

**REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2016/561 AL COMISIEI****din 11 aprilie 2016****de modificare a anexei IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 în ceea ce privește modelul de certificat de sănătate animală pentru pisicile, câinii și dihorii domestici deplasați într-un stat membru dintr-un teritoriu sau o țară terță în scopuri necomerciale****(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 <sup>(1)</sup>, în special articolul 25 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul (UE) nr. 576/2013 prevede 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. Partea 1 din anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește modelul de certificat de sănătate animală.
- (2) În modelul de certificat de sănătate animală se face trimitere la testarea cu succes pentru răspunsul imun la vaccinarea antirabică care ar trebui efectuată, în conformitate cu anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 576/2013, pe probe de sânge prelevate de la câini, pisici și dihori domestici care provin de la animalele care au fost în tranzit sau sunt planificate să efectueze un tranzit printr-un teritoriu sau o țară terță, altele decât cele enumerate în anexa II la Regulamentul (UE) nr. 577/2013.
- (3) În urma falsificării repetate a rapoartelor de laborator privind rezultatele testului de titrare a anticorpilor antirabici, este necesar să se reamintească funcționarilor responsabili cu certificarea din teritorii sau țări terțe că rezultatele satisfăcătoare la acest test nu ar trebui să fie certificate, cu excepția cazului în care autenticitatea raportului de laborator a fost verificată. O notă orientativă în acest sens ar trebui inclusă în certificatul de sănătate animală.
- (4) În plus, rubrica referitoare la data marcării câinilor, pisicilor sau dihorilor domestici din partea I a certificatului de sănătate animală a fost interpretată greșit de către funcționarii responsabili cu certificarea din țările terțe și, prin urmare, a generat probleme în timpul verificărilor de conformitate la frontierele externe ale Uniunii. Pentru a evita orice neînțelegere, această rubrică ar trebui eliminată din partea I a certificatului de sănătate animală care descrie animalele, și introdusă în partea II a certificatului respectiv, care se referă la certificarea animalelor. O notă de orientare specifică privind verificarea marcajului trebuie, de asemenea, să fie inclusă în partea II.
- (5) Prin urmare, anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 ar trebui modificată în consecință.
- (6) Pentru a evita orice perturbare a deplasărilor, utilizarea certificatelor de sănătate animală emise în conformitate cu partea 1 din anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 înainte de data aplicării prezentului regulament ar trebui aprobată pentru o perioadă de tranziție.
- (7) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

<sup>(1)</sup> JO L 178, 28.6.2013, p. 1.<sup>(2)</sup> 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 (JO L 178, 28.6.2013, p. 109).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

*Articolul 2*

Pentru o perioadă de tranziție până la 31 decembrie 2016, statele membre pot autoriza intrarea câinilor, a pisicilor și a dihorilor domestici deplasați într-un stat membru dintr-un teritoriu sau o țară terță în scopuri necomerciale și însoțiți de un certificat de sănătate animală eliberat până la 31 august 2016 cel târziu, în conformitate cu modelul stabilit în partea 1 din anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013, în versiunea sa anterioară modificărilor introduse prin prezentul regulament.

*Articolul 3*

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

Se aplică de la 1 septembrie 2016.

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

Adoptat la Bruxelles, 11 aprilie 2016.

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
Jean-Claude JUNCKER

---

## ANEXĂ

Partea 1 din anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 se înlocuiește cu următorul text:

## „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 pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă  Tel.		I.2. Număr de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de lot în UE					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regi- unea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine		I.12. Locul de destinație					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE					
			I.17. Numărul (numerele) CITES					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA)			
				010619				
I.21. Temperatura produselor				I.20. Cantitate				
				I.22. Număr total de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				

I.25. Mărfuri certificate pentru:

Animale de companie

I.26. Pentru tranzit printr-o țară terță

I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE

I.28. Identificarea mărfurilor

Specii (Denumire științifică)	Sex	Culoare	Rasă	Număr de identificare [zi/lună/an]	Sistem de identificare	Data nașterii
----------------------------------	-----	---------	------	------------------------------------------	---------------------------	---------------

## 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**

Partea II: Certificarea	II. Informații privind sănătatea	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
		<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial <sup>(1)</sup>/medic veterinar autorizat de autoritatea competentă <sup>(1)</sup>, din ..... (a se insera numele teritoriului sau țării terțe) atest faptul că:</p> <p><b>Scopul/natura călătoriei atestat (atestată) de către proprietar:</b></p> <p>II.1. declarația atașată <sup>(2)</sup> de proprietar sau de persoana fizică care deține autorizație în scris din partea proprietarului să efectueze circulația necomercială a animalelor în numele proprietarului, susținută de dovezi <sup>(3)</sup>, 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</p> <p><sup>(1) fie</sup> [a proprietarului;]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [a persoanei fizice care deține autorizație în scris din partea proprietarului să efectueze circulația necomercială a animalelor în numele proprietarului;]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [a persoanei fizice desemnate de un transportator angajat de către proprietar pentru a efectua circulația necomercială a animalelor în numele proprietarului;]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [II.2. animalele descrise la rubrica I.28 sunt deplasate într-un număr de cinci sau mai puțin;]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [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, iar proprietarul sau persoana fizică menționată la punctul II.1 a adus elemente de probă <sup>(3)</sup>, conform cărora animalele sunt înregistrate]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [să participe la astfel de evenimente;]</p> <p><sup>(1) fie</sup> [de o asociație care organizează astfel de evenimente;]</p> <p><b>Atestat de vaccinare antirabică și test de titrare a anticorpilor antirabici:</b></p> <p><sup>(1) fie</sup> [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 Regulamentul (UE) nr. 576/2013 <sup>(4)</sup>, și</p> <p>II.3.1 teritoriul sau țara terță de origine a animalelor indicate la rubrica I.1 inclus(ă) pe lista din anexa II la Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 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</p> <p><sup>(1) fie</sup> [II.3.2 declarația atașată <sup>(5)</sup> 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 de rabie;]</p> <p><sup>(1) sau</sup> [II.3.2 cu 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 nr. 576/2013;]</p>	



## 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 privind sănătatea	II.a.	Număr de referință al certificatului	II.b.
<p align="center"><b>Atestare a tratamentului antiparazitar:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <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 al Comisiei și au fost tratați împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i>, iar detaliile privind tratamentul efectuat de către medicul veterinar responsabil în conformitate cu articolul 7 din Regulamentul delegat (UE) nr. 1152/2011 (<sup>11</sup>) (<sup>12</sup>) (<sup>13</sup>) sunt furnizate în tabelul de mai jos].</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>sau</i> [II.4. câinii descriși la rubrica I.28 nu au fost tratați împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i> (<sup>11</sup>).]</p>				
Numărul transponderului sau al tatuajului câinelui	Tratament anti-echinococcus		Medic veterinar responsabil	
	Denumirea și producătorul produsului	Data [zz/ll/aaaa] și ora tratamentului [00:00]	Numele cu majuscule, ștampila și semnătura	
]]				
<b>Note</b>				
(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 <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm</a> ).				
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 vârsta 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 <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm</a> .				
<b>Partea I:</b>				
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.			
	<i>Numărul 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.			

## 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 privind sănătatea	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>2</sup>) 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.</p> <p>(<sup>3</sup>) 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.</p> <p>(<sup>4</sup>) Orice revaccinare trebuie considerată a fi o primă vaccinare dacă nu a fost efectuată în perioada de valabilitate a unei vaccinări anterioare.</p> <p>(<sup>5</sup>) 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.</p> <p>(<sup>6</sup>) O copie certificată a detaliilor de identificare și vaccinare a animalelor în cauză se anexează la certificat.</p> <p>(<sup>7</sup>) 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.</p> <p>(<sup>8</sup>) Testul de titrare a anticorpilor antirabici menționat la punctul II.3.1:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— 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;</li> <li>— trebuie să măsoare un nivel de anticorpi serici neutralizanți ai virusului rabiei egal cu 0,5 UI/ml sau mai mare;</li> <li>— 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 <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm</a>);</li> <li>— 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.</li> </ul> <p>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.</p> <p>(<sup>9</sup>) Prin certificarea acestui rezultat, medicul veterinar oficial confirmă că acesta a verificat, în cea mai mare măsură posibilă și, dacă este necesar, prin contacte cu laboratorul indicat în raport, autenticitatea raportului de laborator privind rezultatele testului de titrare a anticorpilor menționat la punctul II.3.1.</p> <p>(<sup>10</sup>) În coroborare cu nota de subsol (<sup>6</sup>), marcarea animalelor respective prin implantarea unui transponder sau cu ajutorul unui tatuaj lizibil în mod clar, aplicat înainte de 3 iulie 2011, trebuie să fie verificată înaintea oricărei înregistrări efectuate în prezentul certificat și să preceadă întotdeauna orice vaccinare sau, dacă este cazul, orice teste efectuate pe animalele respective.</p>		



## 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 privind sănătatea	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>11</sup>) Tratatamentul împotriva <i>Echinococcus multilocularis</i> menționat la punctul II.4 trebuie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— 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;</li> <li>— să conștie într-un medicament autorizat care conține doza corespunzătoare de prazicuantel sau substanțe farmacologic 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.</li> </ul> <p>(<sup>12</sup>) 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.</p> <p>(<sup>13</sup>) 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 (<sup>11</sup>).</p>		
<p>Medicul veterinar oficial/Medicul veterinar autorizat</p> <p>Nume (cu litere de tipar): _____ Funcție și titlu: _____</p> <p>Adresă _____</p> <p>Telefon: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>		
<p>Aprobarea de către autoritatea competentă (nu este necesară dacă certificatul este semnat de către un medic veterinar oficial)</p> <p>Nume (cu litere de tipar): _____ Funcție și titlu: _____</p> <p>Adresă _____</p> <p>Telefon: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>		
<p>Funcționarul de la punctul de intrare a călătorilor (în scopul unei circulații ulterioare în alte state membre)</p> <p>Nume (cu litere de tipar): _____ Titlu: _____</p> <p>Adresă _____</p> <p>Telefon: _____</p> <p>E-mail: _____</p> <p>Data de finalizare a controalelor documentelor și ale identității: _____ Semnătura: _____ Ștampila: ” _____</p>		