

Onderstaande tekst dient louter ter informatie en is juridisch niet bindend. De EU-instellingen zijn niet aansprakelijk voor de inhoud. Alleen de besluiten die zijn gepubliceerd in het Publicatieblad van de Europese Unie (te raadplegen in EUR-Lex) zijn authentiek. Deze officiële versies zijn rechtstreeks toegankelijk via de links in dit document

► **B**

UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 21 oktober 2013

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

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2013) 6721)

(Voor de EER relevante tekst)

(2013/519/EU)

(PB L 281 van 23.10.2013, blz. 20)

Gewijzigd bij:

| | | Publicatieblad | | |
|-------------|--|----------------|------|-----------|
| | | nr. | blz. | datum |
| ► M1 | Uitvoeringsbesluit (EU) 2017/98 van de Commissie van 18 januari 2017 | L 16 | 37 | 20.1.2017 |



UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 21 oktober 2013

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

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2013) 6721)

(Voor de EER relevante tekst)

(2013/519/EU)

Artikel 1

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

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

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

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

Artikel 2

Diergezondheidscertificaat voor de invoer uit gebieden of derde landen

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

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

Artikel 3

Intrekkingen

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

▼B

Artikel 4

Overgangsbepalingen

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

Artikel 5

Toepassing

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

Artikel 6

Adressaten

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

▼ B

BIJLAGE

▼ M1

DEEL 1

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

| LAND | | Veterinair certificaat voor de invoer in de EU | | | | | |
|---|--|--|---|--|--------------------------|-------------------------------|------|
| Deel I: gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender Naam Adres Land Tel. | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | |
| | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | |
| | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | |
| | I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Tel. | | I.6. | | | | |
| | I.7. Land van oorsprong | ISO-code | I.8. | I.9. Land van bestem- ming | ISO-code | I.10. Regio van bestemming | Code |
| | I.11. Plaats van oorsprong Naam Erkeningsnummer Adres Naam Erkeningsnummer Adres Naam Erkeningsnummer Adres | | I.12. Plaats van bestemming Naam Erkeningsnummer Adres | | | | |
| | I.13. Plaats van lading | | I.14. Datum van vertrek | | | | |
| | I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | |
| | | | I.17. | | | | |
| | I.18. Omschrijving van de goederen | | | I.19. Productcode (GS-code) 010619 | | | |
| | | | | | I.20. Aantal/Hoeveelheid | | |
| I.21. | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | I.24. | | | | |

▼ M1

| | | | | | |
|--|--------------------------|--------------------------------------|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | | |
| Anders | <input type="checkbox"/> | Gezelschapsdieren | <input type="checkbox"/> | Erkende instellingen | <input type="checkbox"/> |
| I.26. | | I.27. Voor invoer of toelating in EU | | <input type="checkbox"/> | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Identificatiesysteem | Identificatienummer | Geboortedatum [dd/mm/jjjj] | | |
| | | | | | |



LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

| Deel II: certificering | II. Informatie over de gezondheid | | II.a. Referentienummer certificaat | | II.b. | | |
|---------------------------------|--|--|------------------------------------|---------------|------------------------------|------------------|-------------------------------------|
| | Ondergetekende, officieel dierenarts van (naam derde land) verklaart dat de in vak I.28 omschreven dieren: | | | | | | |
| | II.1. | afkomstig zijn van de in vak I.11 omschreven bedrijven of handelszaken, die door de bevoegde autoriteit zijn geregistreerd, waarvoor geen verbodsmaatregelen om veterinaire redenen gelden, waar de dieren regelmatig worden onderzocht en die voldoen aan de voorschriften in verband met het welzijn van de gehouden dieren; | | | | | |
| | II.2. | ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten vertoonden en geschikt waren voor het geplande vervoer; | | | | | |
| (¹) hetzij | II.3. | bestemd zijn voor een in vak I.12 omschreven instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend, en afkomstig zijn uit een gebied of derde land dat is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.] | | | | | |
| (¹) hetzij | II.3. | ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste twaalf weken oud waren en er ten minste 21 dagen zijn verstreken sinds de voltooiing van de primaire rabiësvaccinatie (²), die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie (³); en | | | | | |
| (¹) hetzij | II.3.1. | afkomstig zijn uit een gebied of derde land dat is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie en dat de bijzonderheden van de huidige rabiësvaccinatie zijn vermeld in de onderstaande tabel;] | | | | | |
| (¹) hetzij | II.3.1. | afkomstig zijn uit of zullen worden doorgevoerd door een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie of deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie, en dat een titreringsstest op rabiësentilichamen (⁴), uitgevoerd op een bloedmonster dat werd afgenomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, niet eerder dan dertig dagen na de voorgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voor de afgifte van dit certificaat, een antilichaamtiter gelijk aan of groter dan 0,5 IE/ml (⁵) te zien gaf, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie, en dat de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabië en de bemonsteringsdatum voor het testen van de immunreactie zijn vermeld in de onderstaande tabel: | | | | | |
| Transponder of tatoeage | | | | | Geldigheid van de vaccinatie | | |
| Alfanumerieke code van het dier | Datum van implanteren en/of inlezen (⁶) [dd/mm/jjjj] | Vaccinatie-datum [dd/mm/jjjj] | Naam en producent van het vaccin | Partij-nummer | Van [dd/mm/jjjj] | Tot [dd/mm/jjjj] | Datum van bloedmonster [dd/mm/jjjj] |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | |]; |
| (¹) hetzij | II.4. | honden zijn die als bestemming een lidstaat hebben die is opgenomen in de lijst van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie en zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> , en dat de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie (⁷) (⁸) zijn vermeld in de onderstaande tabel.] | | | | | |
| (¹) hetzij | II.4. | niet zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> .] | | | | | |



LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

| II. Informatie over de gezondheid | | II.a. Referentienummer certificaat | | II.b. |
|--|-----------------------------------|--|--|-------|
| Alfanumerieke code van de transponder of tatoeage van de hond | Behandeling tegen Echinococcus | | Behandelende dierenarts | |
| | Naam en producent van het product | Datum [dd/mm/jjjj] en tijdstip van behandeling [00:00] | Naam in blokletters, stempel en handtekening | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | |] |
| <p>Opmerkingen</p> <p>a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (<i>Canis lupus familiaris</i>), katten (<i>Felis silvestris catus</i>) en fretten (<i>Mustela putorius furo</i>).</p> <p>b) Dit certificaat is geldig gedurende tien dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts. Bij vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met de duur van de zeereis.</p> <p>Deel I:</p> <p>Vak I.11: <i>Plaats van oorsprong</i>: naam en adres van de inrichting van verzending. Erkennings- of registratienummer vermelden.</p> <p>Vak I.12: <i>Plaats van bestemming</i>: verplicht als de dieren bestemd zijn voor een instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend.</p> <p>Vak I.25: <i>Goederen gecertificeerd voor</i>: „anders” aankruisen als de dieren worden vervoerd overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.</p> <p>Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: transponder of tatoeage aangeven. <i>Identificatienummer</i>: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen.</p> <p>Deel II:</p> <p>(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(²) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.</p> <p>(³) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(⁴) De titringstest op rabiësantilichamen als bedoeld in punt II.3.1:</p> <ul style="list-style-type: none"> — moet worden uitgevoerd op een monster dat ten minste dertig dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer is afgenomen door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts; — moet een niveau van neutralisering van antilichamen tegen het rabiësvirus in serum meten dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IE/ml; — moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animals/pet-movement/approved-labs_en); | | | | |

▼ M1

| LAND | | Invoer van honden, katten en fretten in de Unie | |
|-----------------------------------|---|--|--|
| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> — hoeft niet te worden herhaald op een dier dat, nadat die test bevredigende resultaten heeft opgeleverd, opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie. <p>Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over het resultaat van de in punt II.3.1 bedoelde test op rabiësantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(⁵) Door dit resultaat te certificeren, bevestigt de officiële dierenarts dat hij, naar zijn beste vermogen en indien nodig door contact op te nemen met het in het verslag vermelde laboratorium, de authenticiteit heeft gecontroleerd van het laboratoriumverslag betreffende de resultaten van de in punt II.3.1 bedoelde titratietest op antilichamen.</p> <p>(⁶) In samenhang met voetnoot 3 moet de merking van de betrokken dieren door het implanteren van een transponder of door een duidelijk leesbare tatoeage die vóór 3 juli 2011 is aangebracht, worden gecontroleerd vóór een bijschrijving in dit certificaat wordt gedaan, en de merking moet steeds gebeuren vóór een eventuele vaccinatie of, indien van toepassing, vóór deze dieren worden getest.</p> <p>(⁷) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.4, moet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — zijn uitgevoerd door een dierenarts binnen een periode van niet meer dan 120 uur en niet minder dan 24 uur vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie; — bestaan uit de toediening van een erkend geneesmiddel dat de passende dosis praziquantel of farmacologisch werkzame stoffen bevat waarvan is aangetoond dat zij zelfstandig of in combinatie de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van <i>Echinococcus multilocularis</i> in het desbetreffende soort gastheer verminderen. <p>(⁸) In de in punt II.4 opgenomen tabel moeten de gegevens van een latere behandeling worden vermeld als die is toegediend nadat het certificaat is ondertekend maar vóór de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie.</p> | | |
| | <p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> | <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p> | |

▼ B

DEEL 2

Toelichting voor het invullen van de diergezondheidscertificaten

- a) Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.
- b) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.
- c) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie gelegen is en van de lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal of talen van een andere lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.

▼B

- d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie punt I.28. van het modeldiergezondheidscertificaat) extra bladen of bewijsstukken aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen of bewijsstukken beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts.
- e) Indien het certificaat, inclusief de onder d) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdennummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- f) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts van het gebied of derde land van uitvoer worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van uitvoer ziet erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad.

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.

- g) Het in de vakken I.2. en II.a vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit worden toegekend.