

II. Gezondheidsverklaring	II.b. TRACES Referentienummer certificaat	II.a Referentienummer certificaat
Ondergetekende, officieel dierenarts van		
verklaart hetgeen volgt:		
II.1.	op basis van de verklaring in punt II.7 voldoen de dieren aan de definitie van "gezelschapsdieren", als vastgesteld in artikel 3, onder a), van Verordening (EG) nr. 998/2003;	
II.2.	er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës(1), die is uitgevoerd overeenkomstig de voorschriften van bijlage I ter bij Verordening (EG) nr. 998/2003 en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie(2) en bijzonderheden over de huidige vaccinatie worden verstrekt in de tabel in punt II.4.	
(3)hetzij	II.3.	de dieren zijn afkomstig uit een derde land of gebied dat is opgenomen in de lijst van afdeling 2 van deel B of in deel C van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003;]
(3)of	II.3.	de dieren zijn afkomstig uit of zijn bestemd om te worden doorgevoerd door een derde land of gebied dat niet is opgenomen in bijlage II bij Verordening (EG) nr. 998/2003 en sinds de in de tabel in punt II.4 aangegeven data, waarop niet vroeger dan 30 dagen na de vaccinatie van elk van de dieren bloedmonsters zijn genomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, die later antilichaamtiter, gelijk aan of groter dan 0,5 IU/ml bij een in een erkend laboratorium(4)(5) uitgevoerde virusneutralisatietest voor rabiës bleken te bevatten, zijn ten minste drie maanden verstreken en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie(2);]
	II.4.	de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabiës en de bemonsteringsdatum zijn als volgt:
Microchip- of tatoeage-nummer van het dier	Vaccinatie-datum [dd/mm/jjjj]	Naam en producent van het vaccin
		Partij-nummer
		Geldigheid [dd/mm/jjjj]
		Datum van het bloedmonster [dd/mm/jjjj]
		Van
		Tot en met
(3)hetzij	II.5.	de honden zijn niet behandeld tegen Echinococcus multilocularis;]
(3)of	II.5.	de honden zijn behandeld tegen Echinococcus multilocularis en de bijzonderheden van de behandeling worden gedocumenteerd in de tabel in punt II.6.]
	II.6.	de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van de gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152./2011 van de Commissie zijn als volgt(6):
Microchip- of tatoeage-nummer van de hond	Behandeling tegen echinococcus	Behandelende dierenarts
Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en behandelingstijdstip [00:00]	Naam (in hoofdletters), stempel en handtekening
		(7)
		(8)
		(8)
		(8)
		(8)
		(8)
II.7.	Hij heeft een schriftelijke verklaring die door de eigenaar of de voor de dieren verantwoordelijke persoon namens de eigenaar is ondertekend en die luidt als volgt:	
VERKLARING		
Ondergetekende,	verklaart dat de dieren hem, de eigenaar, of de natuurlijke persoon die hij heeft aangewezen tot verantwoordelijke persoon voor de dieren namens hemzelf, zullen vergezellen en niet bestemd zijn om aan een andere eigenaar te worden verkocht of overgedragen.	
Plaats en datum:	Handtekening:	
Opmerkingen		
a)	Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien meer tekst nodig is, moet het certificaat uit meerdere bladen bestaan die alle één ondeelbaar geheel vormen.	
b)	Het certificaat is opgesteld in ten minste de taal van de lidstaat van binnenkomst en in het Engels. Het moet in blokletters worden ingevuld in de taal van de lidstaat van binnenkomst of in het Engels.	
c)	Indien 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.	
d)	Indien het certificaat, inclusief de onder c) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.	
e)	Het certificaat is geldig gedurende 10 dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts tot de datum van de controles op het punt van binnenkomst van de reizigers in de EU en voor verdere verplaatsingen binnen de Unie, gedurende in totaal 4 maanden na de datum van afgifte van dit certificaat of tot de datum van het verstrijken van de vaccinatie tegen rabiës, als deze datum vroeger is.	
f)	De bevoegde autoriteiten van het derde land of gebied van uitvoer zien erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.	
Deel I:		
Vak I.11.:	plaats van oorsprong: naam en adres van de verzendende inrichting. Erkennings- of registratienummer aangeven	
Vak I.28.:	Identificatiesysteem: kies uit het volgende: microchip of tatoeage	
	Datum van aanbrengen van de microchip of de tatoeage: de tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht	
	Identificatienummer: nummer van de microchip of de tatoeage aangeven	
	Geboortedatum: alleen aangeven indien bekend	
Deel II:		
(1)	Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.	
(2)	Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.	

Deel II: Certificering	II. Gezondheidsverklaring	II.b. TRACES Referentienummer certificaat	II. a Referentienummer certificaat		
	<p>(3) Doorhalen wat niet van toepassing is. Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet relevante verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.</p> <p>(4) De test op rabiëstantilichamen, als bedoeld in punt II.3:</p> <ul style="list-style-type: none"> - moet worden uitgevoerd op een monster dat door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts is verzameld ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer; - moet een niveau van neutralisering van antilichamen voor het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IU/ml; - moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad houdende aanwijzing van een specifiek instituut dat verantwoordelijk is voor de vaststelling van de criteria die nodig zijn voor de normalisatie van de serologische tests om de doelmatigheid van antirabiësvaccins te controleren (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm); - hoeft niet te worden hernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie. <p>(5) Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over de resultaten van de in punt II.3 bedoelde test op rabiëstantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(6) De behandeling tegen Echinococcus multilocularis, als bedoeld in punt II.5, 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 Verordening (EU) nr. 1152/2011]; - 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 Echinococcus multilocularis in het desbetreffende soort gastheer verminderen. <p>(7) Deze datum moet voorafgaan aan de datum waarop het certificaat is ondertekend.</p> <p>(8) Deze informatie kan worden ingevoerd na de datum waarop het certificaat is ondertekend voor het in punt e) van de Opmerkingen beschreven doel en in samenhang met voetnoot (6).</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>				
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <table style="width:100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;"> Naam (in hoofdletters): Lokale veterinaire eenheid: Datum: Stempel </td> <td style="width: 50%; border: none;"> Hoedanigheid en titel: Nr. LVE: Handtekening: </td> </tr> </table>				Naam (in hoofdletters): Lokale veterinaire eenheid: Datum: Stempel	Hoedanigheid en titel: Nr. LVE: Handtekening:
Naam (in hoofdletters): Lokale veterinaire eenheid: Datum: Stempel	Hoedanigheid en titel: Nr. LVE: Handtekening:				