

Acest document reprezintă un instrument de documentare, iar instituțiile nu își asumă responsabilitatea pentru conținutul său.

► **B** **REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 577/2013 AL COMISIEI**
din 28 iunie 2013

privind modelele de documente de identificare pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici, stabilirea de liste de teritorii și țări terțe și cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor care atestă respectarea anumitor condiții prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului

(Text cu relevanță pentru SEE)

(JO L 178, 28.6.2013, p. 109)

Astfel cum a fost modificat prin:

		Jurnalul Oficial		
		NR.	Pagina	Data
► M1	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1219/2014 al Comisiei din 13 noiembrie 2014	L 329	23	14.11.2014



REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 577/2013 AL COMISIEI

din 28 iunie 2013

privind modelele de documente de identificare pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici, stabilirea de liste de teritorii și țări terțe și cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor care atestă respectarea anumitor condiții prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind circulația necomercială a animalelor de companie și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 998/2003 ⁽¹⁾, în special articolul 7 alineatul (3), articolul 11 alineatul (4), articolul 13 alineatele (1) și (2), articolul 21 alineatul (2) și articolul 25 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 stabilește cerințele de sănătate animală aplicabile circulației necomerciale a animalelor de companie într-un stat membru dintr-un alt stat membru sau dintr-un teritoriu sau o țară terță și normele pentru controalele de conformitate efectuate în privința acestei circulații. Regulamentul respectiv a abrogat și a înlocuit Regulamentul (CE) nr. 998/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 26 mai 2003 privind cerințele de sănătate animală aplicabile circulației necomerciale a animalelor de companie și de modificare a Directivei 92/65/CEE a Consiliului ⁽²⁾.
- (2) Câinii, pisicile și dihorii sunt menționați în partea A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 ca fiind speciile de animale vizate de acest regulament.
- (3) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede că pisicile, câinii și dihorii domestici nu pot fi deplasați într-un stat membru dintr-un alt stat membru sau din teritorii sau țări terțe decât dacă au primit un vaccin antirabic care respectă cerințele de valabilitate stabilite în anexa III la regulamentul menționat anterior. Cu toate acestea, circulația câinilor, pisicilor și dihorilor domestici tineri care nu sunt vaccinați sau care nu îndeplinesc cerințele de valabilitate stabilite în anexa III la regulamentul menționat anterior poate fi autorizată din state membre sau din teritorii sau țări terțe enumerate în temeiul articolului 13 din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 în cazul în care, *inter alia*, proprietarul sau persoana autorizată furnizează o declarație semnată, conform căreia de la naștere și până la momentul circulației necomerciale animalele de companie nu au avut niciun contact cu animale sălbatice din speciile susceptibile la rabie. Prin urmare, este oportun să se stabilească cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă pentru declarația respectivă în prezentul regulament.

⁽¹⁾ A se vedea pagina 1 din prezentul Jurnal Oficial.

⁽²⁾ JO L 146, 13.6.2003, p. 1.

▼B

- (4) În plus, Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede că Comisia trebuie să adopte două liste de teritorii sau țări terțe din care câinii, pisicile și dihorii domestici transportați în scopuri comerciale într-un stat membru nu trebuie supuși unui test de titrare a anticorpilor antirabici. Una dintre aceste liste ar trebui să includă teritoriile sau țările terțe care au demonstrat că aplică norme ale căror conținut și efecte sunt aceleași cu cele aplicate de statele membre, iar cealaltă listă ar trebui să includă teritoriile sau țările terțe care au demonstrat că îndeplinesc cel puțin criteriile prevăzute la articolul 13 alineatul (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013. Prin urmare, este oportun să se stabilească aceste liste într-o anexă la prezentul regulament.
- (5) În plus, aceste liste ar trebui să țină seama de dispozițiile din Tratatul de aderare a Croației, în conformitate cu care Croația urmează să devină membră a Uniunii Europene la 1 iulie 2013, și din Decizia 2012/419/UE a Consiliului European din 11 iulie 2012 de modificare a statutului Mayotte în raport cu Uniunea Europeană⁽¹⁾, care prevede că, de la 1 ianuarie 2014, Mayotte încetează să mai fie țară sau teritoriu de peste mări pentru care se aplică dispozițiile din partea a patra din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene și devine o regiune ultraperiferică a Uniunii în sensul articolului 349 din tratat.
- (6) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede, de asemenea, că pisicile, câinii și dihorii domestici nu urmează a fi deplasați într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță, altul (alta) decât cele enumerate într-o anexă la prezentul regulament, cu excepția cazului în care aceștia au fost supuși unui test de titrare a anticorpilor antirabici care respectă cerințele de valabilitate stabilite în anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 576/2013. Tranzitul prin unul dintre aceste teritorii sau țări terțe nu face, totuși, obiectul testului în cadrul căruia proprietarul sau persoana autorizată furnizează o declarație semnată, conform căreia animalele nu au avut niciun contact cu animale din specii susceptibile la rabie și au rămas într-un mijloc de transport sau în perimetrul unui aeroport internațional. Prin urmare, este oportun să se stabilească cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă pentru declarația respectivă în prezentul regulament.
- (7) Cerințele de valabilitate stabilite în anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 includ obligația de a efectua testul respectiv într-un laborator autorizat în conformitate cu Decizia 2000/258/CE a Consiliului din 20 martie 2000 privind desemnarea unui institut specific responsabil cu stabilirea criteriilor necesare pentru standardizarea testelor serologice de control al eficacității vaccinurilor antirabice⁽²⁾, care prevede că *Agence française de sécurité sanitaire des aliments* (AFSSA) din Nancy, Franța (integrată de la 1 iulie 2010 în cadrul *Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail*, ANSES) urmează să evalueze laboratoarele statelor membre și ale țărilor terțe în vederea autorizării acestora pentru a efectua teste serologice de control al eficacității vaccinurilor antirabice la câini, pisici și dihori domestici.

⁽¹⁾ JO L 204, 31.7.2012, p. 131.

⁽²⁾ JO L 79, 30.3.2000, p. 40.

▼B

- (8) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede, de asemenea, că pisicile, câinii și dihorii domestici transportați într-un stat membru dintr-un alt stat membru în scopuri necomerciale trebuie să fie însoțiți de un document de identificare în formatul unui pașaport în conformitate cu modelul care urmează să fie adoptat de Comisie. Modelul respectiv conține rubrici pentru introducerea informațiilor prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013. Modelul și cerințele suplimentare pentru pașaport trebuie să fie prezentate într-o anexă la prezentul regulament și, din motive de claritate și de simplificare a legislației Uniunii, Decizia 2003/803/CE a Comisiei din 26 noiembrie 2003 de stabilire a pașaportului tip pentru circulația intracomunitară a câinilor, pisicilor și a dihorilor domestici ⁽¹⁾ ar trebui să fie abrogată.
- (9) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede, de asemenea, că pisicile, câinii și dihorii domestici deplasați într-un stat membru dintr-un teritoriu sau o țară terță în scopuri necomerciale trebuie să fie însoțiți de un document de identificare în formatul unui certificat de sănătate animală în conformitate cu un model care urmează să fie adoptat de Comisie. Modelul respectiv conține rubrici pentru introducerea informațiilor prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013. Prin urmare, este oportun să se stabilească modelul respectiv într-o anexă la prezentul regulament.
- (10) Prin derogare de la formatul certificatului de sănătate animală prevăzut în cazul unei deplasări într-un stat membru dintr-un teritoriu sau țară terță, Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede că statele membre autorizează circulația necomercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță care a demonstrat că aplică norme ale căror conținut și efecte sunt aceleași cu cele aplicate de statele membre, în cazul în care documentul de identificare însoțitor a fost eliberat în conformitate cu procedura prevăzută pentru o circulație într-un stat membru dintr-un alt stat membru. Cu toate acestea, o serie de adaptări tehnice sunt necesare pentru pașaportul tip care trebuie utilizat în astfel de cazuri, în ceea ce privește, în special, particularitățile de pe pagina de gardă care nu pot respecta pe deplin cerințele aplicabile pașapoartelor eliberate de un stat membru. Din motive de claritate, este necesar, prin urmare, să se stabilească un model pentru acest tip de pașapoarte în prezentul regulament.
- (11) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede că, în cazul în care numărul de câini, pisici sau dihori domestici transportați în scopuri necomerciale, în timpul unei singure deplasări, este mai mare de cinci, cerințele relevante de sănătate animală prevăzute în Directiva 92/65/CEE ⁽²⁾ a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute la punctul I din anexa A la Directiva 90/425/CEE se aplică animalelor respective, cu excepția unor condiții specifice și pentru anumite categorii de animale.
- (12) În plus, Decizia 2004/839/CE a Comisiei din 3 decembrie 2004 de definire a condițiilor aplicabile circulației necomerciale, având ca destinație Comunitatea, a câinilor și pisicilor tinere provenind

⁽¹⁾ JO L 312, 27.11.2003, p. 1.

⁽²⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

▼B

din țări terțe ⁽¹⁾ și Decizia 2005/91/CE a Comisiei din 2 februarie 2005 de stabilire a perioadei după care vaccinul antirabic este considerat în curs de valabilitate ⁽²⁾ au fost adoptate astfel încât să se prevadă norme uniforme pentru punerea în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 998/2003. Normele prevăzute în actele respective au fost revizuite și sunt acum incluse în dispozițiile Regulamentului (UE) nr. 576/2013. Din motive de claritate și de simplificare a legislației Uniunii, Deciziile 2004/839/CE și 2005/91/CE ar trebui, prin urmare, să fie abrogate.

- (13) Directiva 96/93/CE a Consiliului din 17 decembrie 1996 privind certificarea animalelor și a produselor animaliere ⁽³⁾ stabilește normele care trebuie respectate pentru eliberarea certificatelor necesare în temeiul legislației veterinare pentru a împiedica certificarea înșelătoare sau frauduloasă. Este adecvat să se garanteze aplicarea unor norme și principii cel puțin echivalente cu cele prevăzute în directiva respectivă de către medicii veterinari oficiali din țările terțe.
- (14) Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011 al Comisiei din 14 iulie 2011 de completare a Regulamentului (CE) nr. 998/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește măsurile sanitare preventive pentru controlul infecției cu *Echinococcus multilocularis* la câini ⁽⁴⁾ prevede că, începând de la 1 ianuarie 2012, câinii care intră pe teritoriul statelor membre sau al unor părți din acestea enumerate în anexa I la regulamentul respectiv trebuie să fie tratați împotriva parazitului *Echinococcus multilocularis* în conformitate cu cerințele prevăzute în regulamentul respectiv.
- (15) Prezentul regulament ar trebui să se aplice fără a aduce atingere Deciziei 2006/146/CE a Comisiei din 21 februarie 2006 privind anumite măsuri de protecție în legătură cu anumiți lilieci de fructe, câini și pisici provenind din (Peninsula) Malaezia și din Australia ⁽⁵⁾, care interzice importurile de câini și pisici din (Peninsula) Malaezia și de pisici din Australia, cu excepția cazului în care sunt îndeplinite anumite condiții în ceea ce privește bolile Nipah și, respectiv, Hendra.
- (16) Prezentul regulament ar trebui să se aplice de la data aplicării Regulamentului (UE) nr. 576/2013.
- (17) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor menționate la articolele 7, 11 și 12 din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

(1) Declarațiile menționate la articolul 7 alineatul (2) litera (a) și la articolul 11 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 se întocmesc în conformitate cu formatul și punerea în pagină stabilite

⁽¹⁾ JO L 361, 8.12.2004, p. 40.

⁽²⁾ JO L 31, 4.2.2005, p. 61.

⁽³⁾ JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

⁽⁴⁾ JO L 296, 15.11.2011, p. 6.

⁽⁵⁾ JO L 55, 25.2.2006, p. 44.

▼B

în partea 1 din anexa I la prezentul regulament și se conformează cerințelor lingvistice prevăzute în partea 3 din anexa respectivă.

(2) Declarația menționată la articolul 12 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 se întocmește în conformitate cu formatul și punerea în pagină stabilite în partea 2 din anexa I la prezentul regulament și se conformează cerințelor lingvistice prevăzute în partea 3 din anexa respectivă.

*Articolul 2***Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 din Regulamentul (UE) nr. 576/2013**

(1) Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 este prevăzută în partea 1 din anexa II la prezentul regulament.

(2) Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 alineatul (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 este prevăzută în partea 2 din anexa II la prezentul regulament.

*Articolul 3***Modelul de pașapoarte pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici**

(1) Pașaportul menționat la articolul 21 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 se întocmește în conformitate cu modelul prevăzut în partea 1 din anexa III la prezentul regulament și respectă cerințele suplimentare stabilite în partea 2 din anexa respectivă.

(2) Prin derogare de la alineatul (1), pașapoartele eliberate, în conformitate cu articolul 27 litera (a) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013, în unul dintre teritoriile sau în una dintre țările terțe incluse în lista din partea 1 a anexei II la prezentul regulament se elaborează în conformitate cu modelul prevăzut în partea 3 a anexei III la prezentul regulament și respectă cerințele suplimentare prevăzute în partea 4 din anexa respectivă.

*Articolul 4***Certificat de sănătate animală pentru circulația necomercială în Uniune a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici**

Certificatul de sănătate animală menționat la articolul 25 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 trebuie să fie:

- (a) întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în partea 1 din anexa IV la prezentul regulament;
- (b) completat și emis în conformitate cu notele explicative stabilite în partea 2 a respectivei anexa;
- (c) completat cu declarația scrisă menționată la articolul 25 alineatul (3) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013, care este întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în partea 3 secțiunea A din anexa menționată și care respectă cerințele suplimentare stabilite în partea 3 secțiunea B din anexa respectivă.



Articolul 5

Abrogări

Deciziile 2003/803/CE, 2004/839/CE și 2005/91/CE se abrogă.

Articolul 6

Intrarea în vigoare și aplicabilitatea

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la 29 decembrie 2014.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.



ANEXA I

Cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor menționate la articolul 7 alineatul (2) litera (a) și la articolul 11 alineatul (2) litera (a), precum și la articolul 12 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

PARTEA 1

Formatul și punerea în pagină ale declarației menționate la articolul 7 alineatul (2) litera (a) și la articolul 11 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

DECLARAȚIE

Subsemnatul,

..... ⁽¹⁾

[proprietar sau persoană fizică care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială a animalelor de companie în numele proprietarului ⁽²⁾]

declar că de la naștere și până la momentul circulației necomerciale următoarele animale de companie nu au avut niciun contact cu animale sălbatice din speciile susceptibile la rabie:

Codul alfanumeric al transponderului/tatuajului ⁽²⁾	Numărul pașaportului/certificatului de sănătate animală ⁽²⁾

Locul și data:

Semnătura:

⁽¹⁾ a se completa cu majuscule.

⁽²⁾ se elimină, după caz.



PARTEA 2

Formatul și punerea în pagină ale declarației menționate la articolul 12 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

DECLARAȚIE

Subsemnatul,

..... ⁽¹⁾

[proprietar sau persoană fizică care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială a animalelor de companie în numele proprietarului ⁽²⁾]

declar că, în cursul tranzitării unuia (uneia) dintre teritoriile sau țările terțe, altele decât cele enumerate în anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei, următoarele animale de companie nu au avut niciun contact cu animale din specii susceptibile la rabie și au rămas într-un mijloc de transport sau în perimetrul unui aeroport internațional ⁽²⁾:

Codul alfanumeric al transponderului/tatuajului ⁽²⁾	Numărul certificatului de sănătate animală

Locul și data:

Semnătura:

⁽¹⁾ a se completa cu majuscule.

⁽²⁾ se elimină, după caz.

PARTEA 3

Cerințe referitoare la limbă pentru declarațiile menționate la articolul 7 alineatul (2) litera (a) și la articolul 11 alineatul (2) litera (a), precum și la articolul 12 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

Declarațiile se redactează în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație/intrare și în limba engleză.

▼ **M1***ANEXA II***Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 din Regulamentul (UE) nr. 576/2013****PARTEA 1****Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013**

Codul ISO	Teritoriul sau țara terță
AD	Andorra
CH	Elveția
FO	Insulele Feroe
GI	Gibraltar
GL	Groenlanda
IS	Islanda
LI	Principatul Liechtenstein
MC	Monaco
NO	Norvegia
SM	San Marino
VA	Cetatea Vaticanului

PARTEA 2**Lista teritoriilor și a țărilor terțe menționate la articolul 13 alineatul (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013**

Codul ISO	Teritoriul sau țara terță	Teritoriile incluse
AC	Insula Ascension	
AE	Emiratele Arabe Unite	
AG	Antigua și Barbuda	
AR	Argentina	
AU	Australia	
AW	Aruba	
BA	Bosnia și Herțegovina	
BB	Barbados	
BH	Bahrain	
BM	Bermuda	
BQ	Bonaire, Sint Eustatius și Saba (Insulele BES)	
BY	Belarus	
CA	Canada	
CL	Chile	
CW	Curaçao	
FJ	Fiji	

▼ **M1**

Codul ISO	Teritoriul sau țara terță	Teritoriile incluse
FK	Insulele Falkland	
HK	Hong Kong	
JM	Jamaica	
JP	Japonia	
KN	Saint Kitts și Nevis	
KY	Insulele Cayman	
LC	Saint Lucia	
MS	Montserrat	
MK	fosta Republică iugoslavă a Macedoniei	
MU	Mauritius	
MX	Mexic	
MY	Malaysia	
NC	Noua Caledonie	
NZ	Noua Zeelandă	
PF	Polinezia Franceză	
PM	Saint-Pierre și Miquelon	
RU	Rusia	
SG	Singapore	
SH	Sfânta Elena	
SX	Sint-Maarten	
TT	Trinidad și Tobago	
TW	Taiwan	
US	Statele Unite ale Americii	AS — Samoa Americană GU — Guam MP — Insulele Mariane de Nord PR — Puerto Rico VI — Insulele Virgine Americane
VC	Saint Vincent și Grenadinele	
VG	Insulele Virgine Britanice	
VU	Vanuatu	
WF	Wallis și Futuna	

*ANEXA III***Modele de pașapoarte pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici****PARTEA 1****Model de pașaport eliberat într-un stat membru**



	
Uniunea Europeană [stat membru]	
PAȘAPORT PENTRU ANIMALE DE COMPANIE	
Codul de țară ISO + număr	Pagina 1 din X

Note explicative pentru completarea pașaportului
• În fiecare secțiune a pașaportului, se utilizează următorul format pentru a indica — o dată: zz/ll/aaaa — o oră: 00:00 • Secțiunea III punctul 5: informații necesare în cazul în care animalul are un tatuaj lizibil în mod clar, aplicat înainte de 3 iulie 2011 și nu este marcat prin implantarea unui transponder. • Secțiunea V: este necesară doar: — înainte de deplasarea în alt stat membru, în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală; sau — în cazul în care animalul reîntră în Uniune după efectuarea unei deplasări către teritorii sau țări terțe în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală (a se completa înainte ca animalul să părăsească teritoriul Uniunii); sau — în conformitate cu legislația națională. • Secțiunea V, „VALABILĂ DE LA²ⁿ”: informații care nu sunt necesare pentru vaccinările de rapel.
Codul de țară ISO + număr



Note explicative pentru completarea pașaportului

- Secțiunea VI: este necesară numai în cazul în care animalul reîntră în Uniune după efectuarea unei deplasări către teritorii sau țări terțe în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală (a se completa înainte ca animalul să părăsească teritoriul Uniunii).
- Secțiunea VII: este necesară doar înainte de deplasarea în anumite state membre, în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală.
- Secțiunile VIII-XI: pot fi cerute de teritorii sau țări terțe de destinație care acceptă pașaportul.
- Secțiunea X: este necesară numai în cazul în care animalul este însoțit de un certificat de sănătate în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală.
- Secțiunea XII: informații suplimentare necesare în temeiul legislației naționale.

Codul de țară ISO + număr

I. DETALII REFERITOARE LA PROPRIETAR

1. Prenume: _____
 Nume: _____
 Adresa: _____

 Codul poștal: _____
 Oraș: _____
 Țară _____
 Numărul de telefon*: _____
 Semnătură: _____

2. Prenume: _____
 Nume: _____
 Adresa: _____

 Codul poștal: _____
 Oraș: _____
 Țară _____
 Numărul de telefon*: _____
 Semnătură: _____

* Facultativ.

Codul de țară ISO + număr



II. DESCRIEREA ANIMALULUI	
<i>FOTOGRAFIA ANIMALULUI</i> (opțional)	
1. Nume*:	_____
2. Specie:	_____
3. Rasă*:	_____
4. Sex:	_____
5. Data nașterii*:	_____
6. Culoare:	_____
7. Orice alte trăsături sau caracteristici notabile ale animalului:	_____ _____
* Astfel cum este declarat(ă) de către proprietar.	
Codul de țară ISO + număr	

III. MARCAREA ANIMALULUI	
1. Codul alfanumeric al transponderului	_____
2. Data aplicării sau a citirii* transponderului	_____
3. Amplasarea transponderului	_____
4. Codul alfanumeric al tatuajului	_____
5. Data aplicării/data citirii tatuajului	_____/_____
6. Amplasarea tatuajului	_____
Marcajul trebuie să fie verificat înaintea oricărei noi înregistrări efectuate în prezentul pașaport	
* A se elimina mențiunea inutilă.	
Codul de țară ISO + număr	

▼ **B**

IV. ELIBERAREA PAȘAPORTULUI	
Numele medicului veterinar autorizat: _____	
Adresa: _____	
Codul poștal: _____	
Oraș: _____	
Țară: _____	
Numărul de telefon: _____	
Adresa de e-mail: _____	
Data eliberării: _____	
ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
Codul de țară ISO + număr	

V. VACCINAREA ÎMPOTRIVA RABIEI			
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA VACCINULUI	NUMĂRUL LOTULUI	DATA VACCINĂRII ¹ VALABILĂ DE LA ² VALABILĂ PÂNĂ LA ³	MEDIC VETERINAR AUTORIZAT
	1		*
	2		
	3		
	1		*
	2		
	3		

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

Codul de țară ISO + număr

▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	
		2	
		3	
		1	
		2	
		3	
		1	
		2	
		3	

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

Codul de țară ISO + număr	VI. TEST DE TITRARE A ANTICORPILOR ANTIRABICI	
	Subsemnatul confirm că am văzut un raport oficial care atestă că testul de titrare a anticorpilor antirabici efectuat la un laborator aprobat de UE pe o probă de sânge prelevată la data menționată mai jos de la animalul descris mai sus s-a dovedit a fi un răspuns la vaccinarea antirabică la un nivel de anticorpi serici neutralizanți egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare.	
	Probă recoltată la: _____	
	Numele medicului veterinar autorizat: _____	
	Adresa: _____	
	Numărul de telefon: _____	
Data: _____		

▼ **B**

ÎN CAZUL UNUI NOU TEST	
Codul de țară ISO + număr	Subsemnatul confirm că am văzut un raport oficial care atestă că testul de titrare a anticorpilor antirabici efectuat la un laborator aprobat de UE pe o probă de sânge prelevată la data menționată mai jos de la animalul descris mai sus s-a dovedit a fi un răspuns la vaccinarea antirabică la un nivel de anticorpi serici neutralizanți egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare. Probă recoltată la: _____ Numele medicului veterinar autorizat: _____ Adresa: _____ Numărul de telefon: _____ Data: _____ ȘTAMPILA & SEMNĂTURA

VII. TRATAMENT ANTIECHINOCOCCUS		
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA PRODUSULUI	DATA ¹ ORA ²	MEDIC VETERINAR
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	

▼ B

Codul de țară ISO + număr		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		

VIII. ALTE TRATAMENTE ANTIPARAZITARE		
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA PRODUSULUI	DATA ¹ ORA ²	MEDIC VETERINAR
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURĂ
	2	

▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ
		2	
		1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ
		2	
		1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ
2			
	1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		
	1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		

IX. ALTE VACCINĂRI			
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA VACCINULUI	NUMĂRUL LOTULUI	DATA VACCINĂRII ¹ VALABILĂ PÂNĂ LA ²	MEDIC VETERINAR
	1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		
	1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		
	1	STAMPILA & SEMNĂTURĂ	
	2		

▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		

X. EXAMENUL CLINIC		
DECLARAȚIE	DATA	MEDIC VETERINAR AUTORIZAT
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

▼B





PARTEA 2

Cerințe suplimentare privind pașaportul eliberat într-un stat membru

1. Formatul pașaportului:

Dimensiunea pașaportului este 100 × 152 mm.

2. Coperta pașaportului:

(a) coperta față:

(i) culoare: albastru (PANTONE® Reflex Blue) și stele galbene (PANTONE® Yellow) în sfertul superior, respectând specificația emblemei europene ⁽¹⁾;

(ii) cuvintele „Uniunea Europeană” și numele statului membru emitent se tipăresc cu același tip de caractere;

(iii) codul de țară ISO al statului membru emitent, urmat de un cod alfanumeric unic (indicat ca „număr” în modelul de pașaport prevăzut în partea 1), se tipărește în partea de jos;

(b) interiorul copertei față și interiorul copertei spate: culoare albă;

(c) coperta spate: culoare albastră (PANTONE® Reflex Blue).

3. Ordinea rubricilor și numerotarea paginilor pașaportului:

(a) ordinea rubricilor (cu cifre romane) trebuie să fie strict respectată;

(b) paginile pașaportului trebuie să fie numerotate în partea de jos a fiecărei pagini în următorul format: „x din n”, unde x este pagina curentă și n este numărul total de pagini din pașaport;

(c) codul de țară ISO al statului membru emitent, urmat de un cod alfanumeric unic, se tipărește pe fiecare pagină a pașaportului;

(d) numărul de pagini și dimensiunea și forma căsuțelor din modelul de pașaport stabilit în partea 1 au un caracter orientativ.

4. Limbi:

Orice text tipărit trebuie să fie în limba (limbile) oficială (oficiale) a (ale) statului membru emitent și în limba engleză.

5. Elemente de securitate:

(a) după introducerea informațiilor necesare în secțiunea III a pașaportului, pagina este sigilată prin aplicarea unei folii adezive transparente;

(b) în cazul în care una dintre paginile pașaportului conține informații sub forma unui autocolant, o folie adezivă transparentă sigilează autocolantul respectiv, în cazul în care acesta din urmă nu se autodistruge atunci când este înlăturat.

⁽¹⁾ Ghid referitor la grafica emblemei europene: <http://publications.europa.eu/code/en/en-5000100.htm>



PARTEA 3

Model de pașaport eliberat în unul dintre teritoriile sau în una dintre țările terțe incluse în lista din partea 1 din anexa II la prezentul regulament

The image shows a template for a passport for companion animals. It consists of a light gray rectangular background with several white rectangular boxes containing text. At the top is a box labeled "[Emblemă națională]". Below it is a box labeled "[Teritoriul sau țara terță]". In the center is a larger box containing the text "PAȘAPORT PENTRU ANIMALE DE COMPANIE" in bold, blue, uppercase letters. At the bottom is a small box labeled "Codul de țară ISO + număr".

A large, empty rectangular box with a black border, intended for a photograph or an official stamp.



[Emblemă națională] [Teritoriul sau țara terță] PAȘAPORT PENTRU ANIMALE DE COMPANIE
Codul de țară ISO + număr Pagina 1 din X

Note explicative pentru completarea pașaportului
• În fiecare secțiune a pașaportului, se utilizează următorul format pentru a indica — o dată: zz//ll/aaaa — o oră: 00:00 • Secțiunea III punctul 5: informații necesare în cazul în care animalul are un tatuaj lizibil în mod clar, aplicat înainte de 3 iulie 2011 și nu este marcat prin implantarea unui transponder. • Secțiunea V: este necesară doar: — înainte de deplasarea în alt stat membru/..., în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală; sau — în cazul în care animalul reîntră în Uniune/... după efectuarea unei deplasări către teritorii sau țări terțe în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală (a se completa înainte ca animalul să părăsească teritoriul Uniunii/...); sau — în conformitate cu legislația națională. • Secțiunea V, „VALABILĂ DE LA²ⁿ”: informații care nu sunt necesare pentru vaccinările de rapel.
Codul de țară ISO + număr



Note explicative pentru completarea pașaportului

- Secțiunea VI: este necesară numai în cazul în care animalul reîntră în Uniune/... după efectuarea unei deplasări către teritorii sau țări terțe în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală (a se completa înainte ca animalul să părăsească teritoriul Uniunii/...).
- Secțiunea VII: este necesară doar înainte de deplasarea în anumite state membre/..., în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală.
- Secțiunile VIII-XI: pot fi cerute de teritorii sau țări terțe de destinație care acceptă pașaportul.
- Secțiunea X: este necesară numai în cazul în care animalul este însoțit de un certificat de sănătate în conformitate cu legislația UE în materie de sănătate animală.
- Secțiunea XII: informații suplimentare necesare în temeiul legislației naționale.

Codul de țară ISO + număr

I. DETALII REFERITOARE LA PROPRIETAR

1. Prenume: _____
Nume: _____
Adresa: _____

Codul poștal: _____
Oraș: _____
Țară: _____
Numărul de telefon*: _____
Semnătură: _____
2. Prenume: _____
Nume: _____
Adresa: _____

Codul poștal: _____
Oraș: _____
Țară: _____
Numărul de telefon*: _____
Semnătură: _____

* Facultativ

Codul de țară ISO + număr



II. DESCRIEREA ANIMALULUI	
<i>FOTOGRAFIA ANIMALULUI</i> (opțional)	
1. Nume*:	_____
2. Specie:	_____
3. Rasă*:	_____
4. Sex:	_____
5. Data nașterii*:	_____
6. Culoare:	_____
7. Orice alte trăsături sau caracteristici notabile ale animalului:	_____ _____
* Astfel cum este declarat(ă) de către proprietar.	
Codul de țară ISO + număr	

III. MARCAREA ANIMALULUI	
1. Codul alfanumeric al transponderului	_____
2. Data aplicării sau a citirii* transponderului	_____
3. Amplasarea transponderului	_____
4. Codul alfanumeric al tatuajului	_____
5. Data aplicării/data citirii tatuajului	_____ / _____
6. Amplasarea tatuajului	_____
Marcajul trebuie să fie verificat înaintea oricărei noi înregistrări efectuate în prezentul pașaport	
* A se elimina mențiunea inutilă.	
Codul de țară ISO + număr	

▼ B

IV. ELIBERAREA PAȘAPORTULUI	
Numele medicului veterinar autorizat: _____	
Adresa: _____	
Codul poștal: _____	
Oraș: _____	
Țară: _____	
Numărul de telefon: _____	
Adresa de e-mail: _____	
Data eliberării: _____	
ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
Codul de țară ISO + număr	

V. VACCINAREA ÎMPOTRIVA RABIEI			
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA ACCINULUI	NUMĂRUL LOTULUI	DATA VACCINĂRII ¹ VALABILĂ DE LA ² VALABILĂ PÂNĂ LA ³	MEDIC VETERINAR AUTORIZAT
	1		*
	2		
	3		
	1		*
	2		
	3		

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	*
		2	
		3	
		1	*
		2	
		3	
		1	*
		2	
		3	

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

Codul de țară ISO + număr	VI. TEST DE TITRARE A ANTICORPILOR ANTIRABICI	
	Subsemnatul confirm că am văzut un raport oficial care atestă că testul de titrare a anticorpilor antirabici efectuat la un laborator aprobat de UE pe o probă de sânge prelevată la data menționată mai jos de la animalul descris mai sus s-a dovedit a fi un răspuns la vaccinarea antirabică la un nivel de anticorpi serici neutralizanți egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare.	
	Probă recoltată la: _____	
	Numele medicului veterinar autorizat: _____	
	Adresa: _____	
	Numărul de telefon: _____	
	Data: _____	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA

▼ **B**

ÎN CAZUL UNUI NOU TEST	
Codul de țară ISO + număr	Subsemnatul confirm că am văzut un raport oficial care atestă că testul de titrare a anticorpilor antirabici efectuat la un laborator aprobat de UE pe o probă de sânge prelevată la data menționată mai jos de la animalul descris mai sus s-a dovedit a fi un răspuns la vaccinarea antirabică la un nivel de anticorpi serici neutralizanți egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare. Probă recoltată la: _____ Numele medicului veterinar autorizat: _____ Adresa: _____ Numărul de telefon: _____ Data: _____ ȘTAMPILA & SEMNĂTURA

VII. TRATAMENT ANTIECHINOCOCCUS		
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA PRODUSULUI	DATA ¹ ORA ²	MEDIC VETERINAR
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	

▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		

VIII. ALTE TRATAMENTE ANTIPARAZITARE		
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA PRODUSULUI	DATA ¹ ORA ²	MEDIC VETERINAR
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2	

▼ B

Codul de țară ISO + număr		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		

IX. ALTE VACCINĂRI			
PRODUCĂTORUL & DENUMIREA VACCINULUI	NUMĂRUL LOTULUI	DATA VACCINĂRII ¹ VALABILĂ PÂNĂ LA ²	MEDIC VETERINAR
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	

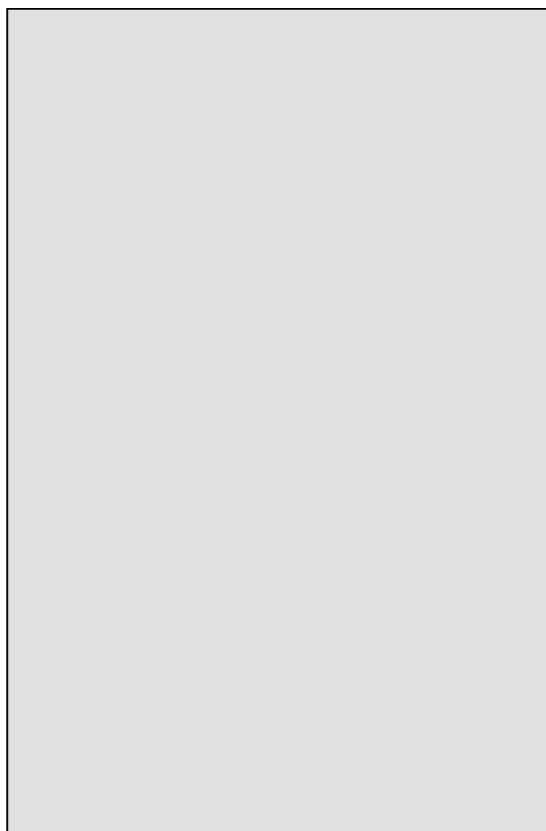
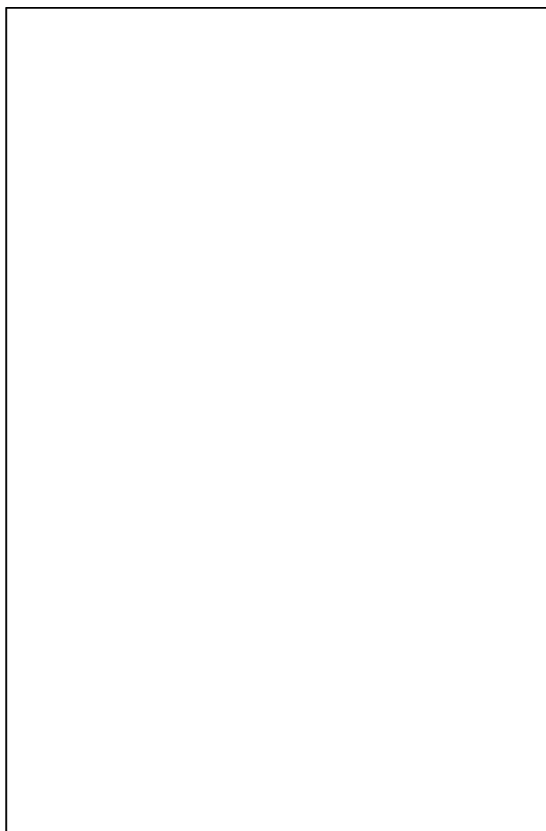
▼ **B**

Codul de țară ISO + număr		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
		2	
		1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		
	1	ȘTAMPILA & SEMNĂTURA	
	2		

X. EXAMENUL CLINIC		
DECLARAȚIE	DATA	MEDIC VETERINAR AUTORIZAT
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*
Animalul nu prezintă niciun semn de boli și este apt pentru a fi transportat în cadrul deplasării prevăzute		*

* Cel puțin numele, adresa, numărul de telefon și semnătura.

▼B





PARTEA 4

Cerințe suplimentare privind pașaportul eliberat în unul dintre teritoriile sau în una dintre țările terțe incluse în lista din partea 1 din anexa II la prezentul regulament

1. Formatul pașaportului:

Dimensiunea pașaportului este 100×152 mm.

2. Coperta pașaportului:

(a) coperta față:

(i) culoare: PANTONE[®] monochrome și emblema națională în sfertul superior;

(ii) codul de țară ISO al teritoriului emitent sau al țării terțe emitente, urmat de un cod alfanumeric unic (indicat ca „număr” în modelul de pașaport prevăzut în partea 3), este tipărit în partea de jos;

(b) interiorul copertei față și interiorul copertei spate: culoare albă;

(c) coperta spate: culoare PANTONE[®] monochrome.

3. Ordinea rubricilor și numerotarea paginilor pașaportului:

(a) ordinea rubricilor (cu cifre romane) trebuie să fie strict respectată;

(b) paginile pașaportului trebuie să fie numerotate în partea de jos a fiecărei pagini în următorul format: „x din n”, unde x este pagina curentă și n este numărul total de pagini din pașaport;

(c) codul de țară ISO al teritoriului emitent sau al țării terțe emitente, urmat de un cod alfanumeric unic, este tipărit pe fiecare pagină a pașaportului;

(d) numărul de pagini și dimensiunea și forma căsuțelor din modelul de pașaport stabilit în partea 3 au un caracter orientativ.

4. Limbi:

Orice text tipărit trebuie să fie în limba (limbile) oficială (oficiale) a (ale) teritoriului emitent sau a (ale) țării terțe emitente și în limba engleză.

5. Elemente de securizare:

(a) după introducerea informațiilor necesare în secțiunea III a pașaportului, pagina este sigilată prin aplicarea unei folii adezive transparente;

(b) în cazul în care una dintre paginile pașaportului conține informații sub forma unui autocolant, o folie adezivă transparentă sigilează autocolantul respectiv, în cazul în care acesta din urmă nu se autodistruge atunci când este înlăturat.



ANEXA IV

PARTEA 1

Model de certificat de sănătate animală pentru circulația necomercială într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici în conformitate cu articolul 5 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

ȚARA:

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Prenume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Prenume Adresa Cod poștal Tel.		I.6.			
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8.	I.9.	I.10.	
	I.11.		I.12.			
	I.13.		I.14.			
	I.15.		I.16.			
			I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor		I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 010619			
		I.20. Cantitate				
I.21.		I.22.				
I.23.		I.24.				
I.25. Produse certificate pentru: Animale de companie ☐						
I.26.		I.27.				
I.28. Identificarea produselor						
Specie (denumire științifică)	Sex	Identificare a sistemului	Culoare	Rasa	Data aplicării și/sau a citirii trans- ponderului sau tatuajului [zz/ll/aaaa]	Numărul de identificare
						Data nașterii [zz/ll/aaaa]


ȚARA

Circulația necomercială într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici, în conformitate cu articolul 5 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

II. Informații sanitare		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial ⁽¹⁾/medic veterinar autorizat de autoritatea competentă ⁽¹⁾ din <i>(a se insera numele teritoriului sau țării terțe)</i>, atest faptul că: Scoapla/natura călătoriei atestat (atestată) de către proprietar:			
II.1.	declarația atașată ⁽²⁾ de proprietar sau de persoana fizică care deține autorizație în scris din partea proprietarului să efectueze circulația necomercială a animalelor de companie în numele proprietarului, susținută de dovezi ⁽³⁾, prevede că animalele descrise la rubrica I.28 vor însoți proprietarul sau persoana fizică care deține autorizație în scris din partea proprietarului să efectueze circulația necomercială a animalelor în numele proprietarului în termen de cel mult cinci zile de la deplasarea sa și nu fac obiectul unei circulații care vizează vânzarea lor sau un transfer de proprietate, iar în timpul circulației necomerciale vor rămâne în responsabilitatea		
⁽¹⁾ fie	[proprietarului;]		
⁽¹⁾ fie	[persoanei fizice care deține autorizație în scris din partea proprietarului să efectueze circulația necomercială a animalelor de companie în numele proprietarului;]		
⁽¹⁾ fie	[persoanei fizice desemnate de un transportator angajat de către proprietar pentru a efectua circulația necomercială a animalelor în numele proprietarului;]		
⁽¹⁾ fie	[II.2. animalele descrise la rubrica I.28 sunt deplasate într-un număr de cinci sau mai puțin;]		
⁽¹⁾ fie	[II.2. animalele descrise la rubrica I.28 sunt deplasate într-un număr mai mare de cinci, au o vârstă de peste șase luni și vor participa la concursuri, expoziții sau evenimente sportive sau la antrenamentul pentru acele evenimente, și proprietarul sau persoana fizică menționată la punctul II.1 a adus elemente de probă ⁽⁴⁾ , conform cărora animalele sunt înregistrate		
⁽¹⁾ fie	[să participe la astfel de evenimente;]		
⁽¹⁾ fie	[de o asociație care organizează astfel de evenimente;]		
Atestat de vaccinare antirabică și test de titrare a anticorpilor antirabici:			
⁽¹⁾ fie	[II.3. animalele descrise la rubrica I.28 au o vârstă de mai puțin de 12 săptămâni și nu au primit o vaccinare antirabică sau au o vârstă cuprinsă între 12 și 16 săptămâni și au primit o vaccinare antirabică, dar nu au trecut cel puțin 21 de zile de la finalizarea vaccinării primare împotriva rabiei efectuată în conformitate cu cerințele de valabilitate stabilite în anexa III la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 ⁽⁴⁾, și II.3.1. teritoriul sau țara terță de origine a animalelor indicată la rubrica I.1 este inclusă în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei și statul membru de destinație indicat la rubrica I.5 a informat publicul că autorizează circulația acestor animale pe teritoriul său, iar acestea sunt însoțite de		
⁽¹⁾ fie	[II.3.2. declarația atașată ⁽⁵⁾ a proprietarului sau a persoanei fizice menționate la punctul II.1 care stipulează că de la naștere și până la momentul circulației necomerciale animalele nu au avut niciun contact cu animale sălbatice din speciile susceptibile la rabie;]		
⁽¹⁾ fie	[II.3.2. mama lor, de care aceste animale încă depind, și se poate stabili că mamei i-a fost administrată înainte de nașterea lor o vaccinare antirabică care a respectat cerințele de valabilitate stabilite în anexa III la Regulamentul (UE) nr. 576/2013;]		
⁽¹⁾ fie	[II.3. animalele descrise la rubrica I.28 aveau o vârstă de mai puțin de 12 săptămâni la data vaccinării împotriva rabiei și au trecut cel puțin 21 de zile de la finalizarea vaccinării primare împotriva rabiei ⁽⁴⁾ efectuată în conformitate cu cerințele de valabilitate stabilite în anexa III la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 și orice revaccinare ulterioară s-a efectuat în perioada de valabilitate a vaccinării anterioare ⁽⁶⁾; și [II.3.1. animalele descrise la rubrica I.28 provin dintr-un teritoriu sau o țară terță inclusă în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013, fie direct, fie printr-un teritoriu sau o țară terță inclusă în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 sau printr-un teritoriu sau o țară terță altul (altă) decât cele incluse în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 în conformitate cu articolul 12 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013 ⁽⁷⁾ și detaliile privind vaccinarea antirabică actuală sunt furnizate în tabelul de mai jos;]		
⁽¹⁾ fie	[II.3.1. animalele descrise la rubrica I.28 provin dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță inclusă în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 sau urmează să tranziteze printr-un astfel de teritoriu sau printr-o astfel de țară terță și un test de titrare a anticorpilor antirabici ⁽⁸⁾, efectuat pe o probă de sânge prelevată de către medicul veterinar autorizat de autoritatea competentă la data indicată în tabelul de mai jos cel puțin la 30 de zile după vaccinarea anterioară și cu cel puțin trei luni înainte de data emiterii prezentului certificat, a arătat un titru de anticorpi egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare și orice revaccinare ulterioară s-a efectuat în perioada de valabilitate a vaccinării anterioare ⁽⁶⁾, iar detaliile privind vaccinarea antirabică actuală și data prelevării de probe pentru testarea răspunsului imun sunt furnizate în tabelul de mai jos:		



Circulația necomercială într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici, în conformitate cu articolul 5 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

TARA

II. Informații sanitare				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.
Codul alfanumeric al transponderului sau al tatuajului animalului	Data vaccinării [zz/ll/aaaa]	Denumirea și producătorul vaccinului	Numărul lotului	Valabilitatea vaccinării		Data prelevării probei de sânge [zz/ll/aaaa]
				De la [zz/ll/aaaa]	Până la [zz/ll/aaaa]	
Atestare a tratamentului antiparazitar: (¹) <i>fie</i> [II.4. câinii descriși la rubrica I.28 sunt destinați unui stat membru inclus în lista din anexa I la Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011 și au fost tratați împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i>, iar detalii privind tratamentul efectuat de către medicul veterinar responsabil în conformitate cu articolul 7 din Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011 (⁹)(¹⁰)(¹¹) sunt furnizate în tabelul de mai jos]. (¹) <i>fie</i> [II.4. câinii descriși la rubrica I.28 nu au fost tratați împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i> (¹¹).]						
Numărul transponderului sau al tatuajului câinelui	Tratament antiechinococcus			Medic veterinar responsabil		
	Denumirea și producătorul produsului	Data [zz/ll/aaaa] și ora tratamentului [00:00]		Numele cu majuscule, ștampila și semnătura		
Note (a) Prezentul certificat vizează câinii (<i>Canis lupus familiaris</i>), pisicile (<i>Felis silvestris catus</i>) și dihorii domestici (<i>Mustela putorius furo</i>). (b) Prezentul certificat este valabil timp de 10 zile de la data eliberării de către medicul veterinar oficial până la data controalelor documentelor și ale identității la punctul desemnat de intrare a călătorilor în Uniune (lista punctelor de intrare este disponibilă la adresa http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm). În cazul transportului maritim, această perioadă de 10 zile se prelungește cu o perioadă suplimentară corespunzătoare duratei călătoriei pe mare. În scopul deplasării ulterioare în alte state membre, prezentul certificat este valabil de la data controalelor documentelor și identității pentru un total de patru luni sau până la data de expirare a validității vaccinării antirabice sau până când condițiile referitoare la animalele cu vârstă mai mică de 16 săptămâni menționate la punctul II.3 încetează să se aplice, în cazul în care această dată este anterioară precedentei. Vă atragem atenția asupra faptului că anumite state membre au informat că circulația pe teritoriul lor a animalelor cu o vârstă mai mică de 16 săptămâni menționate la punctul II.3 nu este autorizată. Puteți obține informații suplimentare la adresa http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm. Partea I: Rubrica I.5.: <i>Destinatar</i>: a se preciza statul membru de primă destinație. Rubrica I.28. <i>Sistemul de identificare</i>: selectați unul dintre următoarele: transponder sau tatuaj. În cazul unui <i>transponder</i>: selectați data aplicării sau citirii. În cazul unui <i>tatuaj</i>: selectați data aplicării și citirii. Tatuajul trebuie să fie lizibil în mod clar și aplicat înainte de 3 iulie 2011. <i>Număr de identificare</i>: a se indica codul alfanumeric al transponderului sau al tatuajului. <i>Data nașterii/rasa</i>: astfel cum este declarată de către proprietar.						



Circulația necomercială într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici, în conformitate cu articolul 5 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

ȚARA			
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II:			
(¹) Se păstrează mențiunea corespunzătoare. (²) Declarația menționată la punctul II.1 se anexează la certificat și respectă modelul și cerințele suplimentare prevăzute în partea 3 din anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013. (³) Elementele de probă menționate la punctul II.1 (de exemplu, permis de îmbarcare, bilet de zbor) și la punctul II.2 (de exemplu, chitanța pentru biletul de intrare la eveniment, dovada calității de membru) sunt prezentate, la cerere, autorităților competente responsabile cu controalele menționate la litera (b) din Note. (⁴) Orice revaccinare trebuie considerată a fi o primă vaccinare dacă nu a fost efectuată în perioada de valabilitate a unei vaccinări anterioare. (⁵) Declarația menționată la punctul II.3.2 care urmează a fi atașată la certificat respectă cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă stabilite în părțile 1 și 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013. (⁶) O copie certificată a detaliilor de identificare și vaccinare a animalelor în cauză se anexează la certificat. (⁷) A treia opțiune este supusă condiției ca proprietarul sau persoana fizică menționată la punctul II.1 să prezinte, la cererea autorităților competente responsabile cu controalele prevăzute la litera (b), o declarație prin care se atestă că animalele nu au avut niciun contact cu animale din specii susceptibile la rabie și au rămas într-un mijloc de transport sau în perimetrul unui aeroport internațional pe durata tranzitului printr-un teritoriu sau o țară terță altul (alta) decât cele incluse în lista din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013. Această declarație respectă cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă stabilite în părțile 2 și 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013. (⁸) Testul de titrare a anticorpilor antirabici menționat la punctul II.3.1: — trebuie să fie efectuat pe o probă prelevată de către un medic veterinar autorizat de autoritatea competentă, la cel puțin 30 de zile de la data vaccinării și cu trei luni înainte de data importului; — trebuie să măsoare un nivel de anticorpi serici neutralizanți al virusului rabiei egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare; — trebuie să fie efectuat de către un laborator aprobat în conformitate cu articolul 3 din Decizia 2000/258/CE a Consiliului (lista laboratoarelor autorizate este disponibilă la adresa http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm); — nu trebuie reînnoit pe un animal care, în urma testului cu rezultate satisfăcătoare, a fost revaccinat împotriva rabiei în decursul perioadei de valabilitate a unei vaccinări anterioare. O copie certificată a raportului oficial din partea laboratorului autorizat privind rezultatele testelor pentru anticorpi antirabici menționat la punctul II.3.1 se anexează la certificat. (⁹) Tratamentul împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i> menționat la punctul II.4 trebuie: — să fie administrat de un medic veterinar în termen de maximum 120 de ore și minimum 24 de ore înainte de data programată pentru intrarea câinilor în unul dintre statele membre sau în părți ale acestora incluse în lista din anexa I la Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011; — să conștie într-un medicament autorizat care conține doza corespunzătoare de praziquantel sau substanțe farmacologice active despre care s-a dovedit că reduc, singure sau în combinație, formele intestinale complet și incomplet dezvoltate ale <i>Echinococcus multilocularis</i> la speciile gazdă vizate. (¹⁰) Tabelul menționat la punctul II.4 trebuie să fie folosit pentru a indica detaliile privind un tratament ulterior, în cazul în care acesta a fost administrat după data semnării certificatului și înaintea intrării prevăzute în unul dintre statele membre sau în părți ale acestora incluse în lista din anexa I la Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011. (¹¹) Tabelul menționat la punctul II.4 trebuie să fie folosit pentru a indica detaliile privind tratamentele administrate după data la care a fost semnat certificatul în scopul unei circulații ulterioare în alte state membre descrise la litera (b) din Note și în coroborare cu nota de subsol 9.			



TARA		Circulația necomercială într-un stat membru dintr-un teritoriu sau dintr-o țară terță a câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici, în conformitate cu articolul 5 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Medicul veterinar oficial/Medicul veterinar autorizat Numele (cu majuscule): _____ Calificarea și funcția: _____ Adresa: _____ Telefon: _____ Data: _____ Semnătura: _____ Ștampila: _____			
Aprobarea de către autoritatea competentă (nu este necesară dacă certificatul este semnat de către un medic veterinar oficial) Numele (cu majuscule): _____ Calificarea și funcția: _____ Adresa: _____ Telefon: _____ Data: _____ Semnătura: _____ Ștampila: _____			
Funcționarul de la punctul de intrare a călătorilor (în scopul unei circulații ulterioare în alte state membre) Numele (cu majuscule): _____ Titlu: _____ Adresa: _____ Telefon: _____ Adresa de e-mail: _____ Data de finalizare a controalelor documentelor și ale identității: _____ Semnătura: _____ Ștampila: _____			

PARTEA 2

Note explicative pentru completarea certificatelor de sănătate animală

- În cazul în care certificatul prevede că anumite mențiuni se păstrează după caz, mențiunile care nu sunt relevante pot fi tăiate de către medicul veterinar oficial, acesta marcându-le cu inițialele și ștampila sa, sau pot fi eliminate complet din certificat.
- Originalul fiecărui certificat este compus dintr-o singură foaie de hârtie sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un tot unitar și indivizibil.
- Certificatul este redactat în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și în limba engleză. Se completează cu litere majuscule în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație sau în limba engleză.
- În cazul în care se anexează la certificat file suplimentare sau documente justificative, acestea se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului prin aplicarea, pe fiecare filă, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial.
- În cazul în care certificatul, inclusiv filele suplimentare prevăzute la litera (d), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerează în partea de jos (numărul paginii din numărul total de pagini) și poartă, în partea de sus, numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.
- Originalul certificatului este eliberat de către un medic veterinar oficial din teritoriul sau țara terță de expediere sau de către un medic veterinar autorizat și este aprobat ulterior de către autoritatea competentă din teritoriul sau țara terță de expediere. Autoritatea competentă din teritoriul sau țara terță de expediere asigură respectarea unor norme și principii de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE.

▼B

Culoarea semnăturii va fi diferită de cea a textului tipărit. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.

- (g) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a trebuie să fie emis de către autoritatea competentă din teritoriul sau țara terță de expediere.

PARTEA 3

Declarația scrisă menționată la articolul 25 alineatul (3) din Regulamentul (UE) nr. 576/2013

*Secțiunea A***Model de declarație**

Subsemnatul,

.....

[proprietarul sau persoana fizică care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială a animalelor de companie în numele proprietarului ⁽¹⁾]

declar faptul că următoarele animale de companie nu fac obiectul unei circulații care vizează vânzarea lor sau un transfer de proprietate și vor însoți proprietarul sau persoana fizică care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială în numele proprietarului ⁽¹⁾ în termen de cel mult 5 zile de la deplasarea sa.

Codul alfanumeric al transponderului/tatuajului ⁽¹⁾	Numărul certificatului de sănătate animală

În timpul circulației necomerciale, animalele menționate mai sus vor rămâne în responsabilitatea

⁽¹⁾ *fie* [proprietarului]

⁽¹⁾ *fie* [persoanei fizice care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială în numele proprietarului]

⁽¹⁾ *fie* [persoanei fizice desemnate de un transportator angajat pentru a efectua circulația necomercială în numele proprietarului: (a se insera numele transportatorului)]

Locul și data:

Semnătura proprietarului sau a persoanei fizice care deține autorizație în scris de la proprietar să efectueze circulația necomercială în numele proprietarului ⁽¹⁾:

⁽¹⁾ Se elimină, după caz

*Secțiunea B***Cerințe suplimentare privind declarația**

Declarația se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și în limba engleză și se completează cu majuscule.