



Omzendbrief met betrekking tot de informatie gevraagd aan de erkende dierenartsen bij vaststelling van het illegaal binnenbrengen van honden, katten of fretten

Referentie	PCCB/S2/MVN/1064977	Datum	11/02/2015
Huidige versie	2.0	Van toepassing vanaf	Datum van publicatie
Trefwoorden	Informatie, illegaal binnenbrengen, huisdieren, hondsdoelheid		

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Vandecan Michaël, attaché	Pierre Naassens, directeur generaal a.i.

1. Doel

Hondsdoelheid is een ernstige en aangifteplichtige zoönose die geregeld wordt bij het koninklijk besluit van 10 februari 1967 houdende reglement van de diergeneeskundige politie op de hondsdoelheid. Deze ziekte is endemisch in tal van derde landen en geregeld worden gevallen van hondsdoelheid vastgesteld in sommige Lidstaten.

In West-Europa hebben de gevallen van hondsdoelheid die bij als gezelschapsdier gehouden carnivoren worden vastgesteld bijna altijd betrekking op dieren die zijn ingevoerd uit derde landen waar rabiës van het stedelijke type nog steeds endemisch is. In België waren de jongste jaren immers alle gevallen van rabiës bij honden te wijten aan de illegale invoer van honden uit risicolanden (Noord-Afrika,...).

Het koninklijk besluit van 20 november 2009 betreffende de erkenning van de dierenartsen verplicht de erkende dierenartsen dierenziekten of verdenkingen van dierenziekten te melden, alsook inlichtingen te geven indien de overheden daarom vragen.

Het doel van deze omzendbrief is de algemene wettelijke bepalingen te verduidelijken met betrekking tot het in België binnenbrengen van honden, katten of fretten afkomstig uit andere lidstaten of uit derde landen en dit met betrekking tot de bestrijding van hondsdoelheid en de informatie gevraagd aan de erkende dierenartsen.

2. Toepassingsgebied

Deze omzendbrief is van toepassing op elke erkende dierenarts die tijdens zijn praktijkvoering vaststelt dat een hond, een kat of fret illegaal is binnengebracht.

3. Referenties

3.1. Wetgeving

Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 betreffende het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 998/2003;

Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie van 28 juni 2013 inzake de modelidentificatiedocumenten voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten en fretten, de vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden en de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal van de verklaringen ten bewijze van de naleving van bepaalde voorwaarden die zijn vastgelegd in Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad ;

Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt;

Uitvoeringsbesluit van de Commissie 2013/518/EU van 21 oktober 2013 tot wijziging van deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad wat betreft het model van het gezondheidscertificaat voor dieren van bedrijven;

Uitvoeringsbesluit 2013/519/EU van de Commissie van 21 oktober 2013 tot vaststelling van de lijst van gebieden en derde landen waaruit honden, katten en fretten mogen worden ingevoerd, en van het modelgezondheidscertificaat voor die invoer;

Koninklijk besluit van 13 december 2014 houdende de veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van honden, katten en fretten;

Koninklijk besluit van 20 november 2009 betreffende de erkenning van de dierenartsen.

3.2. Andere

Webpagina van het FAVV over rabiës en verkeer van gezelschapsdieren:

<http://www.favv.be/dierengezondheid/rabies/>

<http://www.favv-afsca.fgov.be/reizen-gezelschapsdieren/>

Website van de Federale overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu:

<http://www.health.belgium.be/eportal/AnimalsandPlants/travellingwithyourpets/index.htm?fodnlang=nl#.VNCe1dKG 54>

4. Definities en afkortingen

FAVV: Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen.

Gezelschapsdieren: als huisdier gehouden honden, katten en fretten.

Europees paspoort: paspoort conform met het model in de Verordening EU nr. 577/2013 waarmee het gezelschapsdier duidelijk kan worden geïdentificeerd en dat gegevens bevat waarmee de gezondheidstoestand van het dier kan worden gecontroleerd.

Gezondheidscertificaat: document zoals beschreven in bijlagen I, II en III waarmee het gezelschapsdier duidelijk kan worden geïdentificeerd en dat gegevens bevat waarmee de gezondheidstoestand van het dier kan worden gecontroleerd.

Verkeer: verplaatsing van een gezelschapsdier tussen de Lidstaten, het binnenkomen of opnieuw binnenkomen ervan uit een derde land op het grondgebied van de Gemeenschap.

Niet-commercieel verkeer: het binnenbrengen uit een Lidstaat, de invoer, de wederinvoer en de doorvoer van gezelschapsdieren, die hun eigenaar of een natuurlijke persoon die er namens de eigenaar tijdens het vervoer voor verantwoordelijk is, vergezellen en die niet voor verkoop of verandering van eigenaar bestemd zijn.

Commercieel verkeer: verkeer dat niet beantwoordt aan de definitie van niet-commercieel verkeer of elk verkeer van meer dan 5 dieren.

Risicolanden: alle landen met een ongunstig of ongekend statuut voor hondsdolheid (= niet vrije landen). De lijst van de **Europese landen die vrij zijn** van hondsdolheid volgens de criteria van de OIE is beschikbaar op deze pagina:

<http://www.favv.be/reizen-gezelschapsdieren/>

5. Voorwaarden van diergeneeskundige politie voor het verkeer van honden, katten en fretten naar België

5.1. Voor honden, katten en fretten afkomstig van een andere Lidstaat die in België worden binnengebracht

- De binnengebrachte dieren moeten overeenkomstig verordening (EU) nr.576/2013 geïdentificeerd worden (*microchip of tatoeage als de tatoeage voor 3 juli 2011 werd geplaatst en duidelijk leesbaar is*).
- De dieren moeten vergezeld zijn van een Europees paspoort dat afgeleverd is door een door de bevoegde overheid gemachtigde dierenarts waarin verklaard wordt dat het dier in kwestie een nog geldige vaccinatie tegen hondsdolheid toegediend kreeg.
- **België laat niet toe dat gezelschapsdieren die niet gevaccineerd zijn tegen hondsdolheid**

worden binnengebracht op het grondgebied. Opdat het dier in regel zou zijn met de vaccinatie tegen hondsdoelheid, mag de eerste vaccinatie tegen hondsdoelheid pas uitgevoerd worden vanaf de leeftijd van 12 weken en is die pas geldig na 21 dagen. Bijgevolg mag het dier pas vanaf de leeftijd van 15 weken binnengebracht worden !

Wanneer meer dan vijf honden, katten en/of fretten worden binnengebracht of wanneer (een) dier(en) met een commercieel oogmerk (wordt) (worden) binnengebracht moeten, naast de hierboven vermelde voorwaarden, ook de volgende voorwaarden worden nageleefd:

- De plaats van oorsprong moet geregistreerd zijn door de bevoegde overheid.
- De honden, katten en fretten moeten tot op de plaats van bestemming vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model in bijlage en is afgegeven door een officiële dierenarts van de lidstaat van verzending. Bij niet-commercieel vervoer van meer dan vijf honden, katten en/of fretten is het certificaat geldig gedurende vier maand vanaf de datum van afgifte of, indien deze eerder vervalt, tot de uiterste datum van de geldigheid van de hondsdoelheidvaccinatie, die is vermeld in deel IV van het Europees paspoort.
- Het Europees paspoort of het gezondheidscertificaat dat de dieren vergezelt, moet melding maken van een binnen de achtenveertig uur voor de verzending door een door de bevoegde autoriteit gemachtigd dierenarts uitgevoerd klinisch onderzoek waaruit blijkt dat de dieren in goede gezondheid verkeren en geschikt zijn om het vervoer naar de bestemming te doorstaan.
- Alleen bij commercieel binnenbrengen stelt de officiële dierenarts van de lidstaat van verzending de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming in kennis van het verkeer via het TRACES-netwerk.

Opgelet, wanneer meer dan 5 honden, katten of fretten worden binnengebracht die bestemd zijn voor een tentoonstelling, een wedstrijd of een sportmanifestatie zijn enkel de paspoorten vereist. In dat geval is er geen sprake van commercieel vervoer, op voorwaarde dat:

- De dieren ouder zijn dan 6 maanden
- Een bewijs van inschrijving of van deelname aan het evenement kan voorgelegd worden.

5.2. Voor honden, katten en fretten die in België worden binnengebracht vanuit een derde land

- 5.2.1. Land van oorsprong: een derde land van de lijst van bijlage II, deel 1, bij verordening (UE) nr. 577/2013 (=sommige derde landen die geen deel uitmaken van de EU maar door de Europese Commissie worden beschouwd als uit gezondheidsoogpunt behorend tot hetzelfde geografische geheel als de Unie, zoals Zwitserland,...):

De voorschriften zijn dezelfde als hierboven beschreven (uit een andere lidstaat afkomstige dieren). Het document dat het dier vergezelt en dat de identificatie en de antirabies-vaccinatie attesteert, mag hetzij een paspoort in overeenstemming zijn met het model van bijlage III, deel

3 van Verordening (EU) 577/2013, hetzij een gezondheidscertificaat in overeenstemming met het model in bijlage II.

5.2.2. Land van oorsprong: een derde land van de lijst van bijlage II, deel 2 bij verordening (UE) 577/2013 (= derde landen die door de Europese Commissie worden beschouwd als landen “met een gunstige status ten aanzien van hondsdelheid”):

- De binnengebrachte dieren moeten overeenkomstig de verordening (UE) nr. 576/2013 geïdentificeerd zijn (*microchip*).
- De dieren moeten vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model in bijlage II en wordt afgeleverd door een officiële dierenarts of door een gemachtigde dierenarts, waarna het bekrachtigd wordt door de bevoegde autoriteit (of een paspoort in geval van wederinvoer) waarin met name verklaard wordt dat het dier in kwestie een nog geldige vaccinatie tegen hondsdelheid toegediend kreeg.
- De dieren moeten in de punten van binnenkomst voor reizigers een documenten- en overeenstemmingscontrole door de bevoegde autoriteit ondergaan. Als ze rechtstreeks uit derde landen in België toekomen, moet de documenten- en overeenstemmingscontrole uitgevoerd worden in de luchthaven van Brussel, Luik, Charleroi of Oostende.

5.2.3. Land van oorsprong: een ander derde land dan die van de lijsten van bijlage II bij verordening (EG) nr. 577/2013:

Naast de in punt 5.2.2. beschreven voorwaarden, moet het dier een (door een door de Europese Unie erkend laboratorium uitgevoerde) titratie van rabiës neutraliserende antilichamen hebben ondergaan op een monster dat door een gemachtigd dierenarts ten minste 30 dagen na de vaccinatie en drie maanden voor de verplaatsing werd genomen. De waarde van die titer moet ten minste gelijk zijn aan 0,5 IE/ml. Het analyseverslag met het resultaat moet op het ogenblik van de controle kunnen worden voorgelegd.

Wanneer vanuit een derde land meer dan vijf honden, katten en/of fretten worden binnengebracht of bij commercieel binnenbrengen vanuit een derde land van (een) dier(en), moeten naast de hierboven vermelde voorwaarden ook de volgende voorwaarden worden nageleefd:

Overeenkomstig Uitvoeringsbesluit 2013/519/EU mogen dieren enkel komen uit de derde landen die vermeld worden in :

- bijlage I van Beschikking 2004/211/EG of
 - in deel 1 van bijlage II bij Verordening 206/2010 of
 - in bijlage II bij Verordening (EU) 577/2013
- De honden, katten en fretten moeten vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model in bijlage III en is afgegeven door een officiële dierenarts van het derde land van verzending. Uit dat certificaat moet blijken dat, naast de voorschriften van verordening (UE) nr.

576/2013, in de laatste 48 uur voor het vertrek van de dieren een klinisch onderzoek werd uitgevoerd door een gemachtigd dierenarts die heeft gecontroleerd of de dieren in goede gezondheid verkeerden en geschikt waren om naar hun eindbestemming te worden vervoerd.

- De dieren moeten worden aangeboden in een veterinaire grensinspectiepost (GIP) die één werkdag vooraf in kennis moet worden gesteld en waar de overeenstemmings- en documentencontroles worden uitgevoerd (luchthaven van Brussel of Luik). Er wordt een gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst (GVDB) afgegeven op basis van de overeenstemmingscontrole en het nazicht van het hierboven vermelde certificaat door de officiële dierenarts van de grensinspectiepost. Die stelt de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming van het verkeer in kennis via het TRACES-systeem. Het GVDB en het gezondheidscertificaat moeten de dieren vergezellen tot op de bestemming.

Een hond, kat of fret die op Belgisch grondgebied binnenkomt en waarvoor de hierboven samengevatte voorwaarden niet worden nageleefd, is dus illegaal binnengebracht.

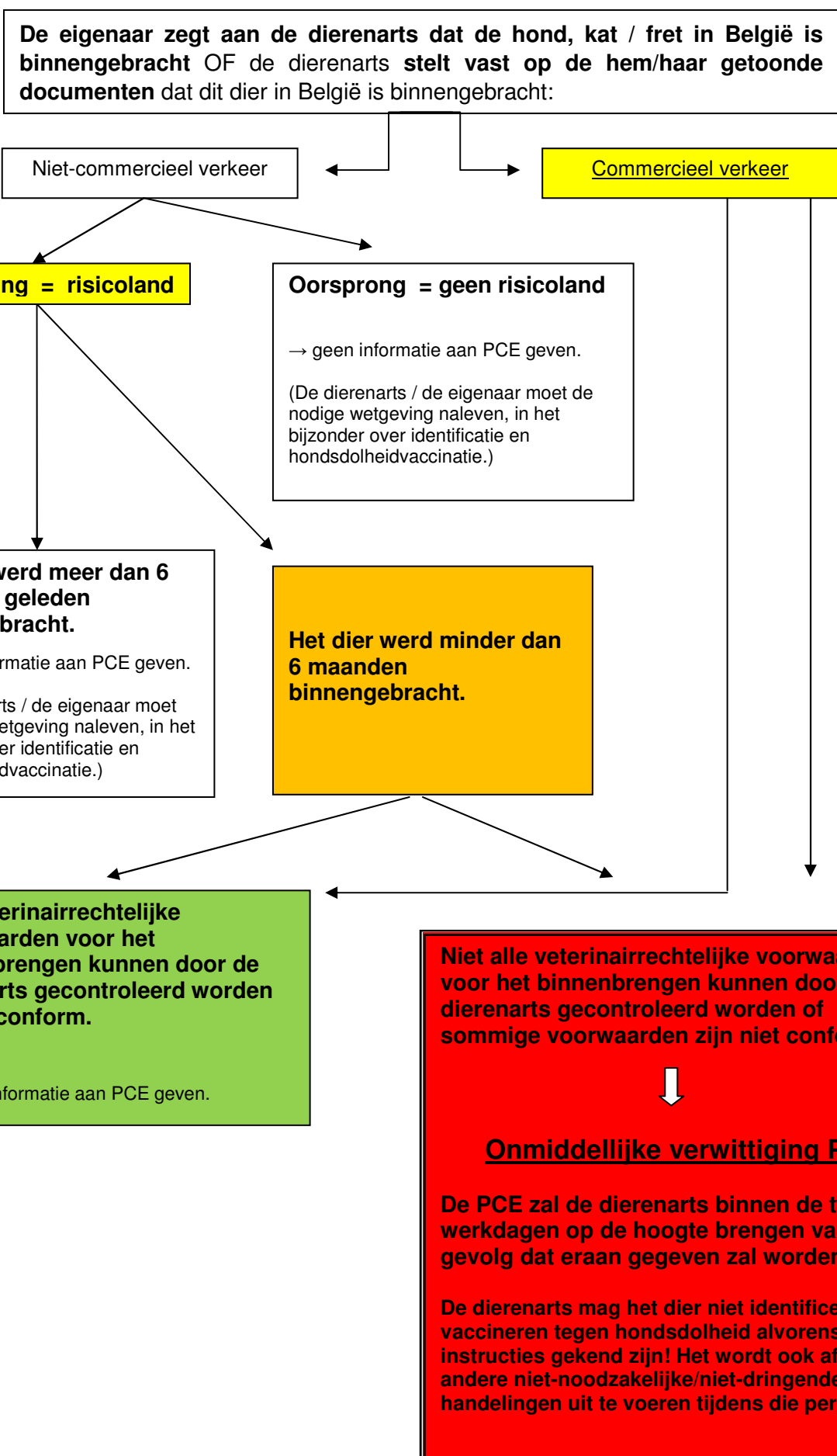
Een hond, kat of fret die illegaal in België wordt binnengebracht is potentieel drager van het hondsdolheidsvirus.

6. Informatie gevraagd aan de erkende dierenartsen bij vaststelling van illegale binnenkomst van honden, katten of fretten

Overeenkomstig artikel 5 van het koninklijk besluit van 20 november 2009 betreffende de erkenning van de dierenartsen, **worden de erkende dierenartsen, die te maken zouden krijgen met honden, katten of fretten, waarvan ze weten dat ze illegaal zijn binnengekomen, hetzij commercieel, hetzij minder dan zes maanden uit risicolanden, door het FAVV verzocht de Controle-Eenheid van het FAVV te verwittigen** zodat deze laatste een epidemiologisch onderzoek kan starten en de nodige maatregelen kan treffen.

De coördinaten van de Controle-eenheden (PCE) zijn te vinden met de link: <http://www.favv.be/pce/>

Op volgende pagina bevindt zich een beslissingboom dat deze situatie verduidelijkt.



7. Bijlagen

Bijlage I: Model van certificaat voor het handelsverkeer van honden, katten en fretten.

Bijlage II: Model van certificaat voor het niet-commercieel verkeer van honden, katten en fretten naar de Unie vanuit een derde land.

Bijlage III: Model van certificaat voor de invoer (= commercieel verkeer vanuit een derde land) van honden, katten en fretten.

Bijlage IV: Overzicht van de veterinaire rechtelijke voorwaarden voor het in België binnenbrengen van honden, katten of fretten.

Bijlage V: Formulier voor de informatie gevraagd aan de erkende dierenartsen bij vaststelling van het illegaal binnenbrengen van honden, katten of fretten.

8. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie
1.0	31/05/2013	Originele versie
2.0	Datum van publicatie	Inwerkingtreding van een nieuwe Europese reglementering

Bijlage I

Model van gezondheidscertificaat voor de handel in dieren van bedrijven (hoefdieren, tegen aviaire influenza gevaccineerde vogels, lagomorfen, honden, katten en fretten) 92/65 EI

EUROPESE UNIE				Certificaat voor de handel binnen de EU				
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Postcode				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer	
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode				I.6. Nummer(s) van bijbehorende originele certificaten		Nummer(s) van de begeleidende documenten:	
					I.7.			
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code		I.9. Regio van herkomst		Code	
	I.10. Land van bestemming		ISO-code		I.11. Regio van bestemming		Code	
	I.12. Plaats van oorsprong Bedrijf ☐ Naam Adres Postcode				I.13. Plaats van bestemming Bedrijf ☐ Inrichting ☐ Erkende instelling ☐ Naam Erkeningsnummer Adres Postcode			
	I.14. Plaats van lading Postcode				I.15. Datum en uur van vertrek			
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig ☐ Vaartuig ☐ Treinwagon ☐ Wegvoertuig ☐ Andere ☐ Identificatie				I.17. Vervoerder Naam Erkeningsnummer Adres Postcode			
I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GN-code)		
I.21.						I.20. Hoeveelheid		
I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.22. Aantal verpakkingen		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Fokken ☐ Productie ☐ Kunstmatige reproductie ☐ Slacht ☐ Gezelschapsdieren ☐ Erkende instelling ☐						I.24.		
I.26. Doorvoer door een derde land Derde land Punt van uitgang Punt van binnenkomst				I.27. Doorvoer door de lidstaten Lidstaat Lidstaat Lidstaat				
I.28. Uitvoer Derde land Punt van uitgang				I.29. Geschatte duur van het vervoer				
I.30. Reisschema Ja ☐ Neen ☐								
I.31. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Identificatiesysteem Identificatienummer Paspoortnummer Geslacht Leeftijd Hoeveelheid								

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----------------------------------	--	------------------------------------	-------

Ondergetekende, officieel dierenarts ⁽¹⁾/dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit ⁽¹⁾, verklaart hetgeen volgt:

II.1. de in vak I.31 omschreven dieren voldoen aan de voorwaarden van artikel 4 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad en waren op het tijdstip van inspectie geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.

⁽¹⁾ hetzij II.2. de herkauwer(s) ⁽¹⁾/Suidae ⁽¹⁾ die niet onder Richtlijn 64/432/EEG van de Raad ⁽¹⁾ of Richtlijn 91/68/EEG van de Raad ⁽¹⁾ valt (vallen)

a) behoort (behoren) tot de soort;

b) vertoont(n) bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor het dier (de dieren) gevoelig is (zijn);

c) is (zijn) afkomstig van een officieel vrij van tuberculose ⁽¹⁾/officieel vrij van brucellose ⁽¹⁾ of vrij van brucellose ⁽¹⁾ zijnd beslag ⁽¹⁾/bedrijf ⁽¹⁾ waarvoor geen beperkingen in verband met varkenspest gelden of van een bedrijf waar het dier/de dieren met negatief resultaat de tests bedoeld in artikel 6, lid 2, onder b) ⁽¹⁾/de test bedoeld in artikel 6, lid 3, onder d) ⁽¹⁾ van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad heeft/hebben ondergaan.]

⁽¹⁾ ⁽²⁾ hetzij II.2. de vogels, andere dan bedoeld in Richtlijn 2009/158/EG van de Raad,

a) vertoont(n) bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;

b) voldoen aan de voorschriften van artikel 7 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;

c) voldoen aan Beschikking 2007/598/EG van de Commissie, zijn tegen aviaire influenza geïmuneerd op (datum) met het vaccin (naam) en zijn afkomstig van een bedrijf waar in de afgelopen twaalf maanden tegen aviaire influenza is geïmuneerd.]

⁽¹⁾ hetzij II.2. de lagomorfen

a) vertoont(n) bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;

b) voldoen aan de voorschriften van artikel 9 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.]

⁽¹⁾ hetzij II.2. de honden

a) vertoont(n) ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;

b) zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;

⁽¹⁾ hetzij c) waren ten tijde van de rabieśvaccinatie ten minste twaalf weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabieś, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidsstermijn van de vorige vaccinatie;

⁽¹⁾ hetzij c) zijn minder dan twaalf weken oud en hebben nog geen rabieśvaccinatie gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabieśvaccinatie gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabieś overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad], en

i) de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig artikel 37, lid 2, onder b), van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van

⁽¹⁾ hetzij ii) een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar ⁽²⁾, dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabieś vatbare wilde dieren];

⁽¹⁾ hetzij ii) het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabieśvaccinatie heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	d) gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie;		
(¹) en	[e] zijn, gezien de geplande bestemming van de dieren die is vermeld in vak I.10, of in vak I.11 wanneer regionalisering wordt toegepast, behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie;]		
(¹) hetzij	II.2. de katten (¹)/fretten (¹)		
	a) vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;		
	b) zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;		
(¹) hetzij	[c] waren ten tijde van de rabieśvaccinatie ten minste twaalf weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabieś, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie];		
(¹) hetzij	[c] zijn minder dan twaalf weken oud en hebben nog geen rabieśvaccinatie gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabieśvaccinatie gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabieś overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en		
	i) de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig artikel 37, lid 2, onder b), van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van		
(¹) hetzij	[ii] een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar (²) dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabieś vatbare wilde dieren];		
(¹) hetzij	[ii] het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabieśvaccinatie heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad];		
	d) gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie;]		
(¹) hetzij	II.2. de honden (¹)/katten (¹)/fretten (¹) zijn bestemd voor een in vak I.13 omschreven instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend, en		
	a) vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;		
	b) zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;		
	c) gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.];		
	II.3. De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B (⁴) bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermelde ziekten zijn als volgt (¹):		
	Ziekte	Besluit	
	Ziekte	Besluit	
	Ziekte	Besluit	
Opmerkingen			
Deel I:			
Vak I.8:	Nummer(s) van de begeleidende documenten: Cites, indien van toepassing.		
Vak I.19:	Gebruik de juiste GN-code: 01 06 19, 01 06 31, 01 06 32, 01 06 39.		
Vak I.31:	Identificatiesysteem: de dieren moeten zoveel mogelijk individueel geïdentificeerd zijn, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij. Kies voor honden, katten en fretten „paspoort”.		
	Identificatienummer: vermeld voor honden, katten en fretten de alfanumerieke code van de tatoeage of de transponder.		
	Paspoortnummer: vermeld voor honden, katten en fretten de unieke alfanumerieke code van het paspoort.		

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----	-------------------------------	------------------------------------	-------

Deel II:

(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(²) De certificatievoorschriften gelden alleen voor vogels die in het kader van een bij Beschikking 2007/598/EG van de Commissie goedgekeurd programma voor preventieve vaccinatie zijn ingeënt tegen aviëre influenza.

(³) De verklaring waarnaar in punt II.2 wordt verwezen en die moet worden vastgehecht aan het certificaat, wordt overeenkomstig bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie opgesteld.

(⁴) Op verzoek van een lidstaat die krachtens de EU-regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.

Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van ondertekening door de officiële dierenarts of dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit.

Officieel dierenarts

Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer van de LVE:
Datum:	Handtekening:
Stempel: ⁵	

Bijlage II

Modeldiergezondheidscertificaat voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten of fretten naar een lidstaat uit een gebied of derde land overeenkomstig artikel 5, leden 1 en 2, van Verordening (EU) nr. 576/2013

LAND:

Veterinair certificaat voor EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Centrale bevoegde autoriteit				
			I.4. Lokale bevoegde autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8.	I.9.	I.10.		
	I.11.		I.12.				
	I.13.		I.14.				
	I.15.		I.16.				
			I.17.				
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) 010619		I.20. Hoeveelheid		
I.21.		I.22.					
I.23.		I.24.					
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Gezelschapsdieren ☐							
I.26.			I.27.				
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)	Geslacht	Identificatie- systeem	Kleur	Ras	Datum van aanbrengen en/of inlezen van de transponder of tatoeage [dd/mm/jjjj]	Identificatie- nummer	Geboortedatum [dd/mm/jjjj]

LAND

Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
	Ik, ondergetekende, officieel dierenarts ⁽¹⁾ /dierenarts gemachtigd door de bevoegde autoriteit ⁽¹⁾ van ... (i/naam derde land of gebied) verklaart hetgeen volgt:				
	Doel/aard van de reis zoals verklaard door de eigenaar:				
	(¹) hetzij	II.1.	in de bijgevoegde verklaring ⁽²⁾ van de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren, die wordt gestaafd met bewijsmateriaal ⁽³⁾ , wordt verklaard dat de dieren die zijn beschreven in kader I.28 de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren, uiterlijk binnen vijf dagen na zijn verplaatsing zullen vergezellen en niet worden verplaatst met het oog op verkoop of overdracht van eigendom van de dieren en dat zij tijdens het gehele niet-commerciële verkeer onder de verantwoordelijkheid vallen van		
	(¹) hetzij		[de eigenaar;]		
	(¹) hetzij		[de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren;]		
	(¹) hetzij		[de natuurlijke persoon die door een door de eigenaar aangeworven vervoerder is aangewezen om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren;]		
	(¹) hetzij	II.2.	de in kader I.28 beschreven dieren worden verplaatst per vijf dieren of minder;]		
	(¹) hetzij	II.2.	de in kader I.28 beschreven dieren worden verplaatst in een aantal groter dan vijf, zijn meer dan zes maanden oud en gaan deelnemen aan wedstrijden, tentoonstellingen of sportevenementen of aan training voor dergelijke evenementen en de eigenaar of de natuurlijke persoon zoals bedoeld in punt II.1 heeft aangetoond ⁽³⁾ dat de dieren geregistreerd zijn		
	(¹) hetzij		[om een dergelijk evenement bij te wonen;]		
(¹) hetzij		[met een vereniging die dergelijke evenementen organiseert.]			
Verklaring van rabiësvaccinatie en titratietest op rabiësantilichamen					
(¹) hetzij	II.3.	de in kader I.28 beschreven dieren zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccin gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccin gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 ⁽⁴⁾ , en			
	II.3.1	het in kader I.1 aangeduide gebied of derde land waaruit de dieren afkomstig zijn, is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie en de in kader I.5 aangeduide lidstaat van bestemming heeft de bevolking meegedeeld dat dergelijke dieren worden toegelaten tot zijn grondgebied en de dieren gaan vergezeld van			
(¹) hetzij	II.3.2	de bijgevoegde verklaring ⁽⁵⁾ van de eigenaar of de natuurlijke persoon zoals bedoeld in II.1 waarin wordt verklaard dat de dieren van hun geboorte tot op het moment van het niet-commerciële verkeer niet in contact zijn gekomen met wilde dieren van soorten die vatbaar zijn voor rabiës;]			
(¹) hetzij	II.3.2	hun moeder, als zij nog van haar afhankelijk zijn, en er kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccin heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidseisen van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013;]			
(¹) of/en	II.3.	de in kader I.28 beschreven dieren waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste 12 weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës ⁽⁴⁾ die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 576/2013 en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽⁶⁾ ; en			
(¹) hetzij	II.3.1	de in kader I.28 beschreven dieren zijn afkomstig uit een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013, hetzij rechtstreeks, hetzij via een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 hetzij via een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 in overeenstemming met artikel 12, lid 1, onder c), van Verordening (EU) nr. 576/2013 ⁽⁷⁾ , en de bijzonderheden van de rabiësvaccinatie worden verstrekt in de onderstaande tabel;]			
(¹) hetzij	II.3.1	de in kader I.28 beschreven dieren zijn afkomstig uit of zullen worden doorgevoerd door een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 en antilichaamtiteraties voor rabiës ⁽⁸⁾ , uitgevoerd op een bloedmonster dat werd afgenomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts op de in de onderstaande tabel vermelde datum, niet vroeger dan 30 dagen na de voorgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voor de afgifte van dit certificaat, bleken antilichaamtiteraties gelijk aan of groter dan 0,5 IU/ml te bevatten en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie ⁽⁹⁾ , en de bijzonderheden van de huidige vaccinatie tegen rabiës en de bemonsteringsdatum voor het testen van de immuunreactie zijn opgenomen in de onderstaande tabel;			

LAND

II. Informatie over de gezondheid				II.a. Referentienummer certificaat		II.b.
Alfanumerieke code van de transponder of tatoeage van het dier	Vaccinatie-datum [dd/mm/yyyy]	Naam en producent van het vaccin	Partij-nummer	Geldigheid van de vaccinatie		Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy]
				van [dd/mm/yyyy]	tot [dd/mm/yyyy]	
Verklaring van behandeling tegen parasieten: (¹) <i>hetzij</i> [II.4. de in kader I.28 beschreven honden hebben een lidstaat als bestemming die is opgenomen in de lijst van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie en zijn behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, en de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 (⁹)(¹⁰)(¹¹) worden verstrekt in de onderstaande tabel.] (¹) <i>hetzij</i> [II.4. de in kader I.28 beschreven honden zijn niet behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> (¹¹).]						
Transponder- of tatoeagenummer van de hond	Anti-echinococcus treatment		Behandelend dierenarts			
	Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/yyyy] en behandelingstijdstip [00:00]	Naam in hoofdletters, stempel en handtekening			
					]]	
Opmerkingen a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (<i>Canis lupus familiaris</i>), katten (<i>Felis silvestris catus</i>) en fretten (<i>Mustela putorius furo</i>). b) Het certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts tot de datum van de documenten- en overeenstemmingscontroles op de aangewezen punten van binnenkomst voor reizigers (beschikbaar op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm). In het geval van vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met een aanvullende termijn die overeenstemt met de duur van de reis over zee. Voor verdere verplaatsingen naar andere lidstaten is dit certificaat geldig vanaf de datum van de documenten- en overeenstemmingscontroles voor in totaal vier maanden of tot de datum van het verstrijken van de geldigheid van de rabiësvaccinatie of totdat de voorwaarden betreffende dieren die minder dan 16 weken oud zijn, zoals bedoeld in punt II.3, niet langer gelden, als deze datum eerder valt. Let wel dat bepaalde lidstaten hebben meegedeeld dat zij geen dieren van minder dan 16 weken oud zoals bedoeld in punt II.3 toelaten op hun grondgebied. Voor meer informatie kunt u terecht op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm						
Deel I Vak I.5: <i>Geadresseerde</i>: lidstaat van eerste bestemming invullen. Vak I.28: <i>Identificatiesysteem</i>: kies uit het volgende: transponder of tatoeage. In het geval van een <i>transponder</i>: Kies datum van aanbrengen of inlezen. In het geval van een <i>tatoeage</i>: kies datum van aanbrengen en inlezen. De tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht. <i>Identificatienummer</i>: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen. <i>Geboortedatum/ras</i>: zoals verklaard door de eigenaar.						

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II		
(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
(2) De verklaring zoals bedoeld in punt II.1 wordt bij het certificaat gevoegd en voldoet aan het model en de aanvullende vereisten van deel 3 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.		
(3) Het bewijs zoals bedoeld in punt II.1 (bv. instapkaart, vliegticket) en in punt II.2 (bv. ontvangstbewijs van toegang tot het evenement, bewijs van lidmaatschap) wordt op verzoek van de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de onder b) van de opmerkingen vermelde controles ingeleverd.		
(4) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.		
(5) De verklaring zoals bedoeld in punt II.3.2 wordt bij het certificaat gevoegd en voldoet aan de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal die zijn vastgelegd in de delen 1 en 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.		
(6) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren wordt aan het certificaat gehecht.		
(7) Voor de derde optie geldt de voorwaarde dat de eigenaar of de in punt II.1 bedoelde natuurlijke persoon op verzoek van de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de onder b) bedoelde controles een verklaring overlegt die aangeeft dat de dieren niet in contact zijn gekomen met dieren van soorten die vatbaar zijn voor rabiës en dat zij het vervoermiddel of het terrein van een internationale luchthaven tijdens de doorvoer door een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 577/2013. niet verlaten. Deze verklaring voldoet aan de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal die worden beschreven in de delen 2 en 3 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.		
(8) De titratietest op rabiësantilichamen zoals bedoeld in punt II.3.1: — 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 (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm); — hoeft niet te worden vernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie. Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over de resultaten van de in punt II.3.1 bedoelde test op rabiësantilichamen wordt aan het certificaat gehecht.		
(9) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> , als bedoeld in punt II.4, moet: — 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 Gedelegeerde 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 <i>Echinococcus multilocularis</i> bij de desbetreffende gastheersoort verminderen.		
(10) De in punt II.4 bedoelde tabel moet worden gebruikt om de gegevens te documenteren van een verdere behandeling indien deze is toegediend na de datum waarop het certificaat werd ondertekend en vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011.		
(11) De in punt II.4 bedoelde tabel moet worden gebruikt om de gegevens te documenteren van behandelingen indien deze zijn toegediend na de datum waarop het certificaat werd ondertekend ten behoeve van verdere verplaatsingen naar andere lidstaten zoals beschreven onder b) van de opmerkingen en in samenhang met voetnoot 9.		

LAND

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Officiële dierenarts/gemachtigde dierenarts Naam (in blokletters): Adres: Telefoonnummer: Datum: Stempel: Hoedanigheid en titel: Handtekening:			
Bekrachtiging door de bevoegde autoriteit (niet nodig wanneer het certificaat wordt ondertekend door een officiële dierenarts) Naam (in blokletters): Adres: Telefoonnummer: Datum: Stempel: Hoedanigheid en titel: Handtekening:			
Beambte bij het punt van binnenkomst van de reiziger (voor verdere verplaatsing naar andere lidstaten) Naam (in blokletters): Adres: Telefoonnummer: E-mailadres: Datum waarop de documenten- en overeenstemmingscontroles zijn voltooid: Titel: Handtekening: Stempel:			

DEEL 2

Toelichting voor het invullen van de diergezondheidscertificaten

- 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.
- 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.
- Het certificaat is opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat van binnenkomst en in het Engels. Het wordt ingevuld in blokletters in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat van binnenkomst of in het Engels.
- 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.

- e) Indien het certificaat, inclusief de onder d) 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.
- f) Het origineel van het certificaat wordt afgegeven door een officiële dierenarts van het gebied of derde land van verzending of door een gemachtigde dierenarts, waarna het bekrachtigd wordt door de bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van verzending. De bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van verzending ziet erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG. De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dit geldt ook voor stempels, met uitzondering van reliëfstempels of stempels met een watermerk.
- g) Het referentienummer van het certificaat waarnaar wordt verwezen in de kaders I.2 en II.a, wordt afgegeven door de bevoegde autoriteit van het gebied of het derde land van verzending.

DEEL 3

Schriftelijke verklaring zoals bedoeld in artikel 25, lid 3, van Verordening (EU) nr. 576/2013⁽¹⁾

Afdeling A

Modelverklaring

Ik, ondergetekende.....

[eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer namens de eigenaar uit te voeren ⁽¹⁾] verklaar dat de volgende gezelschapsdieren niet worden verplaatst met het oog op verkoop of overdracht van eigendom van de dieren en dat zij de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het verkeer namens de eigenaar uit te voeren ⁽¹⁾ uiterlijk binnen vijf dagen na zijn verplaatsing zullen vergezellen. Alf numerieke code van de transponder/tatoeage ⁽¹⁾ Nummer die gezondheidscertificaat Bovenstaande dieren vallen tijdens het gehele niet-commerciële verkeer onder de verantwoordelijkheid van ⁽¹⁾ *hetzij* [de eigenaar]; ⁽¹⁾ *hetzij* [de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het verkeer namens de eigenaar uit te voeren];

⁽¹⁾ [de natuurlijke persoon die door de aangeworven vervoerder is aangewezen om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren:
(naam van de vervoerder invullen)] Plaats en datum:

Handtekening van de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren ⁽¹⁾: ⁽¹⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.

Afdeling B

Aanvullende eisen voor de verklaring

De verklaring wordt opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat van binnenkomst en in het Engels en wordt ingevuld in blokletters

Bijlage III

Modeldiiergezondheidscertificaat voor de invoer van honden, katten en fretten in de Unie

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU					
Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Land Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Land Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8.	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres		Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig ☐ Vaartuig ☐ Treinwagon ☐ Wegvoertuig ☐ Andere ☐ Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) 010619				
			I.20. Aantal/Hoeveelheid				
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen					
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24.					
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Anders ☐ Gezelschapsdieren ☐ Erkende instellingen ☐							
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU ☐					
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Datum van aanbrengen en/of uit-/aflezen van de transponder of tatoeage [dd/mm/jjjj]	Identificatienummer	Geboortedatum [dd/mm/jjjj]			

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----------------------------------	------------------------------------	-------

Transponder- of tatoeagenummer van de hond	Behandeling tegen <i>Echinococcus</i>		Behandelende dierenarts
	Naam en producent van het product	Datum [dd/mm/jjjj] en tijdstip van behandeling [00:00]	Naam in blokletters, stempel en handtekening

Opmerkingen

a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (*Canis lupus familiaris*), katten (*Felis silvestris catus*) en fretten (*Mustela putorius furo*).

b) Dit certificaat is geldig gedurende tien dagen vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts. Bij vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met de duur van de zeereis.

Deel I:

Vak I.11.: *Plaats van oorsprong*: naam en adres van de inrichting van verzending. Erkennings- of registratienummer vermelden.

Vak I.12.: *Plaats van bestemming*: verplicht als de dieren bestemd zijn voor een instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend.

Vak I.25.: *Goederen gecertificeerd voor*: „anders” aankruisen als de dieren worden vervoerd overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.

Vak I.28.: *Identificatiesysteem*: transponder of tatoeage aangeven.

— In het geval van een transponder: datum van aanbrengen of uitlezen vermelden.

— In het geval van een tatoeage: datum van aanbrengen en aflezen vermelden. De tatoeage moet duidelijk leesbaar zijn en vóór 3 juli 2011 zijn aangebracht.

Identificatienummer: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen.

Deel II:

(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(²) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.

(³) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.

(⁴) De titreringstest op rabiësanlichamen als bedoeld in punt II.3.1.:

— moet worden uitgevoerd op een monster dat ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer is afgenomen door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts;

— moet een niveau van neutralisering van antilichamen tegen het rabiësvirus in serum meten, dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IE/ml;

— moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm);

— hoeft niet te worden herhaald op een dier dat, nadat die test bevredigende resultaten heeft opgeleverd, opnieuw tegen rabië is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie.

LAND

Invoer van honden, katten en fretten in de Unie

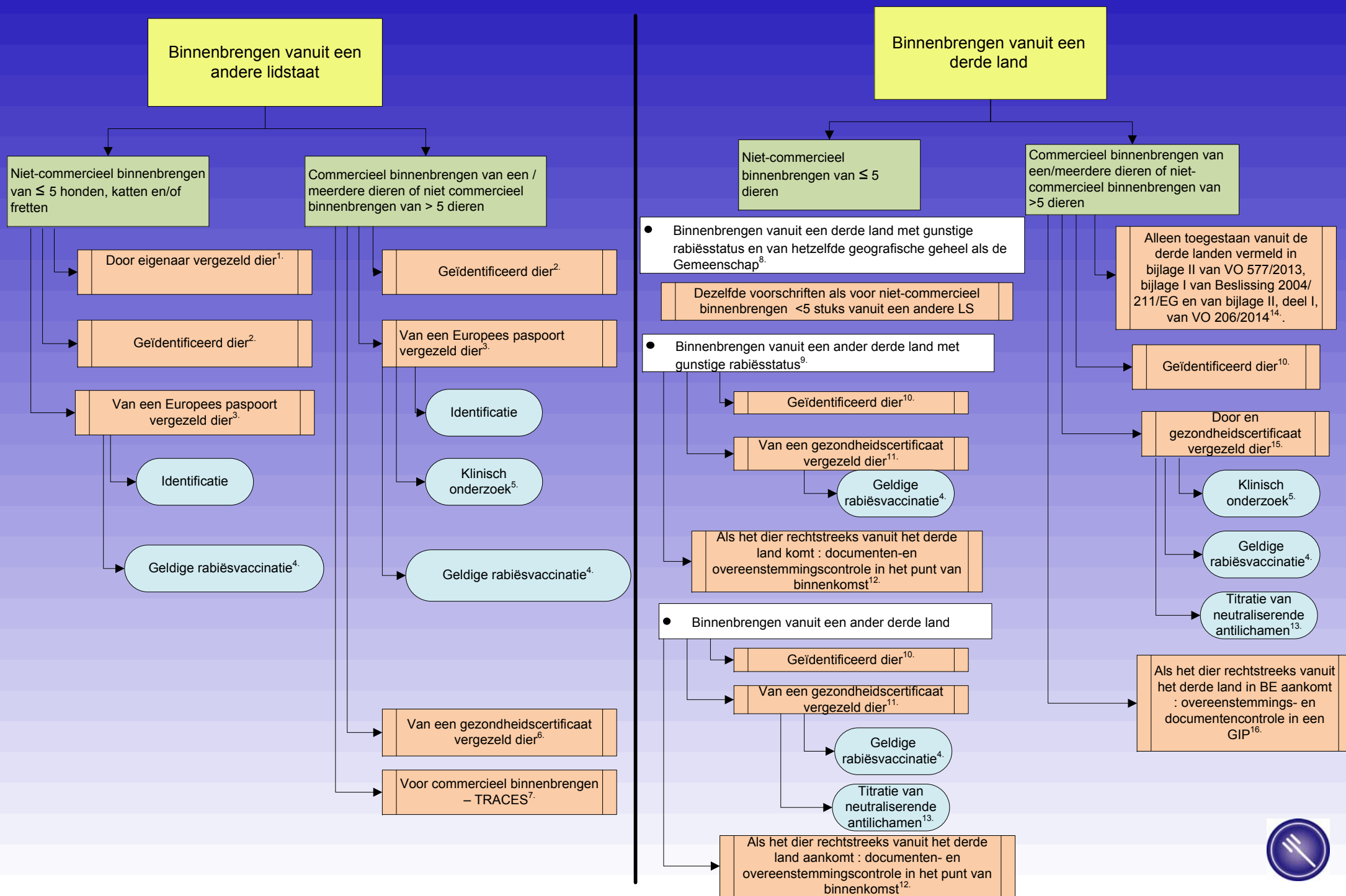
II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over het resultaat van de in punt II.3.1. bedoelde test op rabieśantlichamen moet aan het certificaat worden gehecht. (⁵) De behandeling tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>, als bedoeld in punt II.4., moet: — 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 Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie; — 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 <i>Echinococcus multilocularis</i> in het desbetreffende soort gastheer verminderen; (⁶) In de in punt II.4. opgenomen tabel moeten de gegevens van een latere behandeling worden vermeld als die is toegediend nadat het certificaat is ondertekend maar vóór de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie.								
Officiële dierenarts <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:							
Datum:	Handtekening:							
Stempel:								

DEEL 2

Toelichting voor het invullen van de diergezondheidscertificaten

- a) Indien in het certificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, betekent dit dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de officiële dierenarts, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.
- b) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.
- c) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Unie gelegen is en van de lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal of talen van een andere lidstaat wordt opgesteld, zo nodig met een officiële vertaling.
- d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie punt I.28. van het modeldiergezondheidscertificaat) 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.
- e) Indien het certificaat, inclusief de onder d) 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.
- f) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts van het gebied of derde land van uitvoer worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteit van het gebied of derde land van uitvoer ziet erop toe dat certificeringsvoorschriften en -beginselen worden toegepast die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad. De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.
- g) Het in de vakken I.2. en II.a vermelde referentienummer van het certificaat moet door de bevoegde autoriteit worden toegekend.

Bijlage IV: VETERINAIRRECHTELIJKE VOORWAARDEN VOOR HET IN BELGIE BINNENBRENGEN VAN HONDEN, KATTEN OF FRETTE



1. **Eigenaar :**

In het paspoort vermeld persoon. De eigenaar kan aan een natuurlijk persoon vragen om tijdens het verkeer de verantwoordelijkheid voor het dier om te nemen voor zijn rekening. In dit geval moet er een verklaring worden ingevuld die het dier vergezelt.

2. **Geïdentificeerd dier (afkomstig uit een lidstaat):**

Identificatie met transponder (of leesbare tatoeage als die voor 3/07/2011 werd aangebracht). De transponder moet conform zijn aan de ISO 11784 norm en moet werken volgens de HDX- of de FDX-B-technologie. De transponder moet kunnen worden gelezen met een leestoestel dat conform is aan de ISO 11785 norm.

3. **Europees paspoort:**

Paspoort dat beantwoordt aan het model van de Verordening 557/2013.

4. **Geldige vaccinatie tegen rabiës :**

→ toegestaan vaccin (cf. voorschriften van bijlage II bij VO 576/2013) ;
→ vaccinatie gebeurde na de identificatie ;
→ vaccinatie ten vroegste vanaf de leeftijd van 12 weken;
→ niet eerder geldig dan 21 dagen na het einde van door de fabrikant geëist vaccinatieprotocol voor de primovaccinatie in het land van oorsprong ;
→ onmiddellijk geldig in geval van herhalingsvaccinatie mits de geldigheidsduur van de vorige vaccinatie niet is verstreken ;
→ de geldigheidsduur van de vaccinatie is die welke in de bijsluiter is vermeld door de producent van het vaccin met een toelating voor het in de handel brengen in de lidstaat waar het vaccin werd toegediend. Die geldigheidsperiode moet door de dierenarts die de vaccinatie heeft uitgevoerd worden vermeld in deel V van het paspoort / in het betreffende deel van het diergezondheidscertificaat dat het dier vergezelt.

5. **Verplicht klinisch onderzoek :**

Klinisch onderzoek dat achtenveertig uur voor de verzending werd uitgevoerd door een bevoegd dierenarts en waaruit bleek dat de dieren in goede gezondheid verkeren en geschikt zijn om te worden vervoerd naar de bestemming (in deel X van het paspoort of het betreffende deel van het certificaat).

6. **Gezondheidscertificaat voor intracommunautair commercieel(of niet-commercieel verkeer van > 5 dieren) :**

Gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model dat voorkomt in de Richtlijn 92/65 en is afgegeven door een officieel dierenarts van de lidstaat van verzending.

7. **Traces**

De officiële dierenarts van de lidstaat van verzending stelt de bevoegde autoriteiten van de bestemming in kennis via het TRACES-netwerk.

8. **Derde landen met gunstige rabiësstatus en van hetzelfde geografische geheel als de Gemeenschap = landen van bijlage II, deel 1 bij Verordening 557/2013:**

Andorra, Zwitserland, Kroatië, IJsland, Liechtenstein, Monaco, Noorwegen, San Marino en Vaticaanstad.



9. Andere derde landen met gunstige rabiësstatus = landen van bijlage II, deel 2 bij Verordening 557/2013:

Ascension, Verenigde Arabische Emiraten, Antigua en Barbuda, Nederlandse Antillen, Argentinië, Australië, Aruba, Bosnië en Herzegovina, Barbados, Bahrein, Bermuda, Belarus, Canada, Chili, Fiji, Falklandeilanden, Hongkong, Jamaica, Japan, Saint Kitts en Nevis, Caymaneilanden, Saint Lucia, Montserrat, Mauritius, Mexico, Maleisië, Nieuw-Caledonië, Nieuw-Zeeland, Frans Polynesië, Saint-Pierre en Miquelon, Russische Federatie, Singapore, Sint-Helena, Trinidad en Tobago, Taiwan, Verenigde Staten van Amerika (met inbegrip van de Amerikaanse Samoa-eilanden, Guam, Noordelijke Marianen, Porto Rico en de Amerikaanse Maagdeneilanden), Saint Vincent en de Grenadines, Britse Maagdeneilanden, Vanuatu, Wallis en Futuna en Mayotte.

10. Geïdentificeerd dier (afkomstig uit een derde land)

Identificatie met transponder. De transponder moet voldoen aan de ISO 11784 norm en werken volgens de HDX- of de FDX-B-technologie. De transponder moet kunnen worden gelezen met een leestoestel dat voldoet aan de ISO 11785 norm.

11. Gezondheidscertificaat voor het niet-commercieel binnenbrengen van ≤ 5 dieren uit derde landen :

Gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model dat voorkomt in bijlage IV van Verordening 557/2013 en is afgegeven door een officieel dierenarts van het land van verzending (of, bij opnieuw binnenbrengen, een Europees paspoort).

12. Punt van binnenkomst voor levende dieren in België :

Als de dieren rechtstreeks vanuit het derde land in België aankomen moeten zij een documenten- en overeenstemmingscontrole ondergaan in het officiële punt van binnenkomst voor reizigers (luchthaven van Brussel, Luik, Charleroi of Oostende).

13. Titratie van rabiës neutraliserende antilichamen:

Titratie door een door de Europese Unie erkend laboratorium (zie http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm), uitgevoerd op een monster dat ten minste dertig dagen na de vaccinatie en ten minste drie maand voor het verkeer werd genomen door een bevoegd dierenarts. Die titratie moet ten minste gelijk zijn aan 0,5 IE/ml. Het analyseverslag met het resultaat moet kunnen worden overgelegd.

Als de titratie in België gebeurt voordat de dieren België verlaten (reis naar een land buiten de Europese Unie) moet dat onderzoek worden uitgevoerd in het Wetenschappelijk Instituut Volksgezondheid (WIV, Instituut Louis Pasteur). Het resultaat van meer dan 0.5 IE/ml blijft gedurende de hele levensduur van het dier geldig mits de geldigheid van de rabiësvaccinatie niet wordt onderbroken (herhalingsinëntingen uitgevoerd tijdens de geldigheidsduur van de voorgaande inenting).



14. Lijst van derde landen die door de Europese Unie als voldoende betrouwbaar worden beschouwd wat de veterinaire diensten betreft inzake de bestrijding van rabiës (bijlage II, bij Verordening 577/2013, bijlage 1 van de beslissing 2004/211/EU en bijlage II, afdeling 1, bij Verordening 206/2010):

Andorra, Zwitserland, Kroatië, IJsland, Liechtenstein, Monaco, Noorwegen, San Marino en Vaticaanstad; Ascension, Verenigde Arabische Emiraten, Antigua en Barbuda, Nederlandse Antillen, Argentinië, Australië, Aruba, Bosnië en Herzegovina, Barbados, Bahrein, Bermuda, Belarus, Canada, Chili, Fiji, Falklandeilanden, Hongkong, Jamaica, Saint-Kitts en Nevis, Caymaneilanden, Saint Lucia, Montserrat, Mauritius, Mexico, Maleisië, Nieuw-Caledonië, Nieuw-Zeeland, Frans Polynesië, Saint-Pierre en Miquelon, Russische Federatie, Singapore, Sint-Helena, Trinidad en Tobago, Taiwan, Verenigde Staten van Amerika (met inbegrip van de Amerikaanse Samoa-eilanden, Guam, Noordelijke Marianen, Porto Rico en de Amerikaanse Maagdeneilanden), Saint Vincent en Grenadines, Britse Maagdeneilanden, Vanuatu, Wallis en Futuna en Mayotte; Albanië, Brazilië, Botswana, Belize, China, Colombia, Costa Rica, Cuba, Algerije, Ethiopië, Falklandeilanden, Groenland, Guatemala, Honduras, Israël, India, Kenia, Marokko, Montenegro, Madagascar, vroegere Republiek Joegoslavië en Macedonië, Namibië, Nicaragua, Panama, Paraguay, Servië, El Salvador, Swaziland, Thailand, Tunesië, Turkije, Oekraïne, Uruguay, Zuid-Afrika, Zimbabwe.

15. Gezondheidscertificaat voor het commercieel of niet-commercieel binnenbrengen van > 5 dieren vanuit derde landen:

Gezondheidscertificaat dat overeenstemt met het model dat voorkomt in bijlage I bij Besluit 2013/519 en is afgegeven door een officieel dierenarts van het land van verzending. De geldigheid van het certificaat bedraagt 10 dagen vanaf de dag van afgifte ervan.

16. Belgische grensinspectiepost:

Als de dieren rechtstreeks vanuit het derde land in België aankomen moeten zij een documenten- en overeenstemmingscontrole ondergaan in een veterinaire grensinspectiepost (luchthaven van Brussel of Luik) die een werkdag vooraf in kennis moet worden gesteld.

Er wordt een gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst (GVDB) afgegeven op basis van de identiteitscontrole en de controle van het hierboven vermelde certificaat door de officiële dierenarts van de grensinspectiepost. Die moet de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming van het verkeer in kennis stellen via het TRACES-systeem. Het GVDB en het gezondheidscertificaat moeten de dieren tot op de bestemming vergezellen.



Bijlage V

FORMULIER VOOR DE INFORMATIE GEVRAAGD aan de erkende dierenartsen bij vaststelling van het illegaal binnenbrengen van honden, katten of fretten

ALGEMENE INFORMATIE

DIERENARTS DIE DE INFORMATIE GEEFT: ADRES: ORDENUMMER: GEGEVENS VAN DE CONTACTPERSOON (TEL, GSM, E-MAIL):	
DATUM EN UUR VAN DE INITIËLE MELDING:	
BIJ FAVV GECONTACTEERD PERSOON : PCE:	

VERANTWOORDELIJKE VAN HET DIER

NAAM VERANTWOORDELIJKE: ADRES VERANTWOORDELIJKE: GEGEVENS VAN DE CONTACTPERSOON (TEL., GSM, E-MAIL):	
---	--

DIER

DIERSOORT:	HOND / KAT / FRET
RAS:	
NAAM:	
CHIPNUMMER:	
LAND VAN HERKOMST:	
DATUM VAN INVOER:	
VERVOERMIDDEL:	VLIEGTUIG / BOOT / AUTO / TREIN

VASTGESTELDE NIET CONFORMITEITEN

--

OPMERKINGEN

--

Handtekening dierenarts:

Dit formulier moet per mail of per fax opgestuurd worden naar de provinciale controle-eenheid (PCE) van uw provincie (de gegevens zijn beschikbaar op de webpagina : <http://www.favv-afsca.fgov.be/pce/>)