

Veterinary certificate to EU

Del I: Uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare Namn Adress		I.2. Hänvisningen antal om intyg		I.2.a. Antal av hänvisningen TRACES:						
	Land Telefonnummer		I.3. Central behörig myndighet								
	I.5. Mottagare Namn Adress				I.6 (sv) Person responsible for load in EU						
	I.7. Ursprungsland, ISO-kod		I.8. Ursprungsregion, Kod		I.9. Bestämmelseland		ISO-kod	I.10. Bestämmelseregion		Kod	
	I.11. Ursprungsort Namn Adress		Godkännandenummer		I.12. Bestämelseort						
	I.13. Lastningsort Adress		Godkännandenummer		I.14. Avresedatum						
	I.15. Transportmedel Flyg Vägtransport		Fartyg		Järnvägsvagn		I.16. Entry BIP in EU Namn				Gränskontrollstationens nr
	I.21. Temperatur		I.20. Antal/Kvantitet		[sv] I.22. Total Number of Packages						
	I.23. Containernummer/förseglingens nummer										
	I.25. Varorna intygas vara avsedda som/för: [sv] Pets										
I.26. För transit till tredjeland i förh. till EU					I.27. För import eller tillfällig införsel						
I.28. Identifiering av varorna											
<u>Art (vetenskapligt namn) Identifikationssystem Datum för märkning med mikrochip eller tatuering [dd/mm/åååå] Identifikationsnummer Födelsedatum (dd/mm/åååå)</u>											

2011/874 Transporter av högst fem hundar, katter eller illrar utan kommersiellt syfte

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation		II.a. Hänvisningen antal om intyg		II.b. Antal av hänvisningen TRACES		
	I egenskap av officiell veterinär i		intyg jag följande:				
	II.1.	På grundval av förklaringen i punkt II.7 uppfyller djuren definitionen av "sällskapsdjur" i artikel 3 a i förordning (EG) nr 998/2003.					
	II.2.	Minst 21 dagar har förflutit sedan den första vaccinationen mot rabies(1) utfördes enligt kraven i bilaga Ib till förordning (EG) nr 998/2003, och eventuell senare förnyad vaccination utfördes inom den tidigare vaccinationens(2) giltighetstid; uppgifter om den aktuella vaccinationen återfinns i tabellen i punkt II.4.					
	(3)antingen	II.3.	Djuren kommer från ett tredjeland eller territorium som förtecknas i del B avsnitt 2 eller i del C i bilaga II till förordning (EG) nr 998/2003.]				
	(3)eller	II.3.	Djuren kommer från eller är avsedda för transitering genom ett tredjeland eller territorium som inte förtecknas i bilaga II till förordning (EC) nr 998/2003, och minst 3 månader har förflutit sedan de datum som anges i tabellen i punkt II.4, då en av den behöriga myndigheten förordnad veterinär minst 30 dagar efter vaccinationen tog blodprov från varje djur, som sedan visade antikropstitrar på minst 0,5 IU/ml i ett virusneutralisationstest för rabies som utfördes i ett godkänt laboratorium(4)(5), och eventuell senare förnyad vaccination utfördes inom den tidigare vaccinationens(2) giltighetstid.]				
	II.4.	Närmare uppgifter om den aktuella vaccinationen mot rabies och provtagningsdatum:					
	Djurets mikrochip- eller tatueringnummer	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinets namn och tillverkare	Partinumner	Giltighet [dd/mm/åååå] Från	Till	Datum för blodprov [dd/mm/åååå]
	(3)antingen	II.5.	Hundarna har inte behandlats mot Echinococcus multilocularis.]				
	(3)eller	II.5.	Hundarna har behandlats mot Echinococcus multilocularis och närmare uppgifter om behandlingen återfinns i tabellen i punkt II.6.]				
II.6.	Närmare uppgifter om den behandling som utfördes av den administrerande veterinären i enlighet med artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) nr 1152/2011(6):						
Hundens mikrochip- eller tatueringnummer	Echinokockbehandling	Administrerande veterinär					
	Produktens namn och tillverkare	Datum [dd/mm/åååå] och tidpunkt för behandlingen [00:00]	Namn (med versaler), stämpel och underskrift				
		(7)					
		(8)					
		(8)					
		(8)					
		(8)					
II.7.	Jag har tagit emot följande skriftliga förklaring som undertecknats av ägaren eller den fysiska person som för ägarens räkning ansvarar för djuren:						
FÖRKLARING							
Härmed intyg jag	att djuren kommer att åtfölja mig, ägaren, eller den fysiska person som jag har utsett att för min räkning ansvara för djuren, och inte är avsedda att bli föremål för försäljning eller ägarbyte.						
Ort och datum:						Underskrift:	
Anmärkningar							
a)	Originalen till varje intyg ska bestå av ett enda blad eller, om mer text krävs, utformas på ett sådant sätt att alla blad som behövs utgör en enda odelbar enhet.						
b)	Intyget skall vara avfattat på minst språket i den medlemsstat där införsel sker och på engelska. Det ska fyllas i med versaler på språket i den medlemsstat där införsel sker och på engelska.						
c)	Om ytterligare blad eller styrkande handlingar bifogas till intyget, ska även dessa blad eller handlingar betraktas som en del av originalintyget och den officiella veterinären ska underteckna och stämpla på varje sida.						
d)	Om intyget, med de ytterligare sidor som avses i c, består av mer än en sida ska varje sida numreras – (sidans nummer) av (det totala antalet sidor) – längst ned på sidan, medan intygets referensnummer, som fastställs av den behöriga myndigheten, ska anges högst upp på sidan.						
e)	Intyget gäller i 10 dagar efter det att den officiella veterinären har utfärdat det till dagen för kontrollen vid de resandes inreseort i EU, och för ytterligare transporter inom unionen i sammanlagt fyra månader från och med utfärdandedatum, eller fram till det datum då rabiesvaccinationen slutar gälla, beroende på vilket som infaller först.						
f)	De behöriga myndigheterna i det exporterande tredjelandet eller territoriet ska se till att de bestämmelser och principer om utfärdande av intyg som följs är likvärdiga med dem som anges i direktiv 96/93/EG.						
Del I:							
Fält I.11:	Ursprungsort: Den avsändande anläggningens namn och adress. Ange godkännande- eller registreringsnummer.						
Fält I.28:	System för identitetsmärkning: Ange "mikrochip" eller "tatuering".						
	Datum för märkning med mikrochip eller tatuering: Tatueringen ska vara tydlig och läsbar och ha gjorts före den 3 juli 2011.						
	Identifieringsnummer: Ange mikrochippens eller tatueringens nummer.						
	Födelsedatum: Anges endast om känt.						
Del II:							
(1)	Eventuell förnyad vaccination ska betraktas som en första vaccination om den inte utförts inom giltighetstiden för en tidigare vaccination.						
(2)	Bestyrkt kopia av identifierings- och vaccineringsuppgifter för de berörda djuren ska bifogas intyget.						

2011/874 Transporter av högst fem hundar, katter eller illrar utan kommersiellt syfte

II. Hälsoinformation	II.a. Hänvisningen antal om intyg	II.b. Antal av hänvisningen TRACES
	<p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt. Om det i intyget anges att ej tillämpliga förklaringar ska strykas, får den officiella veterinären stryka över, parafera och stämpla förklaringar som inte är relevanta eller stryka dem ur intyget.</p> <p>(4) Det antikroppstest för rabies som avses i punkt II.3</p> <ul style="list-style-type: none">- ska utföras på ett prov som tagits av en av den behöriga myndigheten förordnad veterinär minst 30 dagar efter vaccinationen och tre månader före importen,- ska påvisa minst 0,5 IU/ml neutraliserande antikroppar mot rabiesvirus i serum,- ska utföras av ett laboratorium som godkänts i enlighet med artikel 3 i rådets beslut 2000/258/EG om att utse ett särskilt institut med ansvar för att fastställa de kriterier som behövs för att standardisera serologiska tester för kontroll av rabiesvaccins effektivitet (förteckning över godkända laboratorier finns på http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm),- behöver inte förnyas för djur som efter provet med tillfredsställande resultat har undergått förnyad vaccination mot rabies inom giltighetstiden för en tidigare vaccination. <p>(5) Bestyrkt kopia av det godkända laboratoriets officiella rapport om resultatet av det rabiesantikroppstest som avses i punkt II.3 ska bifogas intyget.</p> <p>(6) Den behandling mot <i>Echinococcus multilocularis</i> som avses i punkt II.5 ska</p> <ul style="list-style-type: none">- administreras av en veterinär inom en period på högst 120 timmar och minst 24 timmar före den planerade införseln av hundar till en av de medlemsstater eller delar av dessa som förtecknas i bilaga I till förordning (EU) nr 1152/2011,- bestå av en läkemedelsprodukt som innehåller en lämplig dos av prazikvantel eller farmakologiskt verksamma ämnen som ensamma eller i kombination bevisligen har minskat bördan av vuxna exemplar och larver av parasiten <i>Echinococcus multilocularis</i> i den berörda värdjurarten. <p>(7) Detta datum måste vara tidigare än dagen då intyget undertecknades.</p> <p>(8) Denna information kan anges efter dagen då intyget undertecknades för ändamålet i anmärkning e och i samband med fotnot (6).</p> <p>Underskriften och stämpeln ska ha annan färg än den tryckta texten.</p>	
<p>Officiell veterinär eller officiell inspektör</p> <p>Namn (med versaler):</p> <p>Lokal veterinärenhet:</p> <p>Datum:</p> <p>Stämpel</p> <p>Behörighet:</p> <p>Lokal veterinärenhets nr:</p> <p>Underskrift:</p>		

Del II: Intyg