>hetzij</i>	[is onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (<i>datum invullen</i>) en op (<i>datum invullen</i>) zijn genomen, waarbij het eerste monster niet minder dan zeven dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen en het tweede monster binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen,
	(¹) <i>hetzij</i>	[met negatieve resultaten in beide gevallen.]]]
	(¹) <i>hetzij</i>	[met een positief resultaat voor het eerste monster en
	(¹) <i>hetzij</i>	[het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]]
	(¹) <i>hetzij</i>	[beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]
	(¹) <i>hetzij</i>	[is onderworpen aan een serologische test en een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die allebei met negatief resultaat zijn uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 28 dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren en binnen een periode van tien dagen vóór de datum van verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]
	(¹) <i>hetzij</i>	[is onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 14 dagen na het begin van de quarantaine met bescherming tegen vectoren en niet meer dan 72 uur vóór de verzending op (<i>datum invullen</i>) is genomen.]]
II.4.	<i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i>	
(¹) <i>hetzij</i>	[II.4.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld en wordt rechtstreeks naar de Unie vervoerd zonder dat het langs een markt of verzamelcentrum passeert en zonder dat het met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact komt.]
(¹) (⁴) <i>hetzij</i>	[II.4.1.	Het dier wordt verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie F is ingedeeld en het wordt, zonder dat het in contact komt met paardachtigen die niet van een gezondheidscertificaat voor invoer of tijdelijke toelating in de Unie vergezeld gaan, rechtstreeks vanuit het tegen vectoren beschermde quarantainestation vervoerd
	(¹) <i>hetzij</i>	[naar de luchthaven met bescherming tegen vectoren en er zijn maatregelen getroffen om het vliegtuig op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel te reinigen en te ontsmetten en vlak voor het opstijgen tegen vectorinsecten te besproeien.]]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	<p>(¹) <i>hetzij</i> [naar een zeehaven in dat land of deel van het grondgebied van het land met bescherming tegen vectoren en er zijn maatregelen getroffen om het dier te vervoeren met een schip dat rechtstreeks naar een haven in de Unie vaart zonder een haven in een land of deel van het grondgebied van een land aan te doen dat niet is goedgekeurd voor het binnenbrengen in de Unie van paardachtigen, in stallen die op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel zijn gereinigd en ontsmet en die vlak voor het vertrek tegen vectorinsecten zijn besproeid.]]</p>	
II.4.2.	Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.	
II.4.3.	De voertuigen en containers waarin het dier zal worden geladen, zijn vóór het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.	
II.5.	<p><i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i></p> <p>Het in vak I.28 beschreven dier is vandaag (²) onderzocht en is geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.</p>	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte brengen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	
Vak I.28:	<p><i>Soort:</i> Maak een keuze uit: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus africanus</i>, <i>Equus hemionus</i>, <i>Equus kiang</i>, <i>Equus quagga</i>, <i>Equus zebra</i>, <i>Equus grevyi</i>, of vermeld een kruising daarvan.</p> <p><i>Identificatiesysteem:</i> Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p><i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht:</i> (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).</p>	
Deel II:		
(¹)	Doorhalen indien niet van toepassing.	
(²)	Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of, in het geval van een geregistreerd paard, op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.	
De invoer van deze paardachtige wordt niet toegestaan indien het dier is geladen vóór de datum van goedkeuring van de invoer van een individuele geregistreerde paardachtige of een individuele als fok- en gebruiksdier gehouden paardachtige in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van het land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van levende paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.		

EUROPESE UNIE

**Geregistreeerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
<p>(³) De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheidscategorie die in kolom 3 respectievelijk 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.</p> <p>(⁴) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land van verzending, of het deel van het grondgebied daarvan, is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>Het gezondheidscertificaat:</p> <p>a) moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar het dier in de Unie zal worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zal ondergaan;</p> <p>b) mag slechts één geadresseerde vermelden;</p> <p>c) moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;</p> <p>d) moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor het binnenbrengen in de Unie van een paardachtige**

Identificatie van het dier ⁽¹⁾

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
.....

Ondergetekende, eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽²⁾ van het hierboven beschreven dier, verklaart het volgende:

- het dier
 - ⁽²⁾ *hetzij* [heeft gedurende ten minste 90 dagen vóór de datum van verzending, of sinds de geboorte als het dier jonger dan 90 dagen is, in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending verbleven;]
 - ⁽²⁾ *hetzij* [is gedurende de vereiste verblijfsperiode van ten minste 90 dagen vóór de datum van verzending uit een lidstaat van de Unie in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending binnengebracht;]
- in de 15 dagen vóór de datum van verzending is het dier niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.4 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd;

Naam en adres van de eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger ⁽²⁾:

Datum: (dd/mm/jjjj)

⁽¹⁾ *Soort*: Maak een keuze uit: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra*, *Equus grevyi*, of vermeld een kruising daarvan.

Identificatiesysteem: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

⁽²⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

Afdeling B

Modelgezondheidscertificaat en modelverklaring voor invoer in de Unie van zendingen als slachtdieren gehouden paardachtigen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode			
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU					
			I.17. Cites-nrs.					
	I.18. Beschrijving van de dieren				I.19. Productcode (GS-code) 01 01		I.20. Hoeveelheid	
I.21.					I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/containernummer					I.24.			
I.25. Dieren gecertificeerd voor: Slacht <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de dieren								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem	Identificatienummer		Leeftijd	Geslacht		

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

Deel II: Certificering		II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
	<p>II. Verklaring inzake diergezondheid, dierenwelzijn en volksgezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in vak I.28 beschreven dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> — als slachtdieren gehouden paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2, onder d), van Richtlijn 2009/156/EG zijn; — vandaag ⁽¹⁾ zijn onderzocht en vrij zijn bevonden van klinische ziektesymptomen en van duidelijke tekenen van besmetting met ectoparasieten; — niet bestemd zijn voor de slacht in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van infectieuze of besmettelijke ziekten; — voldoen aan de voorschriften van de punten II.1 tot en met II.5 van dit certificaat; — vergezeld gaan van de door de eigenaar van de dieren of de vertegenwoordiger van de eigenaar van de dieren ondertekende schriftelijke verklaring. <p>II.1. <i>Verklaring inzake het derde land of het deel van het grondgebied van het derde land en het bedrijf van verzending</i></p> <p>II.1.1. De dieren worden verzonden vanuit (<i>naam van het land of het deel van het grondgebied van een land invullen</i>), een land of deel van het grondgebied van een land dat op de datum van afgifte van dit certificaat de code ⁽²⁾ heeft en in gezondheidscategorie ⁽²⁾ is ingedeeld;</p> <p>II.1.2. in het land van verzending bestaat een aangifteplicht voor de volgende ziekten: paardenpest, dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;</p> <p>II.1.3. de dieren worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) dat overeenkomstig Richtlijn 2009/156/EG als vrij van paardenpest wordt beschouwd en waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van paardenpest zijn gevonden en waar in de twaalf maanden vóór de datum van verzending geen vaccinaties tegen deze ziekte zijn uitgevoerd; b) waar zich in de 2 jaar vóór de datum van verzending geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis hebben voorgedaan; c) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van dourine hebben voorgedaan; d) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van kwade droes hebben voorgedaan; ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending geen gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan;] ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [e) waar zich in de zes maanden vóór de datum van verzending een of meer gevallen van vesiculaire stomatitis hebben voorgedaan, en een bloedmonster van elk dier dat op (<i>datum invullen</i>), binnen een periode van 21 dagen vóór de datum van verzending, is genomen, is met negatief resultaat op antilichamen tegen het vesicularestomatitisvirus getest ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [met een virusneutralisatietest bij een serumverduunning van 1 op 32;] ⁽³⁾ <i>hetzij</i> [met een Elisa overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE;] <p>II.1.4. de dieren zijn niet afkomstig van, en zijn bij weten van de ondergetekende gedurende de in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 bedoelde perioden niet in contact gekomen met dieren afkomstig van, bedrijven waarvoor wegens de redenen in de punten II.1.4.1 tot en met II.1.4.7 verbodsmatregelen golden met een duur van:</p>		

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.1.4.1.	in het geval van paardachtigen die ervan worden verdacht met dourine besmet te zijn:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum van het laatste contact of mogelijke contact met een dier dat ervan wordt verdacht met dourine besmet te zijn of dat met <i>Trypanosoma equiperdum</i> besmet is;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [wanneer het een hengst betreft, totdat hij is gecastreerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.2.	in het geval van kwade droes:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte lijden of waarbij de test voor de opsporing van de ziekteverwekker <i>Burkholderia mallei</i> of van antilichamen tegen die ziekteverwekker positief was, zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn afgemaakt en gedestruerd;]	
II.1.4.3.	in het geval van elk type paardenencefalomyelitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die aan de ziekte leden, zijn geslacht;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden vanaf de datum waarop de paardachtigen die besmet waren met het virus dat westnijkooorts, oosterse paardenencefalomyelitis of westerse paardenencefalomyelitis veroorzaakt, zijn gestorven, van het bedrijf zijn verwijderd of volledig hersteld waren;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.4.	in het geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende paardachtigen op het bedrijf negatief hebben gereageerd bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die op bloedmonsters is uitgevoerd die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen;	
II.1.4.5.	in het geval van vesiculaire stomatitis:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [zes maanden na het laatste geval;]	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [30 dagen na de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten nadat alle dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht;]	
II.1.4.6.	in het geval van rabiës: 30 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.4.7.	in het geval van miltvuur: 15 dagen na het laatste geval en de datum van voltooiing van het reinigen en ontsmetten van de ruimten;	
II.1.5.	bij weten van de ondergetekende zijn de dieren in de 15 dagen vóór de datum van verzending niet in contact gekomen met paardachtigen die besmet waren of ervan werden verdacht besmet te zijn met een infectieuze of besmettelijke ziekte.	
II.2.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>	
II.2.1.	De dieren hebben gedurende 90 dagen vóór de datum van verzending, of sinds de geboorte als de dieren jonger dan 90 dagen zijn, in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending verbleven op bedrijven die onder veterinaire toezicht staan en zij worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat:	
	⁽³⁾ <i>hetzij</i> [in gezondheidscategorie A is ingedeeld, en gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending zijn de dieren afgezonderd gehouden van paardachtigen die geen gelijkwaardige gezondheidsstatus hebben.]	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) <i>hetzij</i>	[in gezondheidscategorie B, C of D is ingedeeld, en gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending zijn de dieren onder veterinaire toezicht in isolatie vóór de uitvoer gehouden zonder in contact te komen met paardachtigen die geen gelijkwaardige gezondheidsstatus hebben.]	
(³) <i>hetzij</i>	[in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van verzending zijn de dieren in het in vak I.11 beschreven erkende isolatiecentrum, waar zij tegen vectorinsecten beschermd waren, gehouden.]	
II.3.	<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>	
(³) <i>hetzij</i>	II.3.1.	De dieren zijn in het land van verzending niet tegen paardenpest gevaccineerd en er zijn geen gegevens die op een eerdere vaccinatie wijzen;]
(³) <i>hetzij</i>	II.3.1.	De dieren zijn tegen paardenpest gevaccineerd en deze vaccinatie is meer dan twaalf maanden vóór de verzending uitgevoerd;]
	II.3.2.	de dieren zijn niet gevaccineerd tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende de 60 dagen vóór de verzending vanuit
(³) <i>hetzij</i>	[een land waarvan alle delen van het grondgebied gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis waren;]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	[een deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld en dat gedurende ten minste 2 jaar vóór de datum van verzending vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was en Venezolaanse paardenencefalomyelitis komt voor in de andere delen van het grondgebied van het land van verzending, en	
(³) <i>hetzij</i>	[de dieren zijn niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden vóór de datum van verzending tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en gehervaccineerd overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant, en zij zijn gedurende ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode waren de dieren klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van de dieren binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatief resultaat op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest;]	
(³) <i>hetzij</i>	[de dieren zijn niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en zij zijn gedurende ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending in quarantaine met bescherming tegen vectoren gehouden en tijdens die hele periode waren de dieren klinisch gezond en viel de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur van de dieren binnen de normale fysiologische waarden, en elke paardachtige op hetzelfde bedrijf met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is door middel van een virusisolatietest van het bloed met negatieve resultaten op Venezolaanse paardenencefalomyelitis getest, en de te verzenden dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in de quarantaine met bescherming tegen vectoren is genomen, en zij zijn tot de verzending voortdurend tegen vectorinsecten beschermd;]	
(³) (⁴) <i>hetzij</i>	II.3.3.	de dieren worden verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en zij hebben daar sinds de geboorte permanent verbleven en zijn niet in contact gekomen met paardachtigen die uit andere landen in IJsland zijn binnengebracht;]
(³) <i>hetzij</i>	II.3.3.	de dieren zijn, met negatief resultaat in alle gevallen, onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op bloedmonsters die binnen de periode van 21 dagen vóór de datum van verzending zijn genomen op (<i>datum invullen</i>);]
(³)	II.3.4.	de dieren worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land waar in de 3 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van kwade droes zijn gemeld en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor kwade droes die is uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 21 dagen vóór de datum van verzending zijn genomen op (<i>datum invullen</i>), met in alle gevallen een negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5;]

EUROPESE UNIE

Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
(³) [II.3.5.	de dieren zijn ongecastreerde mannelijke of vrouwelijke paardachtigen ouder dan 270 dagen die worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land waar in de 2 jaar vóór de datum van verzending een of meer gevallen van dourine zijn gemeld en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die is uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 21 dagen vóór de datum van verzending zijn genomen op (datum invullen), met in alle gevallen een negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5;]	
(³) (⁴) [II.3.6.	de dieren worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie C of D is ingedeeld, en	
(³) hetzij	[in de 2 jaar vóór de datum van verzending zijn in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending geen gevallen van westerse en oosterse paardenencefalomyelitis officieel gemeld;]	
(³) hetzij	[de dieren zijn in de periode van zes maanden en ten minste 30 dagen vóór de datum van verzending gevaccineerd door middel van een volledige primaire vaccinatie en overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant gehervaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen westerse en oosterse paardenencefalomyelitis en de laatste vaccinatie is toegediend op (datum invullen);]	
(³) hetzij	[de dieren zijn gedurende ten minste 21 dagen tegen vectorinsecten beschermd en zijn in die periode, op (datum invullen), onderworpen aan hemagglutinatie-inhibitietests voor westerse en oosterse paardenencefalomyelitis die zijn uitgevoerd op	
(³) hetzij	[een bloedmonster van elk dier in de zending dat op (datum invullen), binnen de periode van tien dagen vóór de datum van verzending, is genomen, met negatieve resultaten in alle gevallen;]]	
(³) hetzij	[bloedmonsters van elk dier in de zending die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 21 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens de periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen, zonder toename van de antilichaamtiter, en de dieren zijn meer dan zes maanden vóór de verzending gevaccineerd;]]	
(³) (⁴) [II.3.7.	de dieren worden verzonden vanuit een land of deel van het grondgebied van een land dat in gezondheidscategorie E is ingedeeld en zijn onderworpen aan een serologische test op paardenpest zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd	
(³) hetzij	[op bloedmonsters van elk dier in de zending die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen op (datum invullen) en op (datum invullen) zijn genomen en waarvan het tweede monster tijdens de periode van tien dagen vóór de datum van verzending is genomen	
(³) hetzij	[met negatief resultaat in beide gevallen.]]	
(³) hetzij	[met een positief resultaat voor het eerste monster en	
(³) hetzij	[het tweede monster is vervolgens in alle gevallen met negatief resultaat getest door middel van een test voor de opsporing van de ziekteverwekker zoals beschreven in bijlage IV bij Richtlijn 2009/156/EG.]]]	
(³) hetzij	[beide monsters van elk dier in de zending zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]	
(³) hetzij	[op een bloedmonster van elk dier in de zending dat op (datum invullen), binnen de periode van tien dagen vóór de datum van verzending, is genomen, met negatief resultaat in alle gevallen, en het land of deel van het grondgebied van het land van verzending wordt door de OIE als officieel vrij van paardenpest erkend en grenst niet aan een land waar zich in de afgelopen 2 jaar gevallen van paardenpest hebben voorgedaan.]]	

EUROPESE UNIE

**Geregistreerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
II.4.	<i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i>	
(³) <i>hetzij</i>	[II.4.1.	Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om te verzekeren dat de dieren rechtstreeks naar een slachthuis op het grondgebied van de Unie worden vervoerd zonder dat zij langs een markt of verzamelcentrum zoals bedoeld in artikel 7, lid 1, van Richtlijn 2009/156/EG passeren en zonder dat zij met paardachtigen die niet voor het binnenbrengen in de Unie zijn goedgekeurd in contact komen.]
(³) <i>hetzij</i>	[II.4.1.	Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om te verzekeren dat de dieren, voor zij naar een slachthuis op het grondgebied van de Unie worden vervoerd, slechts langs één in artikel 7, lid 1, van Richtlijn 2009/156/EG bedoeld(e) erkende markt of erkend verzamelcentrum in dezelfde lidstaat passeren, vanwaar zij rechtstreeks naar het slachthuis worden gebracht zonder dat zij met paardachtigen die niet voor het binnenbrengen in de Unie zijn goedgekeurd in contact komen.]
	II.4.2.	Er zijn maatregelen getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.
	II.4.3.	De voertuigen en containers waarin de dieren zullen worden geladen, zijn vóór het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.
II.5.	<i>Verklaring inzake dierenwelzijn</i>	
	De in vak I.28 beschreven dieren zijn vandaag (¹) onderzocht en zijn geschikt bevonden om de geplande reis te maken en er zijn maatregelen getroffen om de gezondheid en het welzijn van de dieren tijdens elke etappe van de reis doeltreffend te verzekeren.	
II.6.	<i>Verklaring inzake volksgezondheid</i>	
	De in vak I.28 beschreven dieren hebben noch stilbenen, noch stoffen met thyreostatische werking, noch stoffen met een oestrogene, androgene of gestagene werking, noch β -agonisten toegediend gekregen voor andere doeleinden dan therapeutische of zoötechnische behandelingen zoals gedefinieerd in artikel 1, punt 2, onder b) en c), van Richtlijn 96/22/EG.	
	Er is voldaan aan de garanties inzake levende paardachtigen van het overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende en goedgekeurde residuenplan.	
Toelichting:		
Deel I:		
Vak I.8:	De code van het land of deel van het grondgebied van het land invullen die in kolom 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie wordt vermeld.	
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) en gegevens invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie daarvan in kennis stellen.	
Vak I.23:	Het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.	
Vak I.28:	<i>Soort:</i> Maak een keuze uit: „ <i>Equus caballus</i> ”, „ <i>Equus asinus</i> ” of „ <i>Equus caballus</i> × <i>Equus asinus</i> ”.	
	<i>Identificatiesysteem:</i> Elk dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.	
	<i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj).	
	<i>Geslacht:</i> (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).	

EUROPESE UNIE

**Geregistreeerde paardachtigen, als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen,
als slachtdieren gehouden paardachtigen**

	II.a. Referentienummer certificaat	II.b. Lokaal referentienummer
<p>Deel II:</p> <p>(¹) Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop de dieren voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming worden geladen.</p> <p>De invoer van deze als slachtdieren gehouden paardachtigen wordt niet toegestaan indien de dieren zijn geladen vóór de datum van goedkeuring van de invoer van levende als slachtdieren gehouden paardachtigen in de Unie uit het in punt II.1.1 vermelde land of deel van het grondgebied van een land of in een periode waarin door de Unie vastgestelde beperkende maatregelen gelden voor het binnenbrengen van paardachtigen uit dit land of deel van het grondgebied van het land van verzending.</p> <p>(²) De code van het land of deel van het grondgebied van het land en de gezondheids categorie die in kolom 3 respectievelijk 5 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie worden vermeld.</p> <p>(³) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(⁴) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheids categorie dan die waarin het land van verzending, of het deel van het grondgebied daarvan, is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>Het gezondheids certificaat:</p> <p>a) moet ten minste worden opgesteld in een taal die de certificerende ambtenaar beheerst en een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming en van de lidstaat waar de dieren in de Unie zullen worden binnengebracht en de veterinaire grenscontroles zullen ondergaan;</p> <p>b) mag slechts één geadresseerde vermelden;</p> <p>c) moet in een andere kleur dan die van de gedrukte tekst worden ondertekend en afgestempeld;</p> <p>d) moet uit één blad bestaan of moet een ondeelbaar geheel vormen bestaande uit de afgestempelde en aan elkaar geniete benodigde bladen waarop telkens het paginanummer en het totaal aantal bladzijden zijn aangebracht alsook, bovenaan elke bladzijde, het referentienummer van het certificaat.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

**Verklaring door de eigenaar of vertegenwoordiger van de eigenaar
voor het binnenbrengen in de Unie van zendingen levende als slachtdieren gehouden paardachtigen**

Identificatie van het dier ⁽¹⁾

Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
.....

Ondergetekende, eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger van de eigenaar ⁽²⁾ van de hierboven beschreven dieren, verklaart het volgende:

- de dieren hebben gedurende ten minste 90 dagen vóór de datum van verzending in het land of deel van het grondgebied van het land van verzending verbleven;
- in de 15 dagen vóór de datum van verzending zijn de dieren niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.2 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.4 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;
- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kan worden verzekerd;
- de dieren zullen
 - ⁽²⁾ *hetzij* [rechtstreeks van de ruimten van verzending naar het slachthuis van bestemming worden verzonden zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen;]
 - ⁽²⁾ *hetzij* [van de ruimten van verzending naar het slachthuis van bestemming worden verzonden, waarbij zij langs één in artikel 7, lid 1, van Richtlijn 2009/156/EG bedoeld(e) erkende markt of erkend verzamelcentrum passeren, zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen;]

Naam en adres van de eigenaar ⁽²⁾ of vertegenwoordiger ⁽²⁾:

Datum: (dd/mm/jjjj)

⁽¹⁾ *Soort*: Maak een keuze uit: *Equus caballus*, *Equus asinus*, of vermeld een kruising daarvan.

Identificatiesysteem: Het dier moet een individueel identificatiemiddel dragen dat het mogelijk maakt het dier en het identificatiedocument zoals gedefinieerd in artikel 2, onder b), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.

Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

Geslacht: (M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd).

⁽²⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

DEEL 4

Toelichting voor de certificering

<p>a) De gezondheidscertificaten worden op basis van de modellen in bijlage II, deel 1, 2 of 3, door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer afgegeven overeenkomstig de lay-out van het model voor de betrokken dieren.</p> <p>Op elk certificaat worden, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen opgenomen die voor elk land vereist zijn en de eventuele aanvullende garanties die voor het land of deel van het grondgebied van het land van uitvoer vereist zijn.</p> <p>b) Indien in het modelgezondheidscertificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, houdt dit in dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de certificerende ambtenaar, of helemaal uit het gezondheidscertificaat mogen worden weggelaten.</p> <p>c) Er wordt één afzonderlijk gezondheidscertificaat afgegeven voor dieren die worden uitgevoerd vanuit één in de kolommen 2 en 4 van bijlage I opgenomen grondgebied en die worden verzonden naar dezelfde bestemming en worden vervoerd in dezelfde treinwagon, dezelfde vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip.</p> <p>d) Het originele gezondheidscertificaat bestaat uit één blad of vormt, indien meer tekst is vereist, een ondeelbaar geheel bestaande uit alle benodigde bladen.</p> <p>e) Het gezondheidscertificaat wordt opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de EU-lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie is gelegen en van de EU-lidstaat van bestemming. Deze EU-lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het gezondheidscertificaat in de officiële taal van een andere EU-lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.</p> <p>f) Indien voor de identificatie van de dieren in de zending (zie vak I.28 van het modelgezondheidscertificaat) extra bladen aan het gezondheidscertificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele gezondheidscertificaat en worden alle bladen voorzien van de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts.</p>	<p>g) Indien het gezondheidscertificaat, inclusief de onder f) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, moet elke bladzijde onderaan worden genummerd — (<i>bladzijdenummer</i>) van (<i>totaal aantal bladzijden</i>) — en moet elke bladzijde bovenaan worden voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.</p> <p>h) Het originele gezondheidscertificaat moet door een officiële dierenarts in de 24 uur vóór het laden of, in het geval van geregistreerde paarden, op de laatste werkdag vóór het laden van de zending voor uitvoer naar de Unie worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten erop toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG ⁽¹⁾ van de Raad.</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts moet verschillen van die van de gedrukte tekst op het gezondheidscertificaat. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.</p> <p>i) Het originele gezondheidscertificaat moet de zending tot in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie vergezellen.</p> <p>j) Het in de vakken I.2 en II.a van het modelgezondheidscertificaat vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer worden toegekend.</p>
---	--

⁽¹⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

BIJLAGE III

MODELGEZONDHEIDSCERTIFICATEN VOOR HET BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN SPERMA, EICELLEN EN EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN

DEEL 1

Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van sperma

Afdeling A

MODEL 1 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen en wordt verzonden uit een erkend spermawinningscentrum, waar het sperma is gewonnen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Bedrijf <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU				I.17.	
	I.18. Beschrijving van het product				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
	I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/>		Derde land		ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de producten								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identiteit donor		Datum van winning		Hoeveelheid		

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling A

II. Gezondheidsgegevens

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾,
 (naam van het land van uitvoer)

verklaart het volgende:

II.1. het spermawinningscentrum ⁽³⁾ waar het hierboven omschreven, voor uitvoer naar de Unie bestemde sperma is gewonnen, behandeld en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG ⁽⁴⁾;

II.2. gedurende de periode die liep van 30 dagen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van 30 dagen voor bevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:

II.2.1. het was gelegen in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁵⁾, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat:

- niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met paardenpest was aangemerkt;
- sinds ten minste 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;
- sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;

II.2.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG vastgelegde voorwaarden voor bedrijven, en met name:

⁽¹⁾ *hetzij* [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:

- alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;
- infectieuze anemie bij paarden (EIA) gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle dieren die na de slacht van de besmette dieren overbleven;
- vesiculaire stomatitis (VS) gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;
- rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;
- miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;]

⁽¹⁾ *hetzij* [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]

II.2.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische symptomen van virale arteritis bij paarden en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden;

II.3. voordat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling A

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.3.1.	hebben zij drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:	
—	niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met paardenpest was aangemerkt;	
—	sinds ten minste 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;	
—	sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;	
(1) <i>hetzij</i>	[II.3.2. kwamen zij uit het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]	
(1) <i>hetzij</i>	[II.3.2. zijn zij op vesiculaire stomatitis (VS) onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 32 is uitgevoerd of aan de hand van een Elisa die overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen (6);]	
II.3.3.	kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.2.2;	
II.4.	het hierboven omschreven sperma is afkomstig van donorhengsten:	
II.4.1.	die bij de toelating tot het spermawinningscentrum en op de dag van de spermawinning geen klinische symptomen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;	
II.4.2.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische symptomen van virale arteritis bij paarden of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;	
II.4.3.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;	
II.4.4.	die de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium, waarvan de accreditering gelijkwaardig is aan de in artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004 (7) bedoelde accreditering en geldt voor de hierna bedoelde tests:	
(8)	[II.4.4.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA): een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden, met negatief resultaat;]	
II.4.4.2.	voor virale arteritis bij paarden (EVA):	
[II.4.4.2.1.	een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]	
(1) <i>en/of</i>	[II.4.4.2.2. een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]	
II.4.4.3.	voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM): een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op 3 monsters (swabs) die op 2 verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling A

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst. In het laboratorium hebben zij met negatief resultaat tests ondergaan voor:</p> <p>[II.4.4.3.1. de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het transport koel worden bewaard;]</p> <p>(¹) en/of [II.4.4.3.2. de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.4.5. waarbij steeds als volgt ten minste een van de in bijlage D, hoofdstuk II, punt 1.6, onder a), b) en c), bij Richtlijn 92/65/EEG omschreven testprogramma's is uitgevoerd met de in punt II.4.4 vermelde resultaten:</p> <p>(⁹) [II.4.5.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of vóór de eerste winning van sperma dat bedoeld is voor de invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de aanvang van het verblijf van ten minste 30 dagen vóór de eerste spermawinning zijn genomen (⁶);]</p> <p>(⁹) [II.4.5.2. de donorhengst heeft ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of vóór de eerste winning van sperma dat bedoeld is voor de invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de aanvang van het verblijf van ten minste 30 dagen vóór de eerste spermawinning zijn genomen (⁶);]</p> <p>en de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bedoeld is voor de invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.4.4 omschreven tests als volgt ondergaan:</p> <p>a) voor infectieuze anemie bij paarden: een in punt II.4.4.1 omschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen (⁶);</p> <p>b) voor virale arteritis bij paarden: een van de volgende tests:</p> <p>(¹) hetzij [een in punt II.4.4.2 omschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen (⁶);]</p> <p>(¹) hetzij [een in punt II.4.4.2.2 omschreven test is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet eerder is verkregen (⁶) dan zes maanden voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen en een tijdens die zes maanden genomen bloedmonster (⁶) van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op virale arteritis bij paarden een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1 op 4;]</p>	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling A

II. Gezondheidsgegevens	II. a. Referentienummer certificaat	II. b.
(1) <i>hetzij</i>	[II.5. aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd;]	
(1) <i>hetzij</i>	[II.5. aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal ⁽¹⁰⁾ :;]	
II.6.	het hierboven omschreven sperma is:	
	II.6.1. gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
	II.6.2. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container met daarop het nummer dat in vak I.23 is vermeld.	
Toelichting		
Deel I:		
Vak I.11:	De plaats van oorsprong is het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.	
Vak I.22:	Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.	
Vak I.23:	De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.	
Vak I.28:	De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.	
Deel II:		
Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.4.6:		
Afkortingen:		
VS	test op vesiculaire stomatitis (VS) indien vereist overeenkomstig punt II.3.2	
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)	
EIA-2	tweede test op EIA	
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op virale arteritis bij paarden (EVA)	
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA	
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA	
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA	
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster	
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen	
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster	
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-21 genomen	
Instructies:		
Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.28 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3) in kolom B worden vermeld en de desbetreffende data moeten in de kolommen C en D worden ingevuld.		

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling A

II. Gezondheidsgegevens		II.a. Referentienummer certificaat				II.b.			
<p>De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.4.5.2 of II.4.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.</p>									
Identificatie van het sperma	Testpro-gramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests					
		Verblijf donor	Spermawinning	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	eerste monster	tweede monster
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
<p>(1) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.</p> <p>(3) Alleen erkende spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG vermeld staan op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(4) Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).</p> <p>(5) Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen (PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1).</p> <p>(6) Datum invullen in de tabel in punt II.4.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).</p> <p>(7) Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).</p> <p>(8) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(9) De programma's die geen betrekking hebben op de zending moeten worden doorgehaald.</p> <p>(10) Namen en concentraties invullen.</p> <p>— De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>									
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>									

Afdeling B

MODEL 2 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en vóór 1 oktober 2014 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermawinningscentrum, waar het sperma is gewonnen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Bedrijf <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU					
			I.17.					
	I.18. Beschrijving van het product				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/>		Derde land		ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de producten								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identiteit donor		Datum van winning		Hoeveelheid		

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾, <div style="text-align: right;"><i>(naam van het land van uitvoer)</i></div>		
verklaart het volgende:		
II.1.	het spermawinningscentrum ⁽³⁾ waar het hierboven omschreven, voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma is gewonnen, behandeld en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
II.2.	gedurende de periode die liep van 30 dagen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma tot de opslagperiode van 30 dagen voor bevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:	
II.2.1.	het was gelegen in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁸⁾ , in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat: <ul style="list-style-type: none"> — niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁸⁾ als besmet met paardenpest was aangemerkt; — sinds 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was; — sinds zes maanden vrij van kwade droes en dourine was; 	
II.2.2.	het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁸⁾ vastgelegde voorwaarden voor bedrijven, en met name:	
(1) <i>hetzij</i>	[II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van: <ul style="list-style-type: none"> — alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht; — infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle dieren die na de slacht van de besmette dieren overbleven; — vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval; — rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval; — miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;] 	
(1) <i>hetzij</i>	[II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]	
II.2.3.	het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische symptomen van virale arteritis bij paarden en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden;	
II.3.	voordat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.3.1.	hebben zij drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Europese Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁸⁾ , in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:	
	— niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁸⁾ als besmet met paardenpest was aangemerkt;	
	— sinds ten minste 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;	
	— sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[II.3.2. kwamen zij uit het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[II.3.2. zijn zij op vesiculaire stomatitis (VS) onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 12 is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen ⁽⁴⁾ ;]	
II.3.3.	kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.2.2;	
II.4.	het hierboven omschreven sperma is afkomstig van donorchengsten:	
II.4.1.	die bij de toelating tot het centrum en op de dag van de spermawinning geen klinische symptomen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;	
II.4.2.	die gedurende 30 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische symptomen van virale arteritis bij paarden of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;	
II.4.3.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;	
II.4.4.	die de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium zijn uitgevoerd op monsters die volgens een van de onder II.4.5 omschreven programma's zijn genomen:	
⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i>	[II.4.4.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]	
⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ <i>hetzij</i>	[II.4.4.1. een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]	
<i>en</i>	[II.4.4.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van virale arteritis bij paarden (EVA), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[II.4.4.2. een virusisolatietest voor het opsporen van virale arteritis bij paarden (EVA) uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorchengst, met negatief resultaat;]	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><i>en</i></p> <p>II.4.4.3.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.5.1.</p> <p>II.4.5.2.</p> <p><i>en</i></p> <p><i>en</i></p> <p><i>en</i></p> <p>II.4.5.3.</p> <p><i>en</i></p>	<p>2 tests, uitgevoerd op met een tussenpoos van zeven dagen genomen monsters, voor het opsporen van de ziekteverwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p> <p>waarbij steeds als volgt ten minste een van de in de punten II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3 omschreven testprogramma's ⁽⁶⁾ is uitgevoerd met de in punt II.4.4 vermelde resultaten:</p> <p>de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen ⁽⁴⁾ vóór de eerste spermawinning en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsperiode van ten minste 30 dagen;</p> <p>de donorhengst heeft ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen ⁽⁴⁾ vóór de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het hierboven omschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsperiode van ten minste 30 dagen;</p> <p>de in punt II.4.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen ⁽⁴⁾;</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een van de in punt II.4.4.2 omschreven tests voor het opsporen van virale arteritis bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen ⁽⁴⁾];</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een virusisolatietest voor het opsporen van virale arteritis bij paarden is met negatief resultaat uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet eerder dan zes maanden voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is verkregen ⁽⁴⁾ en een op dezelfde datum ⁽⁴⁾ genomen bloedmonster gaf bij een serumneutralisatietest op virale arteritis bij paarden een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1 op 4;]</p> <p>de in punt II.4.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen ⁽⁴⁾;</p> <p>de in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen ⁽⁴⁾ vóór de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het hierboven omschreven sperma is gewonnen;</p> <p>de in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die 14 à 90 dagen nadat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen ⁽⁴⁾;</p>	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens		II. a. Referentienummer certificaat				II. b.			
II.4.6. waarbij de in de punten II.3.2 (1) en II.4.5 bedoelde tests zijn uitgevoerd op monsters die op de volgende data zijn genomen:									
Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum (4)		Datum bemonstering voor gezondheidstests (4)					
		Verblijf donor	Spermawinning	VS (1) II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II. 4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	eerste monster	tweede monster
<p>(1) <i>hetzij</i> [II.5. aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd;]</p> <p>(1) <i>hetzij</i> [II.5. aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal (7): ];</p> <p>II.6. het hierboven omschreven sperma is:</p> <p>II.6.1. gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.6.2. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container met daarop het nummer dat in vak I.23 is vermeld.</p> <p>Toelichting</p> <p>Deel I:</p> <p>Vak I.11: De plaats van oorsprong is het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.22: Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.</p> <p>Vak I.23: De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.</p> <p>Vak I.28: De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier.</p> <p>De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.</p>									

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens	II. a. Referentienummer certificaat	II. b.							
<p>Deel II:</p> <p>Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.4.6:</p> <p>Afkortingen:</p> <p>VS test op vesiculaire stomatitis (VS) indien vereist overeenkomstig punt II.3.2</p> <p>EIA-1 eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)</p> <p>EIA-2 tweede test op EIA</p> <p>EVA-B1 eerste bloedmonstertest op virale arteritis bij paarden (EVA)</p> <p>EVA-B2 tweede bloedmonstertest op EVA</p> <p>EVA-S1 eerste spermamonstertest op EVA</p> <p>EVA-S2 tweede spermamonstertest op EVA</p> <p>CEM-11 eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster</p> <p>CEM-12 eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen</p> <p>CEM-21 tweede test op CEM, eerste monster</p> <p>CEM-22 tweede test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-21 genomen</p> <p>Instructies:</p> <p>Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.28 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.4.5.2 of II.4.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.</p>									
Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests					
		Verblijf donor	Spermawinning	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	eerste monster	tweede monster
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
<p>(¹) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(²) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.</p>									

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling B

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(³) Alleen erkende spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Datum invullen in de tabel in punt II.4.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).</p> <p>(⁵) De agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(⁶) De programma's die geen betrekking hebben op de zending moeten worden doorgehaald.</p> <p>(⁷) Namen en concentraties invullen.</p> <p>(⁸) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p> <p>— De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

Afdeling C

MODEL 3 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermawinningscentrum, waar het sperma is gewonnen

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/> Bedrijf <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU					
			I.17.					
	I.18. Beschrijving van het product				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatische reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de producten Soort (wetenschappelijke benaming) Identiteit donor Datum van winning Hoeveelheid								

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling C

II. Gezondheidsgegevens

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾,
 (naam van het land van uitvoer)

verklaart het volgende:

- II.1. het spermawinningscentrum waar het hierboven omschreven, voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma is gewonnen, behandeld en opgeslagen:
- II.1.1. is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, bij Richtlijn 92/65/EEG;
- II.1.2. ligt op het grondgebied of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁶⁾, op een deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat vanaf de dag waarop het sperma is gewonnen tot en met de dag waarop het is verzonden, vrij was van:
- paardenpest, overeenkomstig de EU-wetgeving;
 - Venezolaanse paardenencefalomyelitis, sinds 2 jaar;
 - kwade droes en dourine, sinds zes maanden;
- II.1.3. is geen spermawinningscentrum waarvoor in de periode die liep van 30 dagen vóór de spermawinning tot de dag waarop het sperma is verzonden, op veterinairerechtelijke gronden gebaseerde verbodsbepalingen golden die de een van de volgende voorwaarden bevatte
- II.1.3.1. indien niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten werden geslacht of gedood, bleven de verbodsbepalingen van toepassing:
- in geval van paardenencefalomyelitis: gedurende zes maanden vanaf de datum waarop de met de ziekte besmette paardachtigen waren geslacht;
 - in geval van infectieuze anemie bij paarden: tot de datum waarop, nadat alle besmette dieren waren geslacht, de resterende dieren negatief hadden gereageerd op 2 cogginstests die met een tussenpoos van drie maanden waren verricht;
 - in geval van vesiculaire stomatitis: gedurende zes maanden;
 - in geval van rabiës: gedurende een maand na de constatering van het laatste geval;
 - in het geval van miltvuur: gedurende 15 dagen na de constatering van het laatste geval;
- II.1.3.2. indien alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten werden geslacht of gedood en de ruimten werden ontsmet, bleven de verbodsbepalingen van toepassing gedurende 30 dagen, of in geval van miltvuur gedurende 15 dagen, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;
- II.1.4. heeft in de periode die liep van 30 dagen vóór de spermawinning tot de dag waarop het sperma is verzonden, uitsluitend paardachtigen geherbergd die vrij waren van klinische symptomen van virale arteritis bij paarden en van besmettelijke baarmoederontsteking
- II.2. voordat de donorchengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:
- II.2.1. hebben zij drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven op het grondgebied of, in geval van regionalisering, in een deel van het grondgebied ⁽¹⁾ van het land van uitvoer dat in die periode vrij was van:
- paardenpest, overeenkomstig de EU-wetgeving;
 - Venezolaanse paardenencefalomyelitis, sinds 2 jaar;
 - kwade droes, sinds zes maanden;
 - dourine, sinds zes maanden;

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling C

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) <i>hetzij</i>	[II.2.2.	kwamen zij van het grondgebied van het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis was;]
(1) <i>hetzij</i>	[II.2.2.	zijn zij onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest voor vesiculaire stomatitis die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen op (4), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 12;]
II.2.3.		kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.1.3;
II.3.		het hierboven omschreven sperma is afkomstig van donorhengsten:
II.3.1.		die op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen klinische symptomen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;
II.3.2.		die gedurende ten minste 30 dagen vóór de spermawinning niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;
II.3.3.		die gedurende de laatste 30 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch symptoom van virale arteritis bij paarden vertoonde;
II.3.4.		die gedurende de laatste 60 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch symptoom van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden vertoonde;
II.3.5.		die, bij weten van de ondergetekende en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de spermawinning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;
II.3.6.		waarbij de volgende diergezondheidstests in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium zijn verricht overeenkomstig een van de in punt II.3.7 vermelde testprogramma's:
II.3.6.1.		een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden, met negatief resultaat (3);
(1) <i>hetzij</i>	[II.3.6.2.	een serumneutralisatietest voor het opsporen van virale arteritis bij paarden, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4;]
(1) <i>hetzij</i>	[II.3.6.2.	een virusisolatietest voor het opsporen van virale arteritis bij paarden uitgevoerd op een deel van het volledige sperma, met negatief resultaat;]
II.3.6.3.		2 met een tussenpoos van zeven dagen uitgevoerde tests voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat;
II.3.7.		waarvoor een van de volgende testprogramma's is uitgevoerd (5):
II.3.7.1.		de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen vóór de spermawinning en gedurende de winningsperiode, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengsten. De in punt II.3.6 vereiste tests zijn uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de bovengenoemde verblijfperiode en ten minste aan het begin van het fokseizoen zijn genomen op (4) en op (4);
II.3.7.2.		de donorhengst heeft niet zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengsten. De in punt II.3.6 vereiste tests zijn uitgevoerd op monsters die in de 14 dagen vóór de eerste spermawinning en ten minste aan het begin van het fokseizoen zijn genomen op (4) en op (4). De in punt II.3.6.1 vereiste test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat ten vroegste 120 dagen voordat het sperma is gewonnen, is genomen op (4).
(1) <i>hetzij</i>	[De in punt II.3.6.2 vereiste test is ten vroegste 30 dagen voordat het sperma is gewonnen voor het laatst uitgevoerd op (4);]	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling C

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) <i>hetzij</i>	[De voor virale arteritis bij paarden seropositieve hengst bleek geen virus af te scheiden bij een virusisolatietest die ten vroegste één jaar voordat het sperma is gewonnen, is verricht op(4);]	
II.3.7.3.	de in punt II.3.6 vereiste tests zijn tijdens de voor bevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen en ten vroegste 14 dagen na de spermawinning uitgevoerd op monsters die op(4) en op(4) zijn genomen;	
II.4.	het hierboven omschreven sperma is gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstukken II en III, bij Richtlijn 92/65/EEG.	
Toelichting		
Deel I:		
Vak I.11:	De plaats van oorsprong is het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.	
Vak I.22:	Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.	
Vak I.23:	De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.	
Vak I.28:	De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier.	
	De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.	
Deel II:		
(1)	Doorhalen indien niet van toepassing.	
(2)	De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.	
(3)	De agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.	
(4)	Datum invullen.	
(5)	De programma's die geen betrekking hebben op de zending moeten worden doorgehaald.	
(6)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.	
—	De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.	
Officiële dierenarts		
Naam (in hoofdletters):	Hoedanigheid en titel:	
Datum:	Handtekening:	
Stempel:		

Afdeling D

MODEL 4 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, en van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en vóór 1 oktober 2014 of vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermaopslagcentrum

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Bedrijf <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU					
			I.17. Cites-nrs.					
	I.18. Beschrijving van het product				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de producten								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Identiteit donor		Datum van winning		Hoeveelheid		

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling D

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾, (naam van het land van uitvoer)		
verklaart het volgende:		
II.1. het in vak I.11 vermelde centrum ⁽³⁾ waar het naar de Unie uit te voeren sperma was opgeslagen:		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[II.1.1. voldoet aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG ⁽⁴⁾ en wordt geëxploiteerd en gecontroleerd overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder II, punt 1, bij die richtlijn;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[II.1.1. voldoet aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG en wordt geëxploiteerd en gecontroleerd overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder II, punt 2, bij die richtlijn;]	
II.2. het naar de Unie uit te voeren sperma is:		
II.2.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen in een erkend spermawinningscentrum ⁽⁵⁾ dat geëxploiteerd en gecontroleerd wordt overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, en dat		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[gelegen is in het land van uitvoer;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[gelegen is in ⁽²⁾ , en het sperma is in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als de voorwaarden voor de invoer van sperma van paardachtigen in de Unie overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;]	
II.2.2. naar het in vak I.11 vermelde centrum vervoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 1 in bijlage III, deel 1, afdeling A, bij Verordening (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 2 in bijlage III, deel 1, afdeling B, bij Verordening (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 3 in bijlage III, deel 1, afdeling C, bij Verordening (EU) 2018/659 ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/471/EU ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/471/EU ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 3 in bijlage II, deel 2, afdeling C, bij Besluit 2010/471/EU ⁽⁶⁾ ;]	
⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[Beschikking 96/539/EG van de Commissie ⁽⁶⁾ ;]	
II.2.3. opgeslagen in omstandigheden die voldoen aan bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;		
II.2.4. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container met daarop het nummer dat in vak I.23 is vermeld.		
Toelichting		
Deel I:		
Vak I.11:	De plaats van oorsprong is het spermaopslagcentrum waaruit het sperma is verzonden.	
Vak I.17:	Het volgnummer van de afzonderlijke officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het hierboven beschreven sperma vergezeld ging van het erkende spermawinningscentrum van oorsprong naar het hierboven beschreven spermaopslagcentrum, moet worden vermeld. Het origineel van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.	

LAND

Sperma van paardachtigen — Afdeling D

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Vak I.22:	Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.	
Vak I.23:	De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.	
Vak I.28:	De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier.	
	De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.	
Deel II:		
(1) Doorhalen indien niet van toepassing.		
(2) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorghengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.		
(3) Alleen erkende spermawinnings- of -opslagcentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG vermeld staan op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm		
(4) Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).		
(5) Alleen erkende spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, en artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG vermeld staan op de volgende websites van de Commissie: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en ; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .		
(6) Het origineel van de documenten of gezondheidscertificaten, of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het hierboven omschreven sperma van het erkende spermawinningscentrum van oorsprong naar het in vak I.11 vermelde erkende centrum van verzending vergezeld ging, moeten aan dit certificaat worden gehecht.		
— De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

DEEL 2

Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van eicellen en embryo's*Afdeling A*

MODEL 1 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen eicellen en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen of geproduceerd en die worden verzonden door een erkend embryo-winnings- of -productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Embryoteam <input type="checkbox"/> Naam Erkeningsnummer Adres Postcode		I.12. Plaats van bestemming Bedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Naam Erkeningsnummer Adres Postcode					
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten		I.16. GIP van binnenkomst in de EU I.17.					
	I.18. Beschrijving van het product				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
	I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/containernummer				I.24.				
I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de producten Soort Categorie Identiteit donor Datum van winning Hoeveelheid (wetenschappelijke benaming)								

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾, (naam van het land van uitvoer)			
	verklaart het volgende:			
	II.1.	de hierboven omschreven eicellen/embryo's ⁽¹⁾ :		
	II.1.2.	zijn gewonnen/geproduceerd ⁽¹⁾ door het in vak I.11 vermelde team ⁽³⁾ dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG ⁽⁴⁾ en ten minste eenmaal per kalenderjaar door een officiële dierenarts wordt gecontroleerd;		
	II.1.3.	zijn gewonnen/geproduceerd ⁽¹⁾ , behandeld en opgeslagen in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.4.	zijn gewonnen op een plaats die gescheiden is van de andere ruimten of delen van het bedrijf en die in goede staat is en vóór de winning gereinigd en ontsmet is;		
	II.1.5.	zijn onderzocht, behandeld en verpakt in een laboratorium dat niet ligt in een gebied waarvoor verbodsbepalingen of quarantainemaatregelen zoals bedoeld in punt II.1.6 gelden, in een afdeling van dat laboratorium die gescheiden is zowel van de afdeling waar de apparatuur en het materiaal worden opgeslagen die bij de donordieren worden gebruikt, als van de ruimte waar de donordieren worden behandeld;		
	II.1.6.	zijn afkomstig van merries:		
		II.1.6.1.	die drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking hebben verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁵⁾ , in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:	
			— niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met paardenpest was aangemerkt;	
		— sinds ten minste 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;		
		— sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;		
⁽¹⁾ hetzij	[II.1.6.2.	die afkomstig zijn uit een land van uitvoer dat op de dag van de winning sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]		
⁽¹⁾ hetzij	[II.1.6.2.	die op vesiculaire stomatitis (VS) zijn onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 32 is uitgevoerd of aan de hand van een Elisa die overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 30 dagen vóór de winning van de eicellen/embryo's ⁽¹⁾ op ⁽⁶⁾ is genomen;]		
⁽¹⁾ hetzij	[II.1.6.3.	die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen/embryo's ⁽¹⁾ tot en met de dag van verzending ervan voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]		
⁽¹⁾ hetzij	[II.1.6.3.	die, in geval van bevroren eicellen/embryo's ⁽¹⁾ , de laatste 30 dagen vóór de winning zijn gehouden op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen/embryo's ⁽¹⁾ tot het einde van de 30 dagen durende verplichte opslag in een daarvoor erkende ruimte voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]		

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) <i>hetzij</i>	[II.1.6.3.1.	<p>nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:</p> <ul style="list-style-type: none"> — alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht; — infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle paardachtigen die na de slacht van de besmette dieren overbleven; — vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval; — rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval; — miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;]
(1) <i>hetzij</i>	[II.1.6.3.1.	<p>nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]</p>
II.1.6.4.		<p>die gedurende de laatste 30 dagen vóór de winning van de eicellen/embryo's (1) hebben verbleven op bedrijven waar gedurende ten minste 60 dagen geen enkel van de paardachtigen klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft ver</p>
II.1.6.5.		<p>die gedurende ten minste 30 dagen vóór de winning van de eicellen/embryo's (1) en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.1.6.6.1 en II.1.6.6.2 en de datum van de winning van de eicellen/embryo's (1) niet natuurlijk zijn gedekt;</p>
II.1.6.6.		<p>die als volgt de tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van de desbetreffende hoofdstukken van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium, waarvan de accreditering gelijkwaardig is aan de in artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004 (7) bedoelde accreditering en geldt voor de hierna bedoelde tests:</p>
(8) [II.1.6.6.1.		<p>voor infectieuze anemie bij paarden (EIA): een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.1.6.5 bedoelde periode is genomen op (6), en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen vóór de winning van de voor invoer in de Unie bedoelde eicellen/embryo's (1) is genomen op (6);]</p>
II.1.6.6.2.		<p>voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM): een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste 2 monsters (swabs) die gedurende de in punt II.1.6.5 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen</p>
		<p>[II.1.6.6.2.1. op 2 tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op (6) en op (6) in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het transport koel worden bewaard;]</p>

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(¹) en/of</p> <p>II.1.6.7. die, bij weten van de ondergetekende en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de winning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p> <p>II.1.6.8. die op de dag waarop de eicellen/embryo's (¹) zijn gewonnen, geen klinische symptomen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;</p> <p>II.1.7. zijn gewonnen/geproduceerd (¹) na de datum waarop het in vak I.11 vermelde embryowinningsteam/embryoproductieteam (¹) door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer werd erkend;</p> <p>II.1.8. zijn onmiddellijk na de winning/productie (¹) behandeld en gedurende ten minste 30 dagen onder goedgekeurde omstandigheden opgeslagen, en werden vervoerd onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie/in-vitrofertilisatie (¹) met sperma dat voldeed aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en afkomstig was van spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 2, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG (⁹) zijn erkend en die gevestigd zijn in een lidstaat van de Unie of in een derde land of in een deel van het grondgebied van een derde land zoals vermeld in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie waaruit de invoer van sperma van geregistreerde paarden, geregistreerde paardachtigen of als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig artikel 4 van die verordening toegestaan is, zoals aangegeven in de kolommen 11, 12 en 13 van bijlage I bij die verordening (¹⁰) (¹¹);</p> <p>(¹²) II.3. de voor de productie in vitro van de hierboven omschreven embryo's gebruikte eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG en met name aan de in de punten II.1.1 tot en met II.1.8 van dit certificaat vastgestelde eisen.]</p>	<p>II.1.6.6.2.2. op 1 tijdstip op (⁶) in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>De in de punten II.1.6.6.2.1 en II.1.6.6.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst.</p>	
Toelichting		
Deel I:		
Vak I.11:	De plaats van oorsprong is het embryowinnings- of -productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, behandeld en opgeslagen, en dat erkend is overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG en vermeld staat op de volgende website van de Commissie:	
	http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .	
Vak I.22:	Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.	
Vak I.23:	De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.	
Vak I.28:	Categorie: in vivo verkregen embryo's, in vivo in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.	
	De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier.	
	De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.	

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Deel II:</p> <p>(¹) Doorhalen indien niet van toepassing.</p> <p>(²) Alleen in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie vermelde derde landen en delen van het grondgebied daarvan waaruit ook de invoer van geregistreerde paardachtigen en als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen is toegestaan en die in kolom 14 van bijlage I bij die verordening zijn aangeduid.</p> <p>(³) Alleen erkende embryowinnings- en -productieteams die overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG vermeld staan op de volgende website van de Commissie:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).</p> <p>(⁵) Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen (PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1).</p> <p>(⁶) Datum invullen (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).</p> <p>(⁷) Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).</p> <p>(⁸) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin de eicellen en embryo's zijn gewonnen en het sperma is gebruikt voor bevruchting geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(⁹) Alleen erkende spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG vermeld staan op de volgende websites van de Commissie:</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(¹⁰) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.</p> <p>(¹¹) Geldt niet voor eicellen.</p> <p>(¹²) Schrappen indien geen van de embryo's in de zending door in-vitrofertilisatie van eicellen zijn verkregen.</p> <p>— De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

Afdeling B

MODEL 2 — Modelgezondheidscertificaat voor de invoer van zendingen van voorraden eicellen en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en vóór 1 oktober 2014 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryowinnings- of -productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd

LAND:

Veterinair certificaat voor de EU

Deel I: Informatie 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. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.							
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code
	I.11. Plaats van oorsprong Embryoteam <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode				I.12. Plaats van bestemming Bedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode				Erkenningsnummer			
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek							
	I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie Referentie van documenten				I.16. GIP van binnenkomst in de EU				I.17.			
	I.18. Beschrijving van het product						I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85			I.20. Hoeveelheid		
	I.21.						I.22. Aantal verpakkingen			I.24.		
I.23. Zegelnummer/containernummer						I.25. Producten gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>			I.26. Voor doorvoer naar een derde land door de EU <input type="checkbox"/>			
Derde land				ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificatie van de producten												
Soort (wetenschappelijke benaming)		Categorie		Identiteit donor		Datum van winning		Hoeveelheid				

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer ⁽²⁾,
 (naam van het land van uitvoer)

verklaart het volgende:

II.1. de hierboven omschreven eicellen/embryo's ⁽¹⁾:

II.1.2. zijn gewonnen/geproduceerd ⁽¹⁾ door het in vak I.11 vermelde team ⁽³⁾ dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG en ten minste eenmaal per kalenderjaar door een officiële dierenarts wordt gecontroleerd;

II.1.3. zijn gewonnen/geproduceerd ⁽¹⁾, behandeld en opgeslagen in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.1.4. zijn gewonnen op een plaats die gescheiden is van de andere ruimten of delen van het bedrijf en die in goede staat is en vóór de winning gereinigd en ontsmet is;

II.1.5. zijn onderzocht, behandeld en verpakt in een laboratorium dat niet ligt in een gebied waarvoor verbodsbepalingen of quarantainemaatregelen zoals bedoeld in punt II.1.6 gelden, in een afdeling van dat laboratorium die gescheiden is zowel van de afdeling waar de apparatuur en het materiaal worden opgeslagen die bij de donordieren worden gebruikt, als van de ruimte waar de donordieren worden behandeld;

II.1.6. zijn afkomstig van merries:

II.1.6.1. die drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Europese Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking hebben verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG ⁽⁶⁾, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:

- niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met paardenpest was aangemerkt;
- sinds ten minste 2 jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;
- sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;

⁽¹⁾ *hetzij* [II.1.6.2. die afkomstig zijn uit een land van uitvoer dat op de dag van de winning sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis was;]

⁽¹⁾ *hetzij* [II.1.6.2. die zijn onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest voor vesiculaire stomatitis die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 30 dagen vóór de winning is genomen op ⁽⁴⁾, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 12;]

⁽¹⁾ *hetzij* [II.1.6.3. die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen/embryo's ⁽¹⁾ tot en met de dag van verzending ervan voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]

⁽¹⁾ *hetzij* [II.1.6.3. die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen/embryo's ⁽¹⁾ totdat, in geval van bevroren eicellen/embryo's ⁽¹⁾, de verplichte opslagperiode van 30 dagen in een daarvoor erkende ruimte was afgelopen, voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) <i>hetzij</i> [II.1.6.3.1.	nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:	
	— alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;	
	— infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (cogginstests) die wordt uitgevoerd op monsters die op 2 tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle paardachtigen die na de slacht van de besmette dieren overleven;	
	— vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;	
	— rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;	
	— miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;]	
(1) <i>hetzij</i> [II.1.6.3.1.	nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]	
II.1.6.4.	die gedurende de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven waar ten minste 60 dagen geen klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden zijn geconstateerd;	
II.1.6.5.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de winning van de eicellen of embryo's en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.1.6.6 en II.1.6.7 en de datum van de winning van de eicellen en embryo's niet natuurlijk zijn gedekt;	
II.1.6.6.	die met negatief resultaat een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden hebben ondergaan die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de laatste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's is genomen op (4), en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat de eicellen of embryo's zijn gewonnen (5), is genomen op (4);	
II.1.6.7.	die een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden hebben ondergaan door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> , uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's gedurende 2 opeenvolgende bronstperioden van de slijmvliesooppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen zijn genomen, namelijk op (4) en op (4), alsmede op een in een van de bronstperioden op (4) genomen kweekmonster van de endometriale cervix, met telkens een negatief resultaat na een kweek van 7 à 14 dagen;	
II.1.6.8.	die, bij weten van de ondergetekende en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de winning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;	
II.1.6.9.	die op de dag waarop de eicellen/embryo's (1) zijn gewonnen, geen klinische symptomen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;	
II.1.7.	zijn gewonnen/geproduceerd (1) na de datum waarop het in vak I.11 vermelde embryowinningsteam/embryoproductieteam (1) door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer werd erkend;	

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.1.8. zijn onmiddellijk na de winning/productie ⁽¹⁾ behandeld en gedurende ten minste 30 dagen onder goedgekeurde omstandigheden opgeslagen, en werden vervoerd onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie/in-vitrofertilisatie ⁽¹⁾ met sperma dat voldeed aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en afkomstig was van spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 2, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn erkend en die gevestigd zijn in een lidstaat van de Europese Unie of in een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land zoals vermeld in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie waaruit de invoer van sperma van geregistreerde paarden, geregistreerde paardachtigen of als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig artikel 4 van die verordening toegestaan is, zoals aangegeven in de kolommen 11, 12 en 13 van bijlage I bij die verordening ⁽⁶⁾ ⁽⁷⁾;</p> <p>II.3. de voor de productie in vitro van de hierboven omschreven embryo's gebruikte eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG en met name aan de in de punten II.1.1 tot en met II.1.8 van dit certificaat vastgestelde eisen ⁽¹⁾.</p>		
Toelichting		
Deel I:		
<p>Vak I.11:</p>	<p>De plaats van oorsprong is het embryowinnings- of -productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, behandeld en opgeslagen, en dat erkend is overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad en vermeld staat op de volgende website van de Commissie:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p>	
<p>Vak I.22:</p>	<p>Het aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal containers.</p>	
<p>Vak I.23:</p>	<p>De identificatie van de container en het zegelnummer vermelden.</p>	
<p>Vak I.28:</p>	<p>Categorie: in vivo verkregen embryo's, in vivo in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p> <p>De identiteit van de donor moet overeenkomen met de officiële identificatie van het dier.</p> <p>De datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj.</p>	
Deel II:		
<p>⁽¹⁾</p>	<p>Doorhalen indien niet van toepassing.</p>	
<p>⁽²⁾</p>	<p>Alleen in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie vermelde derde landen en delen van het grondgebied daarvan waaruit ook de invoer van geregistreerde paardachtigen en als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen is toegestaan en die in kolom 14 van bijlage I bij die verordening zijn aangeduid.</p>	
<p>⁽³⁾</p>	<p>Alleen erkende embryowinnings- en -productieteams die overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p>	
<p>⁽⁴⁾</p>	<p>Datum invullen.</p>	
<p>⁽⁵⁾</p>	<p>De agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p>	

LAND

Eicellen/embryo's van paardachtigen

II. Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁶) Alleen erkende spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende websites van de Commissie:</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(⁷) Geldt niet voor eicellen.</p> <p>(⁸) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p> <p>— De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

DEEL 3

Toelichting voor de certificering

<p>a) De gezondheidscertificaten worden op basis van de modellen in bijlage III, deel 1 of 2, door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer afgegeven overeenkomstig de lay-out van het model voor het betrokken product.</p> <p>Op elk certificaat worden, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen opgenomen die voor elk land vereist zijn en de eventuele aanvullende garanties die voor het land of deel van het grondgebied van het land van uitvoer vereist zijn.</p> <p>b) Er wordt één afzonderlijk gezondheidscertificaat afgegeven voor elke zending sperma, oöcyten of embryo's die worden uitgevoerd vanuit één in de kolommen 2 en 4 van bijlage I opgenomen grondgebied en die worden verzonden naar dezelfde bestemming en worden vervoerd in dezelfde treinwagon, dezelfde vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip.</p> <p>c) Het originele gezondheidscertificaat bestaat uit één blad of vormt, indien meer tekst is vereist, een ondeelbaar geheel bestaande uit alle benodigde bladen.</p> <p>d) Indien in het modelgezondheidscertificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, houdt dit in dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het gezondheidscertificaat mogen worden weggelaten.</p> <p>e) Het gezondheidscertificaat wordt opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de EU-lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie is gelegen en van de lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het gezondheidscertificaat in de officiële taal van een andere lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.</p> <p>f) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie vak I.28 van het modelgezondheidscertificaat) extra bladen aan het gezondheidscertificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele gezondheidscertificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts.</p>	<p>g) Indien het gezondheidscertificaat, inclusief de onder f) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, moet elke bladzijde onderaan worden genummerd — (<i>bladzijdenummer</i>) van (<i>totaal aantal bladzijden</i>) — en moet elke bladzijde bovenaan worden voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.</p> <p>h) Het originele gezondheidscertificaat moet door een officiële dierenarts in de 24 uur vóór het laden van de zending voor uitvoer naar de Unie worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten erop toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG ⁽¹⁾ van de Raad.</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts moet verschillen van die van de gedrukte tekst op het gezondheidscertificaat. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.</p> <p>i) Het originele gezondheidscertificaat moet de zending tot in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie vergezellen.</p> <p>j) Het in de vakken I.2 en II.a van het modelgezondheids-certificaat vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer worden toegekend.</p>
--	---

⁽¹⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

BIJLAGE IV

CATEGORIEËN MANNELIJKE PAARDACHTIGEN WAAROP DE VOORWAARDEN INZAKE VIRALE ARTERITIS BIJ PAARDEN OVEREENKOMSTIG ARTIKEL 15, ONDER b), ii), VAN RICHTLIJN 2009/156/EG VAN TOEPASSING ZIJN

1. De eis inzake virale arteritis bij paarden van artikel 15, onder b), ii), van Richtlijn 2009/156/EG is van toepassing op ongecastreerde mannelijke paardachtigen, met uitzondering van:
 - a) paardachtigen die onder officieel toezicht met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd vaccin tegen virale arteritis bij paarden zijn gevaccineerd overeenkomstig een van de volgende protocollen:
 - i) de paardachtigen worden tijdens een isolatieperiode van ten minste 28 dagen gevaccineerd nadat zij zijn getest aan de hand van een serumneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan zeven dagen na het begin van de isolatieperiode is genomen of aan de hand van een virusisolatietest die met negatief resultaat is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma dat niet eerder dan zeven dagen na het begin van de isolatieperiode is genomen en zij worden gedurende 21 dagen na de vaccinatie afgezonderd van andere paardachtigen;
 - ii) de paardachtigen worden op de leeftijd van 180 à 270 dagen gevaccineerd nadat zij zijn onderworpen aan een virusneutralisatietest voor virale arteritis bij paarden die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is uitgevoerd of die op 2 met een tussenpoos van ten minste 14 dagen genomen bloedmonsters is uitgevoerd met stabiele of afnemende titers. De paardachtigen worden tot 21 dagen na de vaccinatie afgezonderd van andere paardachtigen;
 - b) paardachtigen jonger dan 180 dagen;
 - c) als slachtdieren gehouden paardachtigen die rechtstreeks naar een slachthuis worden verzonden.
2. Het uitvoeren van de test en het certificeren van de test, het resultaat en de vaccinatie gebeuren onder officieel veterinaire toezicht. De vaccinatie wordt overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant met regelmatige tussenpozen herhaald.

De partijnummers van het goedgekeurde vaccin, de gegevens van de vaccinatie en hervaccinatie en de resultaten van de serologische tests of de tests voor de opsporing van de ziekteverwekker worden geregistreerd, in het identificatiedocument (paspoort) indien dat beschikbaar is, en worden met het oog op certificering beschikbaar gesteld.
3. Om de afwezigheid van het equinearteritisvirus in sperma aan te tonen, wordt proefdekken zoals omschreven in artikel 12.9.2, punt 4, onder a), van de Terrestrial Animal Health Code van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als gelijkwaardig aan de in punt 1, onder a), i), bedoelde virusisolatietest beschouwd.

BIJLAGE V

MODELVERKLARINGEN

DEEL 1

Verklaring van de gezagvoerder van het vliegtuig

(Invullen en aan het gezondheidscertificaat hechten indien het vervoer tot aan de grens van de Unie, ook indien slechts gedeeltelijk, plaatsvindt door de lucht.)

Verklaring van de gezagvoerder van het vliegtuig

Ondergetekende, gezagvoerder van het vliegtuig (naam), verklaart dat de kist of container waarin de in het bijgaande gezondheidscertificaat nr. bedoelde dieren staan en de ruimte daarrond vóór vertrek met een insectendodend middel zijn besproeid.

Gedaan te op

(luchthaven van vertrek)

(datum van vertrek)

(handtekening van de gezagvoerder)

(stempel)

(naam in blokletters en titel)

DEEL 2

Verklaring van de kapitein van het schip

(Invullen en aan het gezondheidscertificaat hechten indien het vervoer tot aan de grens van de Unie, ook indien slechts gedeeltelijk, per schip gebeurt.)

Verklaring van de kapitein van het schip

Ondergetekende, kapitein van het schip (naam), verklaart dat de in het bijgaande gezondheidscertificaat nr. bedoelde dieren aan boord van het schip zijn gebleven tijdens de reis van in (*land van uitvoer*) naar in de Unie en dat het schip op weg naar de Unie niet heeft aangelegd op een plaats buiten (*land van uitvoer*), behalve in: (*aanloophavens*). Bovendien zijn deze dieren tijdens de reis niet in contact gekomen met andere dieren aan boord met een lagere gezondheidsstatus.

Gedaan te op

(haven van aankomst)

(datum van aankomst)

(handtekening van de kapitein)

(stempel)

(naam in blokletters en titel)

DEEL 3

Modeloverladingsmanifest

(Invullen en aan het gezondheidscertificaat hechten indien de dieren tijdens het vervoer naar de grens van de Unie van een vliegtuig naar een ander vliegtuig of van een schip naar een ander schip worden overgeladen in een land dat niet in bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie is opgenomen)

Volnummer:

Referentienummer air cargo transfer manifest: (1)

Land waar overlading plaatsvindt:

Luchthaven (2)/Haven (2) van aankomst:

Datum van aankomst:

Datum van overlading:

Overdragende vervoerder:

Ontvangende vervoerder:

Beschrijving van de zending:	Diersoort: Totaal aantal dieren:
Volnummer gezondheidscertificaat	Opmerkingen

Ondergetekende, officieel dierenarts (2)/douaneambtenaar (2) in de bovengenoemde luchthaven (2)/haven (2), verklaart dat de overlading onder haar/zijn toezicht is gebeurd en dat de volgende voorwaarden werden nageleefd:

- de paardachtigen zijn tijdens de overlading beschermd tegen aanvallen van insecten die vectoren van op paardachtigen overdraagbare ziekten zijn;
- de paardachtigen zijn niet in contact gekomen met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus;
- de kisten, containers of vliegtuigstallen en de ruimte eromheen in het compartiment zijn onmiddellijk na het sluiten van de deuren van het luchtvaartuig (2)/het schip (2) besproeid met een geschikt insectenwerend middel in combinatie met een insectendodend middel.

De zending is volledig en zonder uitwendig zichtbare gebreken overgeladen, met uitzondering van wat in de kolom „Opmerkingen” wordt vermeld.

Gedaan te op

..... (handtekening van de officiële dierenarts of douaneambtenaar) (naam in blokletters en titel)	Stempel
---	---------

(1) Niet invullen indien het een overlading tussen schepen betreft.

(2) Doorhalen indien niet van toepassing.