

Veterinary certificate to EU

Del I: Oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a. TRACES referencenr. :					
	Land Telefonnummer		I.3. Central kompetent myndighed							
	I.5. Modtager Navn Adresse		Den ansvarlige for sendingen i EU							
	Land Telefonnummer									
	I.7. Oprindelsesland, ISO-kode		I.8. Oprindelsesregion, Kode		I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.10. Bestemmelsesregion		Kode
	I.11. Oprindelsessted/fangstplads Navn Adresse		Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted					
	I.13. Indladningssted Adresse		Godkendelsesnr.		I.14. Dato og klokkeslæt for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly Køretøj Skib Andet Togvogn				I.16. Entry BIP in EU Navn		BIP enhedsnr.			
	Identifikation:: Dokument:				I.17. Antal CITES-dokumenter					
	I.21. Produktets temperatur				I.20. Antal/bruttovægt		[da] I.22. Total Number of Packages			
I.23. Plombe nr. og container nr.										
I.25. Varer bestemt til : Selskabsdyr										
I.26. Transit til tredjeland gennem EU					I.27. Ved import eller midlertidig indførsel					
I.28. Identifikation af varene										
<u>Art (videnskabeligt navn)</u> <u>Identifikationsordning</u> <u>Dato for påføring af mikrochip eller tatovering [dd/mm/åååå]</u> <u>Identifikationsnummer</u> <u>Fødselsdato [dd/mm/åååå]</u>										

Del II: Attestering	II. Sundhedsoplysninger		II.b. TRACES referencenr.		II.a. TRACES referencenr.		
	Undertegnede embedsdyrlæge i		bekræfter hermed følgende:				
		II.1.	I henhold til erklæringen i punkt II.7 svarer dyrene til definitionen af "selskabsdyr", jf. artikel 3, litra a), i forordning (EF) nr. 998/2003.				
		II.2.	Der er gået mindst 21 dage, siden den primære vaccination mod rabies(1) blev givet i overensstemmelse med bilag Ib til forordning (EF) nr. 998/2003, og en eventuel revaccination er givet inden for gyldighedsperioden for den foregående vaccination(2); skemaet i punkt II.4 indeholder nærmere oplysninger om den p.t. gyldige vaccination.				
	(3)enten	II.3.	Dyrene kommer fra et tredjeland eller område, der er opført i del B, afdeling 2, eller del C i bilag II til forordning (EF) nr. 998/2003.]				
	(3)eller	II.3.	Dyrene kommer fra eller er bestemt til transit gennem et tredjeland eller område, der ikke er opført i bilag II til forordning (EC) nr. 998/2003, og der er gået mindst 3 måneder siden de i skemaet i punkt II.4 angivne datoer, hvor en dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, tidligst 30 dage efter vaccinationen tog blodprøver fra hvert enkelt dyr, som efterfølgende viste antistofniveauer på 0,5 IU/ml eller derover i en virusneutralisationsprøve for rabies udført i et godkendt laboratorium(4)(5), og en eventuel revaccination er givet inden for gyldighedsperioden for den foregående vaccination(2).]				
		II.4.	Nærmere oplysninger om den p.t. gyldige rabiesvaccination og prøveudtagningsdato:				
	Dyrets mikrochip- eller tato-veringsnr.	Vaccinations-dato [dd/mm/åååå]	Vaccinens navn og producent	Batchnr.	Gyldighed [dd/mm/åååå] Fra	Til	Dato for udtagning af blodprøven [dd/mm/åååå]
	(3)enten	II.5.	Hundene er ikke behandlet mod Echinococcus multilocularis.]				
	(3)eller	II.5.	Hundene er behandlet mod Echinococcus multilocularis, og de nærmere oplysninger om behandlingen er attesteret i skemaet i punkt II.6.]				
	II.6.	De nærmere oplysninger om den dyrlægebehandling, der er foretaget i henhold til artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) nr. 1152/2011(6), er som følger:					
Hundens mikrochip- eller tatoveringsnr.	Echinococcusbehandling		Behandler dyrlæge				
Produktets navn og producent	Behandlingsdato [dd/mm/åååå] og klokke-slæt [00:00]	Navn (med blokbogstaver), stempel og underskrift					
		(7)					
		(8)					
		(8)					
		(8)					
		(8)					
	II.7.	Jeg er i besiddelse af følgende skriftlige erklæring underskrevet af ejeren/den fysiske person, som på ejerens vegne har ansvar for dyrene:					
ERKLÆRING							
Undertegnede	erklærer, at dyrene vil ledsage mig, ejeren, eller den fysiske person, som jeg har udpeget til at være ansvarlig for dyrene på mine vegne, og at dyrene ikke er bestemt til at være genstand for salg eller overdragelse af ejendomsretten.						
Sted og dato:					Underskrift:		
Bemærkninger							
a)	Originaleksemplaret af hvert certifikat skal bestå af et enkelt ark papir, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og ikke kan skilles ad.						
b)	Certifikatet udfærdiges på mindst sproget i den medlemsstat, dyret føres ind i, samt engelsk. Det udfyldes med blokbogstaver på sproget i den medlemsstat, dyret føres ind i, eller engelsk.						
c)	Hvis certifikatet vedhæftes yderligere ark papir/dokumentation, skal disse ark/dokumenter også betragtes som en del af det originale certifikat, og hvert af disse sider forsynes med embedsdyrlægens underskrift og stempel.						
d)	Hvis certifikatet med vedhæftede ark som nævnt i litra c) består af mere end én side, skal hver side nederst på siden pagineres (sidetal af samlet sidetal) og øverst på siden forsynes med certifikatets referencenummer som tildelt af den kompetente myndighed.						
e)	Certifikatet er gyldigt i 10 dage, efter at embedsdyrlægen har udstedt det, og indtil datoen for kontrol på EU-indrejsestedet, og det er gyldigt for yderligere transport inden for Unionen i i alt 4 måneder fra certifikatets udstedelsesdato eller indtil datoen for udløbet af rabiesvaccinationens gyldighedsperiode, såfremt sidstnævnte dato falder først.						
f)	Eksporttredjelandets eller områdets kompetente myndigheder sørger for, at der følges samme regler og principper for udstedelse af certifikater som dem, der er fastsat i direktiv 96/93/EF.						
Del I:							
Rubrik I.11:	Oprindelsessted: afsendervirksomhedens navn og adresse. Godkendelses- eller registreringsnummer angives.						
Rubrik I.28:	Identifikationssystem: Angiv et af følgende: mikrochip eller tatovering.						
	Dato for påføring af mikrochip eller tatovering: Tatoeringen skal være letlæselig og påført inden den 3. juli 2011.						
	Identifikationsnr.: Mikrochippens eller tatoveringens nummer angives.						
	Fødselsdato: Angives, hvis datoen er kendt.						
Del II:							
(1)	En eventuel revaccination skal anses for en primær vaccination, hvis den ikke blev givet inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.						
(2)	Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af identifikationsdokumentet og vaccinationsoplysningerne for det pågældende dyr.						
(3)	Det ikke relevante overstreges. Hvis det i standardcertifikatet er angivet, at ikke relevante erklæringer skal overstreges, kan de erklæringer, der ikke er relevante, overstreges, parafes og stemples af embedsdyrlægen eller helt slettes fra certifikatet.						

Del II: Attestering	II. Sundhedsoplysninger	II.b. TRACES referencenr.	II.a. TRACES referencenr.
	<p>(4) Den i punkt II.3 nævnte rabiesantistoftest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - skal udføres på en prøve udtaget af en dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, mindst 30 dage efter vaccinationsdatoen og tre måneder inden importdatoen - skal påvise mindst 0,5 IU/ml rabiesvirusneutraliserende antistof i serum - skal udføres af et laboratorium, der er godkendt i henhold til artikel 3 i Rådets beslutning 2000/258/EF om udpegning af et institut, der skal opstille de nødvendige kriterier for standardisering af serologiske test til kontrol af rabiesvaccinens virkning (en liste over godkendte laboratorier findes på adressen http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm) - behøver ikke blive gentaget på et dyr, som efter udførelse af testen med tilfredsstillende resultat er blevet revaccineret mod rabies inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination. <p>(5) Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af den officielle rapport fra det godkendte laboratorium med resultaterne af de i punkt II.3 omhandlede rabiesantistoftest.</p> <p>(6) Den i punkt II.5 nævnte behandling mod Echinococcus multilocularis skal:</p> <ul style="list-style-type: none"> - foretages af en dyrlæge højst 120 timer og mindst 24 timer inden tidspunktet for planmæssig indførelse af hundene i en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilag I til forordning (EU) nr. 1152/2011 - foretages med et godkendt lægemiddel, som indeholder en passende dosis praziquantel eller farmakologisk virksomme stoffer, som hver for sig eller i kombination har vist sig at reducere ormebyrden for så vidt angår Echinococcus multilocularis-parasitten på modne og ikke-modne stadier i tarmen hos den pågældende værtsart. <p>(7) Denne dato skal ligge før datoen for underskrivelse af certifikatet.</p> <p>(8) Disse oplysninger kan indsættes efter datoen for underskrivelse af certifikatet til det i litra e) under "Bemærkninger" omhandlede formål, sammenholdt med fodnote 6.</p> <p>Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p>		
<p>Embedsdyrlæge eller officiel inspektør</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Lokal veterinærmyndighed:</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Den lokale veterinærmyndigheds nr.:</p> <p>Underskrift:</p>			