

## II

(Niet-wetgevingshandelingen)

## VERORDENINGEN

## UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/403 VAN DE COMMISSIE

van 24 maart 2021

**tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan, en officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Besluit 2010/470/EU**

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en van de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid ("diergezondheidswetgeving") <sup>(1)</sup>, en met name artikel 146, lid 2, artikel 156, lid 2, eerste alinea, punt a), artikel 162, lid 5, artikel 238, lid 3, en artikel 239, lid 3,

Gezien Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) <sup>(2)</sup>, en met name artikel 90, eerste alinea, punten a) en c), en artikel 126, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EU) 2016/429 zijn regels vastgesteld betreffende dierziekten die op dieren of mensen kunnen worden overgedragen, met inbegrip van voorschriften voor officiële diergezondheidscertificering voor diverse verplaatsingen van landdieren en producten daarvan. De Commissie heeft krachtens diezelfde verordening eveneens de bevoegdheid om uitvoeringshandelingen vast te stellen met regels betreffende modelformulieren voor diergezondheidscertificaten en verklaringen alsook regels betreffende de informatie die moet worden opgenomen in bepaalde voor de binnenkomst in de Unie van zendingen dieren en levende producten vereiste documenten en verklaringen. Daarnaast heeft de Commissie krachtens die verordening de bevoegdheid om bijzondere voorschriften met betrekking tot modelformulieren voor de diergezondheidscertificaten, verklaringen en andere documenten voor bepaalde categorieën dieren en levende producten vast te stellen. In Verordening (EU) 2016/429 is ook bepaald dat diergezondheidscertificaten andere gegevens die uit hoofde van andere Uniewetgeving zijn vereist, kunnen bevatten.

<sup>(1)</sup> PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1.

- (2) Overeenkomstig artikel 146, lid 2, artikel 156, lid 2, eerste alinea, punt a), en artikel 162, lid 5, van Verordening (EU) 2016/429, is de Commissie krachtens die verordening bovendien bevoegd om uitvoeringshandelingen vast te stellen met regels voor modelformulieren van diergezondheidscertificaten voor verplaatsingen naar andere lidstaten van bepaalde landdieren en levende producten van die landdieren.
- (3) Omwille van de uniforme toepassing van de in Verordening (EU) 2016/429 vastgestelde regels moeten in deze verordening derhalve modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten worden vastgesteld die de diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen tussen lidstaten en voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde landdieren en levende producten van die landdieren bevatten.
- (4) Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie <sup>(?)</sup> bevat aanvullende regels wat betreft geregistreerde en erkende inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van levende producten van bepaalde landdieren. Bijlage IV bij die verordening bevat aanvullende regels betreffende de gegevens die moeten worden opgenomen in het diergezondheidscertificaat voor levende producten van runderen, varkens, schapen, geiten, paardachtigen en andere daarin vermelde dieren die tussen lidstaten worden verplaatst. Overeenkomstig die verordening moeten die diergezondheidscertificaten onder andere relevante informatie over de diergezondheidssituatie bevatten. Derhalve moet in deze verordening en de daarin vastgestelde modelcertificaten rekening worden gehouden met de aanvullende regels en voorschriften van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.
- (5) Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie <sup>(\*)</sup> bevat aanvullende regels voor de preventie en bestrijding van de in artikel 5, lid 1, van Verordening (EU) 2016/429 vastgestelde dierziekten die kunnen worden overgedragen op dieren of mensen, wat verplaatsingen binnen de Unie van landdieren en broedeieren betreft. Die verordening bevat specifieke voorschriften voor die verplaatsingen en aanvullende regels voor diergezondheidscertificering, met name regels betreffende de gegevens die moeten worden opgenomen in de diergezondheidscertificaten voor bepaalde landdieren en broedeieren die naar een andere lidstaat worden verplaatst. Derhalve moet in deze verordening en de daarin vastgestelde modelcertificaten rekening worden gehouden met de aanvullende regels van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.
- (6) Bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie <sup>(?)</sup> zijn aanvullende diergezondheidsvoorschriften vastgesteld voor de binnenkomst in de Unie van onder andere bepaalde landdieren en levende producten van de daarin vermelde soorten en categorieën gehouden landdieren. Met name moeten die zendingen overeenkomstig die verordening vergezeld gaan van een diergezondheidscertificaat en, indien die verordening dat vereist, van verklaringen of andere documenten. Derhalve moet in de in deze verordening vastgestelde modelcertificaten rekening worden gehouden met de in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vastgestelde relevante garanties.
- (7) Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bevat daarnaast ook specifieke definities voor onder andere bepaalde levende producten en inrichtingen voor levende producten. Voor de toepassing van die gedelegeerde verordening bevat Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 daarnaast ook specifieke definities voor onder andere bepaalde landdieren alsook definities voor “eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen” en “uniek erkenningsnummer”. Derhalve moet in deze verordening ook rekening worden gehouden met bepaalde definities die zijn vastgesteld in de Gedelegeerde Verordeningen (EU) 2020/686 en (EU) 2020/692.

<sup>(?)</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de erkenning van inrichtingen voor levende producten en de traceerbaarheids- en diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van levende producten van bepaalde gehouden landdieren (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 1).

<sup>(\*)</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van landdieren en broedeieren (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 140).

<sup>(?)</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie van 30 januari 2020 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor de binnenkomst in de Unie en het na binnenkomst verplaatsen van en werken met zendingen van bepaalde dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 379).

- (8) De om redenen van diergezondheid, dierenwelzijn en volksgezondheid vereiste modelcertificaten zijn momenteel in verschillende rechtshandelingen vastgesteld. Omwille van de duidelijkheid en de rechtszekerheid en om de toegang voor de bevoegde autoriteiten, de betrokken exploitanten en het publiek te vergemakkelijken, moeten de modelcertificaten voor verplaatsingen tussen lidstaten en voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan in één enkele rechtshandeling worden geconsolideerd.
- (9) In Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie <sup>(6)</sup> zijn de modellen voor diergezondheidscertificaten, officiële certificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen binnen de Unie of tussen lidstaten van zendingen dieren en producten vastgesteld en wordt voorzien in de compatibiliteit van dergelijke certificaten met het Trade Control and Expert System (Traces) en een vereenvoudiging van het certificeringssysteem in de Unie. Derhalve moeten de in deze verordening vastgestelde modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan worden opgesteld op basis van het in bijlage I, hoofdstuk 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 vastgestelde model voor diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen tussen lidstaten.
- (10) Verder moeten, om de consistentie te bewaren en de doeltreffendheid van de certificering te vergroten, de bij deze verordening vastgestelde modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan worden gebaseerd op het in bijlage I, hoofdstuk 3, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 vastgestelde model voor diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie.
- (11) In artikel 237, lid 1, punt a), van Verordening (EU) 2016/429 is bepaald dat de lidstaten toestemming verlenen voor de binnenkomst in de Unie van zendingen dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong wanneer deze vergezeld gaan van een diergezondheidscertificaat, tenzij artikel 237, lid 4, punt a), van die verordening in een afwijking voorziet. Artikel 126, lid 2, punt c), van Verordening (EU) 2017/625 bevat het voorschrift dat zendingen van bepaalde dieren en goederen die de Unie binnenkomen, vergezeld moeten gaan van een officieel certificaat, een officiële verklaring of enig ander bewijsstuk waaruit blijkt dat de zendingen voldoen aan de desbetreffende voorschriften die voortvloeien uit de in artikel 1, lid 2, van die verordening bedoelde regels. Om inconsistenties te voorkomen en de officiële controles bij de binnenkomst in de Unie van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan te vergemakkelijken, moeten in deze verordening derhalve modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten worden vastgesteld voor dergelijke zendingen die de Unie binnenkomen.
- (12) Bij Verordening (EU) 2017/625 zijn voorschriften vastgesteld voor de uitvoering van officiële controles en andere officiële activiteiten die door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden uitgevoerd om de naleving te garanderen van de in artikel 1, lid 2, van die verordening bedoelde regels, waaronder regels betreffende de voedselveiligheid in alle stadia van de productie, verwerking en distributie en betreffende diergezondheid en dierenwelzijn. Die verordening voorziet in bepaalde regels voor de officiële certificering wanneer de in artikel 1, lid 2, van die verordening bedoelde regels voorschrijven dat officiële certificaten moeten worden afgegeven. Die verordening verleent de Commissie met name de bevoegdheid om uitvoeringshandelingen vast te stellen met regels betreffende modellen van officiële certificaten en betreffende de afgifte en vervanging van dergelijke certificaten. Bij gebrek aan meer specifieke regels in Verordening (EU) 2016/429 zijn de relevante regels voor officiële certificering van toepassing op de in deze verordening vastgestelde diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten.
- (13) De in artikel 1, lid 2, van Verordening (EU) 2017/625 bedoelde regels omvatten diergezondheidsvoorschriften, maar onder meer ook regels op het gebied van voedselveiligheid en dierenwelzijn. Omwille van de juridische duidelijkheid en om de administratieve lasten rondom de afgifte van certificaten tot een minimum te beperken, moeten in deze verordening diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten, te ondertekenen door de officiële dierenarts, worden opgenomen. Om de uitvoering van officiële controles bij de binnenkomst in de Unie, en binnen

<sup>(6)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten, modellen van officiële certificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten, voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van bepaalde categorieën dieren en goederen, en officiële certificering met betrekking tot dergelijke certificaten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 599/2004, Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 636/2014 en (EU) 2019/628, Richtlijn 98/68/EG en de Beschikkingen 2000/572/EG, 2003/779/EG en 2007/240/EG (PB L 442 van 30.12.2020, blz. 1).

de Unie, van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan te vergemakkelijken en de administratieve lasten te verminderen, moeten de in deze verordening vastgestelde modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voldoen aan de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625.

- (14) Om de officiële controles aan de grenscontroleposten van binnenkomst in de Unie te vergemakkelijken, moeten de voorschriften voor certificaten voor de binnenkomst in de Unie taaleisen omvatten.
- (15) Met Verordening (EU) 2016/429 wordt er onder meer naar gestreefd de administratieve lasten in verband met certificering en kennisgeving te beperken door informatietechnologie zo veel mogelijk voor verschillende doeleinden te gebruiken. Daarnaast zijn in die verordening bepaalde regels vastgesteld met betrekking tot de mogelijkheid bepaalde zendingen van elektronische in plaats van op papier afgegeven diergezondheidscertificaten te doen vergezellen. Bij Verordening (EU) 2017/625 is bepaald dat het informatiemanagementsysteem voor officiële controles (Imsoc) ervoor moet zorgen dat de opstelling, verwerking en doorgifte, ook in elektronische vorm, van officiële certificaten mogelijk is. Overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie <sup>(7)</sup> is Traces het Imsoc-onderdeel waarmee certificaten elektronisch kunnen worden aangemaakt, waardoor mogelijke frauduleuze of bedrieglijke praktijken met betrekking tot diergezondheidscertificaten of diergezondheids-/officiële certificaten worden voorkomen. Om een passend veiligheidsniveau van elektronische middelen voor certificering te waarborgen en rekening houdend met de doelstelling om het certificeringsproces te harmoniseren, moeten de modelcertificaten in deze verordening derhalve compatibel zijn met Traces.
- (16) De Commissie is krachtens artikel 90, eerste alinea, punt c), van Verordening (EU) 2017/625 bevoegd om uitvoeringshandelingen vast te stellen met regels voor de te volgen procedures om vervangende certificaten af te geven. Daarom moeten gemeenschappelijke voorschriften voor de vervanging van certificaten worden vastgesteld, die van toepassing moeten zijn op diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten, te ondertekenen door de officiële dierenarts, en die gemeenschappelijke voorschriften moeten in deze verordening worden opgenomen.
- (17) Om verkeerd gebruik en misbruik te voorkomen, is het belangrijk om te specificeren in welke gevallen een vervangend certificaat mag worden afgegeven en aan welke voorschriften zulke certificaten moeten voldoen. De gevallen moeten worden beperkt tot administratieve fouten en gevallen waarin het oorspronkelijke certificaat is beschadigd of verloren is gegaan.
- (18) Modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan moeten door de officiële dierenarts gecertificeerde gegevens betreffende de zending en specifieke diergezondheids- en volksgezondheidsinformatie alsook, in voorkomend geval, informatie over het dierenwelzijn bevatten. In het geval van verplaatsingen tussen lidstaten moeten zowel modellen van diergezondheidscertificaten als modellen van diergezondheids-/officiële certificaten een deel bevatten dat is bestemd voor de registratie van de officiële controles die tijdens dergelijke verplaatsingen en op de plaats van bestemming worden uitgevoerd, alsook van de resultaten van die officiële controles.
- (19) Bij Besluit 2010/470/EU van de Commissie <sup>(8)</sup> zijn modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en in eicellen en embryo's van varkens vastgesteld met betrekking tot Richtlijn 92/65/EEG van de Raad <sup>(9)</sup>. Verordening (EU) 2016/429 strekt echter tot intrekking en vervanging van Richtlijn 92/65/EEG met ingang van 21 april 2021. Bovendien worden bepaalde andere handelingen die in de in dat besluit vastgestelde modelcertificaten worden vermeld, ingetrokken bij

<sup>(7)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan ("de Imsoc-verordening") (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).

<sup>(8)</sup> Besluit 2010/470/EU van de Commissie van 26 augustus 2010 tot vaststelling van modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en in eicellen en embryo's van varkens (PB L 228 van 31.8.2010, blz. 15).

<sup>(9)</sup> 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 (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).

Verordening (EU) 2016/429 en andere wetgeving van de Unie. Daarom moeten omwille van de harmonisering en de duidelijkheid, en om overlapping in de regels te voorkomen, de in Besluit 2010/470/EU vastgestelde modelgezondheidscertificaten door de in deze verordening vastgestelde modelcertificaten worden vervangen en moet Besluit 2010/470/EU worden ingetrokken.

- (20) Er moet een overgangperiode worden ingevoerd om rekening te houden met de specifieke situatie van bevoegde autoriteiten in derde landen die de nodige regelingen moeten treffen om de naleving van deze verordening te garanderen en met de specifieke situatie van zendingen landdieren en levende producten daarvan die vergezeld gaan van certificaten die voor de datum van toepassing van deze verordening zijn afgegeven overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 798/2008<sup>(10)</sup> en (EU) nr. 206/2010<sup>(11)</sup> van de Commissie, de Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 139/2013<sup>(12)</sup> en (EU) 2018/659<sup>(13)</sup> van de Commissie, Beschikking 2006/168/EG<sup>(14)</sup> van de Commissie en de Besluiten 2010/470/EU en 2010/472/EU<sup>(15)</sup> van de Commissie alsook overeenkomstig de Uitvoeringsbesluiten 2011/630/EU<sup>(16)</sup>, 2012/137/EU<sup>(17)</sup> en (EU) 2019/294<sup>(18)</sup> van de Commissie.
- (21) Aangezien Verordening (EU) 2016/429 met ingang van 21 april 2021 van toepassing is, moet deze verordening met ingang van dezelfde datum van toepassing zijn.
- (22) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

#### Artikel 1

### Onderwerp en toepassingsgebied

1. Bij deze verordening worden regels vastgesteld met betrekking tot de diergezondheidscertificaten zoals bedoeld in Verordening (EU) 2016/429 en de diergezondheids-/officiële certificaten op basis van Verordening (EU) 2016/429 en Verordening (EU) 2017/625 die vereist zijn voor de binnenkomst in de Unie<sup>(19)</sup> en voor verplaatsingen binnen de Unie en tussen lidstaten van bepaalde zendingen landdieren en levende producten daarvan (hierna samen “de certificaten” genoemd) en met betrekking tot de afgifte en vervanging van die certificaten.

<sup>(10)</sup> Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie van 8 augustus 2008 tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering (PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1).

<sup>(11)</sup> Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie van 12 maart 2010 tot vaststelling van lijsten van derde landen en gebieden, of delen daarvan, waaruit bepaalde dieren en vers vlees in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1).

<sup>(12)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) nr. 139/2013 van de Commissie van 7 januari 2013 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor de invoer van bepaalde vogels in de Unie en de desbetreffende quarantainevoorschriften (PB L 47 van 20.2.2013, blz. 1).

<sup>(13)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie van 12 april 2018 betreffende de voorschriften voor het binnenbrengen in de Unie van levende paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen (PB L 110 van 30.4.2018, blz. 1).

<sup>(14)</sup> Beschikking 2006/168/EG van de Commissie van 4 januari 2006 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften en de voorschriften inzake veterinaire certificering voor de invoer van runderembryo's in de Gemeenschap en tot intrekking van Beschikking 2005/217/EG (PB L 57 van 28.2.2006, blz. 19).

<sup>(15)</sup> Besluit 2010/472/EU van de Commissie van 26 augustus 2010 inzake de invoer van sperma, eicellen en embryo's van schapen en geiten in de Unie (PB L 228 van 31.8.2010, blz. 74).

<sup>(16)</sup> Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU van de Commissie van 20 september 2011 betreffende de invoer van rundersperma in de Unie (PB L 247 van 24.9.2011, blz. 32).

<sup>(17)</sup> Uitvoeringsbesluit 2012/137/EU van de Commissie van 1 maart 2012 betreffende de invoer van sperma van varkens in de Unie (PB L 64 van 3.3.2012, blz. 29).

<sup>(18)</sup> Uitvoeringsbesluit (EU) 2019/294 van de Commissie van 18 februari 2019 tot vaststelling van de lijst van gebieden en derde landen waaruit honden, katten en fretten in de Unie mogen worden ingevoerd, en van het modeldiergezondheidscertificaat voor die invoer (PB L 48 van 20.2.2019, blz. 41).

<sup>(19)</sup> In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, geldt voor de toepassing van deze verordening dat verwijzingen naar de “Unie” moeten worden opgevat als zijnde eveneens van toepassing op het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

2. Bij deze verordening worden modelcertificaten, in de vorm van diergezondheidscertificaten of diergezondheids-/officiële certificaten, vastgesteld:

- a) voor verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan (bijlage I), en
- b) voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan (bijlage II).

3. Bij deze verordening worden modelverklaringen vastgesteld die diergezondheidscertificaten of diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen binnen de Unie en voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën landdieren vergezellen (bijlage III).

## Artikel 2

### Definities

Voor de toepassing van deze verordening wordt verstaan onder:

1. “geregistreerde inrichting voor levende producten”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
2. “erkende inrichting voor levende producten”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
3. “sperma”: sperma zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 14, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
4. “oöcyten”: oöcyten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 15, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
5. “embryo”: een embryo zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 16, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
6. “spermawinningscentrum”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 11, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
7. “embryowinningsteam”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 12, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
8. “embryoproductieteam”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 13, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
9. “verwerkingsinrichting voor levende producten”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 18, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
10. “opslagcentrum voor levende producten”: een inrichting voor levende producten zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 19, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
11. “rund”: een rund zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
12. “schaap”: een schaap zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 6, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
13. “geit”: een geit zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 7, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
14. “paardachtige”: een paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 9, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
15. “kameelachtige”: een kameelachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 10, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
16. “hertachtige”: een hertachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 11, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
17. “geregistreerde paardachtige”: een geregistreerde paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 12, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
18. “eendagskuikens”: eendagskuikens zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 19, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
19. “eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen”: broedeieren zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 26, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;

20. "honingbij": een dier zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 20, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
21. "hommel": een dier zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 21, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
22. "uniek erkenningsnummer": een nummer zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 25, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

### Artikel 3

#### **Het invullen van diergezondheidscertificaten en van diergezondheids-/officiële certificaten voor zendingen landdieren en levende producten daarvan**

1. De in bijlage I bij deze verordening vastgestelde certificaten voor verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen landdieren en levende producten daarvan worden naar behoren ingevuld en ondertekend door een officiële dierenarts overeenkomstig de richtsnoeren van bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235.
2. De in bijlage II bij deze verordening vastgestelde certificaten voor de binnenkomst in de Unie van zendingen landdieren en levende producten daarvan worden naar behoren ingevuld en ondertekend door een officiële dierenarts overeenkomstig de richtsnoeren van bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235.
3. De voor de in de leden 1 en 2 bedoelde zendingen verantwoordelijke exploitanten verstrekken de bevoegde autoriteit de gegevens over de beschrijving van dergelijke zendingen zoals beschreven in deel I van de modelcertificaten in bijlage I respectievelijk II.

### Artikel 4

#### **Voorschriften voor certificaten voor landdieren en levende producten**

1. De officiële dierenarts vult certificaten voor zendingen landdieren en levende producten in overeenkomstig de volgende voorschriften:
  - a) het certificaat draagt de handtekening van de officiële dierenarts en het officiële stempel; de kleur van de handtekening en de kleur van het stempel, behalve in het geval van een reliëfstempel of een watermerk, verschilt van die van de gedrukte tekst;
  - b) indien het certificaat meerdere of andere vermeldingen bevat, worden de niet-relevante vermeldingen door de officiële dierenarts doorgehaald, gearafeerd en van een stempel voorzien dan wel volledig uit het certificaat verwijderd;
  - c) het certificaat heeft een van de volgende vormen:
    - i) één enkel vel papier;
    - ii) meerdere vellen papier die ondeelbaar zijn en een geïntegreerd geheel vormen;
    - iii) een reeks bladzijden waarvan elke bladzijde zo genummerd is dat duidelijk is dat het een specifieke bladzijde uit een eindige reeks betreft;
  - d) indien het certificaat uit een reeks bladzijden bestaat, zoals bedoeld in punt c), iii), draagt elke bladzijde de in artikel 89, lid 1, punt a), van Verordening (EU) 2017/625 bedoelde unieke code, de handtekening van de officiële dierenarts en het officiële stempel;
  - e) in het geval van certificaten voor verplaatsingen van zendingen tussen lidstaten vergezelt het certificaat de zending tot op de plaats van bestemming in de Unie;
  - f) in het geval van certificaten voor de binnenkomst van zendingen in de Unie wordt het certificaat voorgelegd aan de bevoegde autoriteit van de grenscontrolepost van binnenkomst in de Unie waar de zending aan officiële controles wordt onderworpen;
  - g) het certificaat wordt afgegeven voordat de zending waarop het betrekking heeft, de controle van de bevoegde autoriteit die het certificaat afgeeft, verlaat;
  - h) in het geval van certificaten voor de binnenkomst in de Unie moet het certificaat worden opgesteld in de officiële taal of in een van de officiële talen van de lidstaat van de grenscontrolepost van binnenkomst in de Unie.

2. In afwijking van lid 1, punt h), kan een lidstaat ermee instemmen dat certificaten in een andere officiële taal van de Unie worden opgesteld en zo nodig vergezeld gaan van een gewaarmerkte vertaling.
3. De punten a) tot en met e) van lid 1 zijn niet van toepassing op elektronische certificaten die zijn afgegeven overeenkomstig de voorwaarden van artikel 39, lid 1, van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715.
4. De punten b), c) en d) van lid 1 zijn niet van toepassing op op papier afgegeven certificaten die zijn ingevuld in en afgedrukt uit Traces.

#### Artikel 5

### Vervanging van certificaten voor landdieren en levende producten

1. Bevoegde autoriteiten geven alleen vervangende certificaten voor zendingen landdieren en levende producten af als het oorspronkelijke certificaat administratieve fouten bevat of is beschadigd of verloren is gegaan.
2. De bevoegde autoriteit neemt de in het oorspronkelijke certificaat vermelde informatie over de identificatie en de traceerbaarheid van de zending en de door het oorspronkelijke certificaat voor de zending geboden garanties ongewijzigd over in het vervangende certificaat.
3. In het vervangende certificaat moet de bevoegde autoriteit:
  - a) duidelijk verwijzen naar de in artikel 89, lid 1, punt a), van Verordening (EU) 2017/625 bedoelde unieke code en de datum van afgifte van het oorspronkelijke certificaat, en duidelijk vermelden dat het het oorspronkelijke certificaat vervangt;
  - b) een nieuw certificaatnummer vermelden dat verschilt van het nummer van het oorspronkelijke certificaat;
  - c) de datum vermelden waarop het is afgegeven, en niet de datum waarop het oorspronkelijke certificaat is afgegeven;
  - d) een origineel document overleggen dat op papier wordt afgegeven, behalve in het geval van elektronische vervangende certificaten die via Traces worden ingediend.
4. In het geval van binnenkomst in de Unie van zendingen kan de bevoegde autoriteit van de grenscontrolepost van binnenkomst in de Unie ervoor kiezen geen vervangend certificaat te verlangen van de voor de zending verantwoordelijke exploitant wanneer informatie over de ontvanger, de importeur, de grenscontrolepost van binnenkomst in de Unie of de vervoermiddelen verandert nadat het certificaat is afgegeven en deze nieuwe informatie door de voor de zending verantwoordelijke exploitant wordt verstrekt.

#### Artikel 6

### Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën hoefdieren

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën hoefdieren, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten:

- a) BOV-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 1, voor niet voor de slacht bestemde runderen;
- b) BOV-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 2, voor voor de slacht bestemde runderen;
- c) POR-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 3, voor niet voor de slacht bestemde varkens;
- d) POR-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 4, voor voor de slacht bestemde varkens;
- e) OV/CAP-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 5, voor niet voor de slacht bestemde schapen en geiten;
- f) OV/CAP-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 6, voor voor de slacht bestemde schapen en geiten;

- g) EQUI-INTRA-IND, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 7, voor een niet voor de slacht bestemde individuele paardachtige;
- h) EQUI-INTRA-CON, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 8, voor een zending paardachtigen;
- i) CAM-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 9, voor niet voor de slacht bestemde kameelachtigen;
- j) CAM-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 10, voor voor de slacht bestemde kameelachtigen;
- k) CER-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 11, voor niet voor de slacht bestemde hertachtigen;
- l) CER-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 12, voor voor de slacht bestemde hertachtigen;
- m) OTHER-UNGULATES-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 13, voor andere niet voor de slacht bestemde gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen;
- n) OTHER-UNGULATES-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 14, voor andere voor de slacht bestemde gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen.

#### Artikel 7

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën vogels en levende producten daarvan**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën vogels en levende producten daarvan, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken categorieën vogels en producten:

- a) POU-INTRA-HEP, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 15, voor broedeieren van pluimvee;
- b) POU-INTRA-DOC, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 16, voor eendagskuikens;
- c) POU-INTRA-X, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 17, voor fokpluimvee of gebruikspluimvee;
- d) POU-INTRA-LT20, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 18, voor minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels of minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels;
- e) POU-INTRA-Y, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 19, voor voor de slacht bestemd pluimvee;
- f) POU-INTRA-SPF, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 20, voor eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen;
- g) CAPTIVE-BIRDS-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 21, voor in gevangenschap levende vogels;
- h) HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 22, voor broedeieren van in gevangenschap levende vogels.

#### Artikel 8

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van runderen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van runderen, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) BOV-SEM-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 23, voor zendingen sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) BOV-SEM-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 24, voor zendingen van voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad <sup>(20)</sup>, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad <sup>(21)</sup>, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) BOV-SEM-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 25, voor zendingen van voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 26, voor zendingen oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- e) BOV-EMB-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 27, voor zendingen van voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad <sup>(22)</sup>, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- f) BOV-GP-PROCESSING-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 28, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
  - voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;
- g) BOV-GP-STORAGE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 29, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;

<sup>(20)</sup> Richtlijn 88/407/EEG van de Raad van 14 juni 1988 tot vaststelling van de veterinairrechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in diepgevroren sperma van runderen en de invoer daarvan (PB L 194 van 22.7.1988, blz. 10).

<sup>(21)</sup> Richtlijn 2003/43/EG van de Raad van 26 mei 2003 houdende wijziging van Richtlijn 88/407/EEG tot vaststelling van de veterinairrechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in diepgevroren sperma van runderen en de invoer daarvan (PB L 143 van 11.6.2003, blz. 23).

<sup>(22)</sup> Richtlijn 89/556/EEG van de Raad van 25 september 1989 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in embryo's van als huisdier gehouden runderen en de invoer daarvan uit derde landen (PB L 302 van 19.10.1989, blz. 1).

- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG.

#### Artikel 9

### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van schapen en geiten**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van schapen en geiten, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) OV/CAP-SEM-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 30, voor zendingen sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) OV/CAP-SEM-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 31, voor zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) OV/CAP-SEM-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 32, voor zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 33, voor zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- e) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 34, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- f) OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 35, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- g) OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 36, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
  - sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;

- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- h) OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 37, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.

#### Artikel 10

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van varkens**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van varkens, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) POR-SEM-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 38, voor zendingen sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) POR-SEM-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 39, voor zendingen van voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG <sup>(23)</sup>, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 40, voor zendingen oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;

<sup>(23)</sup> Richtlijn 90/429/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in sperma van varkens en de invoer daarvan (PB L 224 van 18.8.1990, blz. 62).

- d) POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 41, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- e) POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 42, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- f) POR-GP-PROCESSING-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 43, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- g) POR-GP-STORAGE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 44, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG.

#### Artikel 11

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van paardachtigen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde typen levende producten van paardachtigen, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) EQUI-SEM-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 45, voor zendingen sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;

- b) EQUI-SEM-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 46, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) EQUI-SEM-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 47, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- d) EQUI-SEM-D-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 48, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 49, voor zendingen oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 50, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 51, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- h) EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 52, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- i) EQUI-GP-PROCESSING-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 53, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;

- j) EQUI-GP-STORAGE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 54, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG.

#### Artikel 12

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën bijen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën bijen, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten:

- a) HBEE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 55, voor honingbijen;
- b) QUE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 56, voor bijenkoninginnen waarvoor een afwijking geldt;
- c) BBEE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 57, voor hommels.

#### Artikel 13

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten en modelverklaringen voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën landdieren en bepaalde levende producten**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt a), bedoelde diergezondheidscertificaten en de in artikel 1, lid 3, bedoelde verklaringen die moeten worden gebruikt voor de verplaatsing tussen lidstaten van bepaalde categorieën landdieren en bepaalde levende producten daarvan, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten en categorieën producten:

- a) CONFINED-LIVE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 58, voor landdieren die tussen geconsigneerde inrichtingen worden verplaatst;
- b) CONFINED-PRIMATE-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 59, voor primaten die naar een geconsigneerde inrichting worden verplaatst;
- c) GP-CONFINED-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 60, voor zendingen sperma, oöcyten en embryo's van in een geconsigneerde inrichting gehouden landdieren dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;

- d) CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 61, voor honden, katten en fretten;
- e) GP-CANIS-FELIS-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 62, voor zendingen sperma, oöcyten en embryo's van honden (*Canis lupus familiaris*) en katten (*Felis silvestris catus*) dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- f) OTHCARN-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 63, voor andere carnivoren;
- g) WILD-ANIMALS-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 64, voor wilde landdieren;
- h) GP-CAM-CER-INTRA, opgesteld volgens het model in bijlage I, hoofdstuk 65, voor zendingen sperma, oöcyten en embryo's van dieren van de families Camelidae en Cervidae dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

#### Artikel 14

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën hoefdieren**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën hoefdieren, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten:

- a) BOV-X, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 1, voor runderen;
- b) BOV-Y, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 2, voor voor de slacht bestemde runderen;
- c) BOV-X-TRANSIT-RU, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 3, voor runderen die bestemd zijn voor doorvoer vanuit de regio Kaliningrad naar andere regio's van Rusland via het grondgebied van Litouwen;
- d) OV/CAP-X, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 4, voor schapen en geiten;
- e) OV/CAP-Y, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 5, voor voor de slacht bestemde schapen en geiten;
- f) SUI-X, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 6, voor varkens en dieren van de familie Tayassuidae;
- g) SUI-Y, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 7, voor voor de slacht bestemde varkens;
- h) RUM, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 8, voor dieren van de families Antilocapridae, Bovidae (met uitzondering van runderen, schapen en geiten), Giraffidae, Moschidae en Tragulidae;
- i) RHINO, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 9, voor varkens en dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae;
- j) HIPPO, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 10, voor dieren van de familie Hippopotamidae;
- k) CAM-CER, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 11, voor kameelachtigen en hertachtigen.

*Artikel 15***Modellen van diergezondheidscertificaten, diergezondheids-/officiële certificaten en verklaringen voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën paardachtigen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten en de in artikel 1, lid 3, bedoelde verklaringen die diergezondheidscertificaten of diergezondheids-/officiële certificaten vergezellen, die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie of de doorvoer door de Unie van bepaalde categorieën paardachtigen, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken verplaatsingen:

- a) EQUI-X, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 12, voor de binnenkomst in de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen;
- b) EQUI-Y, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 13, voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde paardachtigen;
- c) EQUI-TRANSIT-X, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 14, voor de doorvoer door de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen;
- d) EQUI-TRANSIT-Y, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 15, voor de doorvoer door de Unie van voor de slacht bestemde paardachtigen;
- e) EQUI-RE-ENTRY-30, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 16, voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 30 dagen;
- f) EQUI-RE-ENTRY-90-COMP, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 17, voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedstrijden na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 90 dagen voor deelname aan paardensportevenementen die worden georganiseerd onder toezicht van de Internationale Ruitersportfederatie (FEI);
- g) EQUI-RE-ENTRY-90-RACE, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 18, voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedrennen na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 90 dagen voor deelname aan specifieke wedrennen in Australië, Canada, de Verenigde Staten van Amerika, Hongkong, Japan, Singapore, de Verenigde Arabische Emiraten of Qatar.

*Artikel 16***Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van voor een geconsigneerde inrichting bestemde hoefdieren**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van voor een geconsigneerde inrichting bestemde hoefdieren, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten:

- a) CONFINED-RUM, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 19, afdeling 2, voor in de lijst in afdeling 1 van dat hoofdstuk opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting;
- b) CONFINED-SUI, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 20, afdeling 2, voor in de lijst in afdeling 1 van dat hoofdstuk opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting;
- c) CONFINED-TRE, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 21, afdeling 2, voor in de lijst in afdeling 1 van dat hoofdstuk opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting;
- d) CONFINED-HIPPO, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 22, voor dieren van de familie Hippopotamidae die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting.

*Artikel 17***Modellen van diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën vogels en levende producten daarvan**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten en diergezondheids-/officiële certificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën vogels en levende producten daarvan, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken categorieën vogels en levende producten daarvan:

- a) BPP, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 23, voor ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;
- b) BPR, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 24, voor fokloopvogels of gebruikloopvogels;
- c) DOC, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 25, voor andere eendagskuikens dan loopvogels;
- d) DOR, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 26, voor eendagskuikens van loopvogels;
- e) HEP, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 27, voor broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels;
- f) HER, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 28, voor broedeieren van loopvogels;
- g) SPF, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 29, voor eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen;
- h) SP, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 30, voor ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels;
- i) SR, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 31, voor voor de slacht bestemde loopvogels;
- j) POU-LT20, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 32, voor minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels;
- k) HE-LT20, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 33, voor minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels;
- l) CAPTIVE-BIRDS, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 34, voor in gevangenschap levende vogels;
- m) HE-CAPTIVE-BIRDS, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 35, voor broedeieren van in gevangenschap levende vogels.

*Artikel 18***Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën bijen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën bijen, wordt gebruikgemaakt van een van de volgende modellen, al naargelang de betrokken soorten:

- a) QUE, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 36, voor bijenkoninginnen;
- b) BBEE, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 37, voor hommels.

*Artikel 19***Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten**

Voor het in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaat dat moet worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten, wordt gebruikgemaakt van het in bijlage II, hoofdstuk 38, vastgestelde model CANIS-FELIS-FERRETS.

## Artikel 20

**Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van runderen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van runderen, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) BOV-SEM-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 39, voor zendingen sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) BOV-SEM-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 40, voor zendingen van voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) BOV-SEM-C-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 41, voor zendingen van voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 42, voor zendingen oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- e) BOV-in vivo-EMB-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 43, voor zendingen van voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam dat de embryo's heeft gewonnen;
- f) BOV-in vitro-EMB-C-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 44, voor zendingen van voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryoproductieteam dat de embryo's heeft geproduceerd;
- g) BOV-in vitro-EMB-D-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 45, voor zendingen van voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryoproductieteam dat de embryo's heeft geproduceerd;
- h) BOV-GP-PROCESSING-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 46, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
  - sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
  - voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG;
  - oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;

- voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;
  - voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG voldeed;
  - voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend;
- i) BOV-GP-STORAGE-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 47, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
  - voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;
  - voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG voldeed;
  - voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend.

#### Artikel 21

#### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van schapen en geiten**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van schapen en geiten, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) OV/CAP-SEM-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 48, voor zendingen sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) OV/CAP-SEM-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 49, voor zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 50, voor zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;

- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 51, voor zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- e) OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 52, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- f) OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 53, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.

## Artikel 22

### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van varkens**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van varkens, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) POR-SEM-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 54, voor zendingen sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) POR-SEM-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 55, voor zendingen van voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) POR-OOCYTES-EMB-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 56, voor zendingen oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;

- d) POR-GP-PROCESSING-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 57, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- e) POR-GP-STORAGE-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 58, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
  - oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

#### Artikel 23

### **Modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van paardachtigen**

Voor de in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaten die moeten worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde typen levende producten van paardachtigen, wordt gebruikgemaakt van één van de volgende modellen, al naargelang het betrokken type producten:

- a) EQUI-SEM-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 59, voor zendingen sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- b) EQUI-SEM-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 60, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- c) EQUI-SEM-C-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 61, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- d) EQUI-SEM-D-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 62, voor zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen;
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 63, voor zendingen oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 64, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;

- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 65, voor zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- h) EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 66, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:
- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- i) EQUI-GP-STORAGE-ENTRY, opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 67, voor zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:
- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
  - voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG.

#### Artikel 24

#### **Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van levende producten van bepaalde categorieën landdieren**

Voor het in artikel 1, lid 2, punt b), bedoelde diergezondheidscertificaat dat moet worden gebruikt voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma, oöcyten en embryo's van in een geconsigneerde inrichting gehouden landdieren dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, wordt gebruikgemaakt van het model GP-CONFINED-ENTRY dat wordt opgesteld volgens het model in bijlage II, hoofdstuk 68.

*Artikel 25***Modellen van officiële verklaringen voor de binnenkomst in de Unie van bepaalde categorieën landdieren**

1. De in artikel 1, lid 3, bedoelde verklaring die moet worden gebruikt voor het vervoer van landdieren die de Unie over zee binnenkomen, is gebaseerd op het modeladdendum AT-TERRE-SEA dat wordt opgesteld volgens het model in bijlage III, hoofdstuk 1, en wordt ingevuld door de kapitein van het schip.
2. De in artikel 1, lid 3, bedoelde verklaring die moet worden gebruikt voor het overladen van paardachtigen om aan de voorschriften van artikel 9, lid 2, en artikel 10, lid 2, van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 te voldoen, is gebaseerd op het model EQUI-TRANS dat wordt opgesteld volgens het model in bijlage III, hoofdstuk 2.
3. De in de leden 1 en 2 bedoelde verklaringen worden aan de desbetreffende diergezondheidscertificaten of diergezondheids-/officiële certificaten gehecht.

*Artikel 26***Intrekkingen**

1. Besluit 2010/470/EU wordt ingetrokken met ingang van 21 april 2021.
2. Verwijzingen naar dat besluit gelden als verwijzingen naar de onderhavige verordening en worden gelezen volgens de concordantietabel in bijlage IV.

*Artikel 27***Overgangsbepalingen**

Zendingen landdieren en levende producten daarvan die vergezeld gaan van het gepaste certificaat dat voor de datum van toepassing van deze verordening is afgegeven overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 798/2008 en (EU) nr. 206/2010 van de Commissie, de Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 139/2013 en (EU) 2018/659 van de Commissie, Beschikking 2006/168/EG van de Commissie en Besluit 2010/472/EU van de Commissie alsook overeenkomstig de Uitvoeringsbesluiten 2011/630/EU, 2012/137/EU en (EU) 2019/294 van de Commissie, worden tot en met 20 oktober 2021 voor binnenkomst in de Unie aanvaard op voorwaarde dat het certificaat voor 21 augustus 2021 is ondertekend door de persoon die overeenkomstig die verordeningen, beschikking en besluiten gemachtigd is om het certificaat te ondertekenen.

*Artikel 28***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 21 april 2021.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 24 maart 2021.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
Ursula VON DER LEYEN

*BIJLAGE I*

Bijlage I bevat de volgende modellen van diergezondheidscertificaten en van diergezondheids-/officiële certificaten voor verplaatsingen tussen de lidstaten

## Model

<b>Hoefdieren</b>	
BOV-INTRA-X	Hoofdstuk 1: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van niet voor de slacht bestemde runderen
BOV-INTRA-Y	Hoofdstuk 2: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemde runderen
POR-INTRA-X	Hoofdstuk 3: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van niet voor de slacht bestemde varkens
POR-INTRA-Y	Hoofdstuk 4: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemde varkens
OV/CAP-INTRA-X	Hoofdstuk 5: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van niet voor de slacht bestemde schapen en geiten
OV/CAP-INTRA-Y	Hoofdstuk 6: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemde schapen en geiten
EQUI-INTRA-IND	Hoofdstuk 7: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van een niet voor de slacht bestemde individuele paardachtige
EQUI-INTRA-CON	Hoofdstuk 8: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van een zending paardachtigen
CAM-INTRA-X	Hoofdstuk 9: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van niet voor de slacht bestemde kameelachtigen
CAM-INTRA-Y	Hoofdstuk 10: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemde kameelachtigen
CER-INTRA-X	Hoofdstuk 11: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van niet voor de slacht bestemde hertachtigen
CER-INTRA-Y	Hoofdstuk 12: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemde hertachtigen
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	Hoofdstuk 13: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van andere niet voor de slacht bestemde gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	Hoofdstuk 14: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van andere voor de slacht bestemde gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen

<b>Vogels en levende producten daarvan</b>	
POU-INTRA-HEP	Hoofdstuk 15: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van broedeieren van pluimvee
POU-INTRA-DOC	Hoofdstuk 16: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van eendagskuikens
POU-INTRA-X	Hoofdstuk 17: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van fokpluimvee en gebruikspluimvee
POU-INTRA-LT20	Hoofdstuk 18: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels of van minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels
POU-INTRA-Y	Hoofdstuk 19: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van voor de slacht bestemd pluimvee
POU-INTRA-SPF	Hoofdstuk 20: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Hoofdstuk 21: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van in gevangenschap levende vogels
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Hoofdstuk 22: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van broedeieren van in gevangenschap levende vogels
<b>Levende producten van runderen</b>	
BOV-SEM-A-INTRA	Hoofdstuk 23: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-SEM-B-INTRA	Hoofdstuk 24: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-SEM-C-INTRA	Hoofdstuk 25: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Hoofdstuk 26: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd

BOV-EMB-B-INTRA	Hoofdstuk 27: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Hoofdstuk 28: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG</li> </ul>
BOV-GP-STORAGE-INTRA	<p>Hoofdstuk 29: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG</li> </ul>

<b>Levende producten van schapen en geiten</b>	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	Hoofdstuk 30: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
OV/CAP-SEM-B-INTRA	Hoofdstuk 31: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
OV/CAP-SEM-C-INTRA	Hoofdstuk 32: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Hoofdstuk 33: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Hoofdstuk 34: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Hoofdstuk 35: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Hoofdstuk 36: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>Hoofdstuk 37: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad</li> </ul>

<b>Levende producten van varkens</b>	
POR-SEM-A-INTRA	Hoofdstuk 38: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
POR-SEM-B-INTRA	Hoofdstuk 39: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Hoofdstuk 40: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Hoofdstuk 41: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Hoofdstuk 42: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
POR-GP-PROCESSING-INTRA	Hoofdstuk 43: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten: <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>Hoofdstuk 44: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>
<b>Levende producten van paardachtigen</b>	
EQUI-SEM-A-INTRA	<p>Hoofdstuk 45: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
EQUI-SEM-B-INTRA	<p>Hoofdstuk 46: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
EQUI-SEM-C-INTRA	<p>Hoofdstuk 47: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
EQUI-SEM-D-INTRA	<p>Hoofdstuk 48: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	<p>Hoofdstuk 49: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd</p>

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Hoofdstuk 50: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Hoofdstuk 51: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	Hoofdstuk 52: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Hoofdstuk 53: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>Hoofdstuk 54: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>
<b>Bijen</b>	
HBEE-INTRA	Hoofdstuk 55: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van honingbijen
QUE-INTRA	Hoofdstuk 56: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van bijenkoninginnen waarvoor een afwijking geldt
BBEE-INTRA	Hoofdstuk 57: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van hommels
<b>Bepaalde categorieën landdieren en bepaalde levende producten</b>	
CONFINED-LIVE-INTRA	Hoofdstuk 58: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van landdieren tussen geconsigneerde inrichtingen
CONFINED-PRIMATE-INTRA	Hoofdstuk 59: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van primaten naar een geconsigneerde inrichting
GP-CONFINED-INTRA	Hoofdstuk 60: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma, oöcyten en embryo's van in een geconsigneerde inrichting gehouden landdieren dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	Hoofdstuk 61: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor de verplaatsing tussen lidstaten van honden, katten en fretten
GP-CANIS-FELIS-INTRA	Hoofdstuk 62: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma, oöcyten en embryo's van honden ( <i>Canis lupus familiaris</i> ) en katten ( <i>Felis silvestris catus</i> ) dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686
OTHCARN-INTRA	Hoofdstuk 63: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van andere carnivoren
WILD-ANIMALS-INTRA	Hoofdstuk 64: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van wilde landdieren
GP-CAM-CER-INTRA	Hoofdstuk 65: Model van diergezondheidscertificaat voor de verplaatsing tussen lidstaten van zendingen sperma, oöcyten en embryo's van dieren van de families Camelidae en Cervidae dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686

## HOOFDSTUK 1

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE RUNDEREN  
(MODEL “BOV-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkeningsnummer		
Naam Registratie-/erkeningsnummer	Naam	Registratie-/erkeningsnummer		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	ISO-landcode		
	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat BOV-INTRA-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De runderen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.</p> <p>II.1.2. Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte</p> <p>II.1.2.1. hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2.2. zijn zij niet in contact gekomen met gehouden runderen met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;</p> <p>II.1.2.3. zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.</p> <p>II.1.3. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor runderen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor runderen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p>II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> zonder vaccinatie van runderen, en</p> <p><sup>(2)</sup> [de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat de runderpopulatie betreft;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [zij zijn minder dan twaalf maanden oud;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [zij zijn gecastreerd.]</p> <p>II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup> [de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [zij zijn in de periode van 30 dagen voor het vertrek met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [zij zijn minder dan zes weken oud.]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.5. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte bij gehouden dieren van de voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten.</p> <p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.2.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.3. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.3.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.4. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.4.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2. zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.2.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.2.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.2.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.2.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.3.1. zonder enige voorwaarden, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van enzoötische boviene leukose, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische boviene leukose.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische boviene leukose, en in de periode van 24 maanden voor het vertrek is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische boviene leukose, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. zij zijn ouder dan 24 maanden en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1.1. op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen terwijl de dieren geïsoleerd waren van de andere runderen van de inrichting]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.1.1.2. op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending is genomen, en alle runderen van meer dan 24 maanden oud die in de inrichting worden gehouden, zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.1.2. zij zijn jonger dan 24 maanden en zij zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor enzoötische boviene leukose, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische boviene leukose.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische boviene leukose, en in de periode van 24 maanden voor het vertrek is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische boviene leukose, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. zij zijn ouder dan 24 maanden en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	( <sup>2</sup> )	[II.2.9.1.1.1. op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen terwijl de dieren geïsoleerd waren van de andere runderen van de inrichting]]
	( <sup>2</sup> ) <i>en/of</i>	[II.2.9.1.1.2. op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending is genomen, en alle runderen van meer dan 24 maanden oud die in de inrichting worden gehouden, zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]
	( <sup>2</sup> ) <i>en/of</i>	[II.2.9.1.2. zij zijn jonger dan 24 maanden en zij zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]
	( <sup>2</sup> )[( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.10. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en zij zijn niet gevaccineerd tegen infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en
	( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en
	( <sup>2</sup> )	[II.2.10.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis]]
	( <sup>2</sup> ) <i>en/of</i>	[II.2.10.1.2. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek van de zending is genomen.]]]
	( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek in een erkende quarantaine-inrichting gehouden en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen volledig BoHV-1 die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine is genomen.]]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.10. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.10.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.10.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.10.1.3. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek van de zending is genomen]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.10.1.4. de dieren zijn bestemd voor een inrichting waar runderen voor vleesproductie gescheiden worden gehouden van runderen van andere inrichtingen, en van waaruit zij rechtstreeks naar het slachthuis worden verplaatst.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek in een erkende quarantaine-inrichting gehouden, en</li> <li>– zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen volledig BoHV-1 die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine is genomen.]]]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree en zij zijn niet gevaccineerd tegen boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.2. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in bijlage IV, deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, onder c), ii) of iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de periode van vier maanden voor het vertrek van de zending]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.3. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor het vertrek van de zending uit te sluiten.]]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van boviene virusdiarree en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van het antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.1.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden</p> <p><sup>(2)</sup>[en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine zijn genomen]]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.2. zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.1.2.1. die in het geval van dieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor het vertrek van de zending zijn genomen]]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.2.1. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor boviene virusdiarree]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.3. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in bijlage IV, deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, onder c), ii) of iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de laatste vier maanden voor het vertrek van de zending]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.4. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor het vertrek van de zending uit te sluiten]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.11.1.5. de dieren zijn bestemd voor een inrichting waar runderen voor vleesproductie gescheiden worden gehouden van runderen van andere inrichtingen, en van waaruit zij rechtstreeks naar het slachthuis worden verplaatst]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.11.2. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van boviene virusdiarree en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van het antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.2.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden</p> <p><sup>(2)</sup>[en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine zijn genomen]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.11.2.2. zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.11.2.2.1. die in het geval van dieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor het vertrek van de zending zijn genomen]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.11.2.2.1. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]]]]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Volgens officiële informatie en zoals verklaard door de exploitant zijn zij donordieren van sperma, en</p> <p>II.4.1. zij zijn afkomstig van een spermawinningscentrum en zullen rechtstreeks naar een ander spermawinningscentrum worden vervoerd overeenkomstig artikel 19 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij hebben sinds de datum van hun toelating ononderbroken verbleven in het spermawinningscentrum en zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van die verplaatsing met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde verplichte routinetesten, en]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde testen die vereist zijn vóór toelating tot een spermawinningscentrum en die zijn uitgevoerd in de periode onmiddellijk voorafgaand aan de quarantaine en tijdens de quarantaineperiode, en]</p> <p>II.4.3. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de dierenarts van het centrum van het spermawinningscentrum van bestemming verkregen, en</p> <p>II.4.4. de gebruikte vervoermiddelen zijn voor het gebruik gereinigd en ontsmet.]</p> <p>II.5. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-X

<p>II.6. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>2)</sup>/<sup>3)</sup>[II.7. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30: “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p> <p>(4) Indien een zending in een voor verzameling erkende inrichting wordt samengesteld uit dieren die op verschillende data zijn geladen, geldt als begindatum van het vervoer van de gehele zending de vroegste datum waarop een deel van de zending de inrichting van oorsprong heeft verlaten.</p> <p>(5) Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.</p>
--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat BOV-INTRA-X

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-  
eenheidCode lokale controle-  
eenheid

Datum

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 2

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE RUNDEREN (MODEL  
“BOV-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Adres Land	Registratienummer  ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig  Document		<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Adres Land	Registratie-/vergunningnummer  ISO-landcode
			<b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Land Referentienummer van het handelsdocument	Code  ISO-landcode
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat BOV-INTRA-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De runderen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.</p> <p>II.1.2. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor runderen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p><sup>(2)</sup>[II.1.3. Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor runderen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> met of zonder vaccinatie van runderen.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2. Zij zijn gecasteerd.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2. Zij zijn minder dan twaalf maanden oud.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2. Zij zijn niet-gecastreerde runderen ouder dan twaalf maanden en zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.3. Zij zijn in de periode van 30 dagen voor het vertrek met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.5. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.7. Er is voldaan aan de in artikel 33 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vastgestelde voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-Y

<p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>2)</sup>/<sup>3)</sup>II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17: “Begeleidende documenten”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30: “Identificatienummer”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p>
---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-INTRA-Y

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p> <p>(4) Indien een zending in een voor verzameling erkende inrichting wordt samengesteld uit dieren die op verschillende data zijn geladen, geldt als begindatum van het vervoer van de gehele zending de vroegste datum waarop een deel van de zending de inrichting van oorsprong heeft verlaten.</p> <p>(5) Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 3

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE VARKENS  
(MODEL “POR-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De varkens<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.</p> <p>II.1.2. Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte</p> <p>II.1.2.1. hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2.2. zijn zij niet in contact gekomen met gehouden varkens met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;</p> <p>II.1.2.3. zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.</p> <p>II.1.3. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor varkens in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.4. Zij zijn afkomstig van een of meer bedrijven die overeenkomstig artikel 8 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie officieel zijn erkend als bedrijven die gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepassen en zij zijn niet doorgevoerd via een overeenkomstig artikel 99, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 voor verzameling erkende inrichting die niet voldoet aan de voorschriften van bijlage IV, hoofdstuk I, punt A, onder j), bij Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375.]</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor varkens in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p>II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij varkens en waar ten minste in de periode van twaalf maanden voor het vertrek</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.4.1. biobeveiligings- en risicobeperkingsmaatregelen zoals bedoeld in artikel 19, lid 1, punt f, i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn ingevoerd;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.4.2. de in de inrichtingen gehouden varkens overeenkomstig artikel 19, lid 1, punt f, ii), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>.]</p> <p>II.2.5. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending geen melding is gemaakt van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.6.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.6.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.6.1.2. de dieren in de zending zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688<sup>(3)</sup>/<sup>(4)</sup> vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek is genomen;]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.6.2. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zij zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen in een erkende quarantaine-inrichting gehouden; en</li> <li>– zij zijn met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky die is uitgevoerd op twee monsters die met een tussenpoos van niet minder dan 30 dagen zijn genomen en waarvan het laatste monsters in de periode van 15 dagen voor het vertrek is genomen.]]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.6.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.6.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.6.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.6.1.3. de dieren in de zending zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688<sup>(4)</sup> vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of antilichamen tegen het gE-eiwit van het virus van de ziekte van Aujeszky, naargelang het geval, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek is genomen;]]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.6.2. zij zijn afkomstig van een inrichting die niet vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszký, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zij zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen in een erkende quarantaine-inrichting gehouden; en</li> <li>– zij zijn met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszký die is uitgevoerd op twee monsters die met een tussenpoos van niet minder dan 30 dagen zijn genomen en waarvan het laatste monsters in de laatste 15 dagen voor het vertrek is genomen.]]</li> </ul> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Volgens officiële informatie en zoals verklaard door de exploitant zijn zij donordieren van sperma, en</p> <p>II.4.1. zij zijn afkomstig van een spermawinningscentrum en zullen rechtstreeks naar een ander spermawinningscentrum worden vervoerd overeenkomstig artikel 19 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij hebben sinds de datum van hun toelating ononderbroken verbleven in het spermawinningscentrum en zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van die verplaatsing met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde verplichte routinetesten, en]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde testen die vereist zijn vóór toelating tot een spermawinningscentrum en die zijn uitgevoerd in de periode onmiddellijk voorafgaand aan de quarantaine en tijdens de quarantaineperiode, en]</p> <p>II.4.3. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de dierenarts van het centrum van het spermawinningscentrum van bestemming verkregen, en</p> <p>II.4.4. de gebruikte vervoermiddelen zijn voor het gebruik gereinigd en ontsmet.]</p> <p>II.5. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.6. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.7. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-X

<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(6)(7)</sup>.</p>	
<p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
<p><b>Deel I:</b></p>	
Vak I.11:	<p>“<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p>
Vak I.12:	<p>“<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p>
Vak I.17:	<p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p>
Vak I.30:	<p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p>
<p><b>Deel II:</b></p>	
(1)	De zending kan één of meer dieren bevatten.
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.
(3)	Voor varkens van minder dan vier maanden die zijn geboren uit moederdieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, kan gebruik worden gemaakt van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 bedoelde diagnostische methode voor de opsporing van antilichamen tegen het gE-eiwit van het virus van de ziekte van Aujeszky.
(4)	Er moeten voldoende varkens worden getest om ten minste een seroprevalentie van 10 % van de zending met een betrouwbaarheid van 95 % te kunnen detecteren.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-X

	(5)	Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.
	(6)	Indien een zending in een voor verzameling erkende inrichting wordt samengesteld uit dieren die op verschillende data zijn geladen, geldt als begindatum van het vervoer van de gehele zending de vroegste datum waarop een deel van de zending de inrichting van oorsprong heeft verlaten.
	(7)	Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.
<b>Officiële dierenarts</b>		
	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
	Datum	
	Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 4

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE VARKENS (MODEL  
“POR-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Adres		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land			
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type	ISO-landcode		
	Land			
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POR-INTRA-Y

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienu certificaat	II.b Imsoc-referentie
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
II.1. De varkens <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:			
II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.			
II.1.2. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor varkens in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).			
<sup>(2)</sup> [II.1.3. Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]			
<sup>(2)</sup> [II.1.4. Zij zijn			
<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.4.1. niet gespeend en minder dan vijf weken oud.]]			
<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.4.1. afkomstig van een of meer bedrijven die overeenkomstig artikel 8, lid 1, van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie officieel zijn erkend als bedrijven die gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepassen			
<sup>(2)</sup> [II.1.4.1.1. en waarvan de karkassen van alle zeugen en beren worden onderzocht op <i>Trichinella</i> .]]			
<sup>(2)</sup> en/of [II.1.4.1.1. en waarvan 10 % van de karkassen van de geslachte dieren wordt onderzocht op <i>Trichinella</i> .]]			
<sup>(2)</sup> of [II.1.4.1.1. en die zich in een lidstaat bevinden waar de afgelopen drie jaar geen autochtone besmettingen met <i>Trichinella</i> zijn vastgesteld bij als landbouwhuisdier gehouden varkens in bedrijven die officieel zijn erkend als bedrijven die gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepassen, en waar gedurende die drie jaar overeenkomstig artikel 2 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 continu op <i>Trichinella</i> is getest.]]			
<sup>(2)</sup> of [II.1.4.1.1. en die zich in een lidstaat bevinden waarvoor op basis van historische gegevens betreffende continue tests uitgevoerd op geslachte varkens van die bedrijven of het compartiment waartoe zij behoren, met een zekerheid van minimaal 95 % kan worden gesteld dat de prevalentie van <i>Trichinella</i> bij die varkens niet meer dan 1 op 1 miljoen bedraagt.]]			
<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.4.1. afkomstig van een of meer bedrijven die overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 officieel zijn erkend als bedrijven die gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepassen en die zich in België of Denemarken bevinden.]]			
II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:			
II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor varkens in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.			
II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.			

Deel II: Certificering

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-Y

<p>II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.4. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky of met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky;</li> <li>– zij worden rechtstreeks naar het slachthuis in de lidstaat van bestemming vervoerd zonder dat zij worden verzameld in die lidstaat of een zone daarvan, of in een lidstaat van doorgang of een zone daarvan, die vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky.]</li> </ul> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(4)(5)</sup>.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-INTRA-Y

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>“<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p>De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p> <p>Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.</p> <p>Invullen indien een zending wordt samengesteld in een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorvoer.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 5

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE SCHAPEN EN  
GEITEN (MODEL “OV/CAP-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1.	De schapen/geiten <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	II.1.1.	Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 45, lid 2 of 4, of artikel 46, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.	
	II.1.2.	Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte	
	II.1.2.1.	hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;	
	II.1.2.2.	zijn zij niet in contact gekomen met gehouden schapen of geiten met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;	
	II.1.2.3.	zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.	
	II.1.3.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor schapen/geiten in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).	
	II.2.	Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:	
	II.2.1.	Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor schapen/geiten in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.	
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> zonder vaccinatie van schapen en geiten, en	
	<sup>(2)</sup>	[de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat de populatie schapen en geiten betreft;]	
	<sup>(2)</sup> en/of	[zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]	
	<sup>(2)</sup> en/of	[zij zijn minder dan zes maanden oud;]	
	<sup>(2)</sup> en/of	[zij zijn gecastreerd.]	
<sup>(2)</sup> hetzij [II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> met vaccinatie van schapen en geiten en zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat schapen en geiten betreft.]		
<sup>(2)</sup> [II.2.3.	Zij zijn gehouden schapen en zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i> ).]		
<sup>(2)</sup> en/of [II.2.3.	Zij zijn gehouden geiten en zij zijn afkomstig van inrichtingen waar de in de inrichtingen gehouden geiten ten minste gedurende de periode van twaalf maanden voor het vertrek zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i> ), zoals bedoeld in artikel 15, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.5. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte bij gehouden dieren van de voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten.</p> <p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8. Zij zijn gehouden niet-gecastreerde mannelijke schapen, en</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van twaalf maanden voor het vertrek geen melding is gemaakt van epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), en</li> <li>– zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test op epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.3. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.3.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.4. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.4.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan onder de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.3.1. zonder enige voorwaarden, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3.3. onder de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3.4. onder de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3.5. onder de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.2.10. De dieren zijn bestemd voor een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad of voor een lidstaat die is opgenomen in de lijst van lidstaten met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma in punt 3.2 van die afdeling, en</p> <p><sup>(2)</sup> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat zich bevindt in een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie en dat overeenkomstig punt 1.1 van die afdeling door de bevoegde autoriteit van de lidstaat is opgenomen in de lijst van bedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat niet is onderworpen aan de maatregelen die zijn vastgelegd in bijlage VII, hoofdstuk B, punten 3 en 4, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en de dieren zijn schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR of de dieren zijn geiten met ten minste één van de K222-, D146- of S146-allelen.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van en zijn bestemd voor een officieel erkende instelling, een officieel erkend instituut of een officieel erkend centrum zoals gedefinieerd in artikel 2, lid 1, punt c), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>of</i> [zij voldoen aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 4.1, onder d), bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.2.10. De dieren zijn fokdieren en zijn bestemd voor een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat niet is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of voor een lidstaat die niet is opgenomen in de lijst van lidstaten met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma in punt 3.2 van die afdeling, en</p> <p><sup>(2)</sup> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat zich bevindt in een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie en dat overeenkomstig punt 1.1 van die afdeling door de bevoegde autoriteit van de lidstaat is opgenomen in de lijst van bedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is erkend als bedrijf met een gecontroleerd risico op klassieke scrapie en dat overeenkomstig punt 1.1 van die afdeling door de bevoegde autoriteit van de lidstaat is opgenomen in de lijst van bedrijven met een gecontroleerd risico op klassieke scrapie.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van een bedrijf dat niet is onderworpen aan de maatregelen die zijn vastgelegd in bijlage VII, hoofdstuk B, punten 3 en 4, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en de dieren zijn schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR of de dieren zijn geiten met ten minste één van de K222-, D146- of S146-allelen.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [zij zijn afkomstig van en zijn bestemd voor een officieel erkende instelling, een officieel erkend instituut of een officieel erkend centrum zoals gedefinieerd in artikel 2, lid 1, punt c), van Richtlijn 92/65/EEG.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>of</i> [zij voldoen aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 4.1, onder d), bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.2.10. De dieren zijn geen fokdieren en zijn bestemd voor een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat niet is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of voor een lidstaat die niet is opgenomen in de lijst van lidstaten met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma in punt 3.2 van die afdeling.]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Volgens officiële informatie en zoals verklaard door de exploitant zijn zij donordieren van sperma, en</p> <p>II.4.1. zij zijn afkomstig van een spermawinningscentrum en zullen rechtstreeks naar een ander spermawinningscentrum worden vervoerd overeenkomstig artikel 19 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij zijn sinds de datum van hun toelating zonder onderbreking aanwezig geweest in het spermawinningscentrum en zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van die verplaatsing met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde verplichte routinetesten, en]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.2. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder c) en d), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde testen die vereist zijn vóór toelating tot een spermawinningscentrum en die zijn uitgevoerd in de periode onmiddellijk voorafgaand aan de quarantaine en tijdens de quarantaineperiode, en]</p> <p>II.4.3. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de dierenarts van het centrum van het spermawinningscentrum van bestemming verkregen, en</p> <p>II.4.4. de gebruikte vervoermiddelen zijn voor het gebruik gereinigd en ontsmet.]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

<p>II.5. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.6. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>2)</sup><sup>(3)</sup>II.7. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(4)(5)</sup>.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30: “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 45, lid 2 of 4, of artikel 46, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p>	
---	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-X

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p> <p>(4) Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.</p> <p>(5) Invullen indien een zending wordt samengesteld in een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorvoer.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table><tr><td>Naam (in hoofdletters)</td><td>Hoedanigheid en titel</td></tr><tr><td>Naam lokale controle-eenheid</td><td>Code lokale controle-eenheid</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Handtekening</td></tr></table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 6

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE SCHAPEN EN  
GEITEN (MODEL “OV/CAP-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Slacht <input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting <input type="checkbox"/> Levende producten <input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige <input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer <input type="checkbox"/> Tentoonstelling <input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied <input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild <input type="checkbox"/> Verzendingscentrum <input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum <input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting <input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Bestuiving <input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Overig			

<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land				ISO-landcode			
Plaats van uitgang				Code van de grenscontrolepost			
Plaats van binnenkomst				Code van de grenscontrolepost			
<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor uitvoer</b>			
Lidstaat		ISO-landcode		Derde land		ISO-landcode	
Lidstaat		ISO-landcode		Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost	
Lidstaat		ISO-landcode					
<b>I.24</b> <b>Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25</b> <b>Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26</b> <b>Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27</b> <b>Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28</b> <b>Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29</b> <b>Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30</b> <b>Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-Y

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
	II.1. De schapen/geiten <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.	Alle dieren zijn individueel geïdentificeerd overeenkomstig artikel 45, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.]
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.	Zij zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 45 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 en zij hebben gedurende ten minste 21 dagen voor het vertrek of, indien zij jonger zijn dan 21 dagen, sedert hun geboorte, ononderbroken in de inrichting verbleven.]
	II.1.2.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor schapen/geiten in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).
	<sup>(2)</sup> [II.1.3.	Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]
	II.2.	Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:
	II.2.1.	Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor schapen/geiten in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.
	<sup>(2)</sup> [II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> met of zonder vaccinatie van schapen en geiten;]
	<sup>(2)</sup> en/of [II.2.2.	Zij zijn ouder dan zes maanden en zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]
	<sup>(2)</sup> en/of [II.2.2.	Zij zijn gecasteerd.]
	II.2.3.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.
	II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.
	II.2.5.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).
<sup>(2)</sup> [II.2.6.	Er is voldaan aan de in artikel 33 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vastgestelde voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-Y

<p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad<sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30: “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 45 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p>
---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-INTRA-Y

	<b>Deel II:</b> (1) De zending kan één of meer dieren bevatten. (2) Schrappen indien niet van toepassing. (3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting. (4) Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.
	<b>Officiële dierenarts</b>  Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span>  Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span>  Datum  Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span>

## HOOFDSTUK 7

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN EEN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
INDIVIDUELE PAARDACHTIGE (MODEL "EQUI-INTRA-IND")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-IND

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige voldoet aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Het dier gaat vergezeld van het unieke, levenslang geldige identificatiedocument zoals bedoeld in artikel 65, 67 of 68 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie of van een tijdelijk document dat overeenkomstig artikel 61, lid 2, van die verordening is afgegeven.</p> <p><sup>(1)</sup>[Het unieke, levenslang geldige identificatiedocument is overeenkomstig artikel 65, lid 2, of artikel 67, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 afgegeven, of het tijdelijke document is overeenkomstig artikel 61, lid 2, van die verordening afgegeven, voor een geregistreerde paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, lid 30, van die gedelegeerde verordening.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Het unieke, levenslang geldige identificatiedocument bevat een geldig valideringsmerkteken overeenkomstig artikel 65, lid 1, punt i), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Het unieke, levenslang geldige identificatiedocument bevat een geldige vergunning overeenkomstig artikel 65, lid 1, punt i), ii), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. Het dier vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 48 uur voor het vertrek, of op de laatste werkdag voor het vertrek<sup>(2)</sup>, uit de geregistreerde inrichting, op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoet het in deel I beschreven dier aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Het dier is niet afkomstig van een inrichting die aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen of die zich bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens voor paardachtigen in de lijst opgenomen ziekten, waaronder Afrikaanse paardenpest en infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).</p> <p>II.2.2. Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-IND

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p>
II.2.3.	<p>Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de laatste zes maanden voor het vertrek geen melding is gemaakt van dourine, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p>
II.2.4.	<p>Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van 90 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor het vertrek geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor het vertrek is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p>
II.2.5.	<p>Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van zes maanden voor het vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de lidstaat of zone daarvan waarin de inrichting zich bevindt, geen melding gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]</p>

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-IND

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de lidstaat of zone daarvan waarin de inrichting zich bevindt, melding gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en gedurende de periode van 21 dagen voor het vertrek van het in punt II.1 bedoelde dier zijn alle paardachtigen in de inrichting klinisch gezond gebleven, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het in punt II.1 bedoelde dier is met bescherming tegen vectorinsecten in een quarantainestation gehouden en elke paardachtige met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en het in punt II.1 bedoelde dier is</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [door middel van een volledige primaire vaccinatie tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek gehervaccineerd.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in het quarantainestation, is genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de lichaamstemperatuur van het in punt II.1 bedoelde dier is dagelijks gemeten en ofwel was deze niet verhoogd, ofwel is het dier met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en het in punt II.1 bedoelde dier is aan tests voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis onderworpen met gebruikmaking van de diagnostische methoden die worden vermeld in:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– bijlage I, deel 10, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, zonder verhoging van de antilichaamtiters, uitgevoerd op gepaarde monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen zijn genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen, en</li> <li>– bijlage I, deel 10, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, met negatief resultaat, uitgevoerd op een monster dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is genomen, en het dier is tussen de monsternamen en het vertrek beschermd tegen vectorinsecten.]</li> </ul> <p>II.2.6. Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.7. Het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-INTRA-IND

- II.3. Voor zover ondergetekende na gedegen onderzoek weet en zoals verklaard door de exploitant, is het dier afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak en is het dier niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.1 tot en met II.2.6 in de periode van 30 dagen voor het vertrek en aan het voorschrift van punt II.2.7 in de periode van 15 dagen voor het vertrek.
- <sup>(1)</sup>II.4. Volgens officiële informatie en zoals verklaard door de exploitant betreft het een donordier van sperma dat aan het in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie bedoelde testprogramma is onderworpen, en
- II.4.1. het is afkomstig van een spermawinningscentrum en zal rechtstreeks naar een ander spermawinningscentrum worden vervoerd overeenkomstig artikel 19 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en
- II.4.2. het heeft sinds de datum van toelating ononderbroken verbleven in het spermawinningscentrum en is in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde verplichte routinetesten, en
- II.4.3. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de dierenarts van het centrum van het spermawinningscentrum van bestemming verkregen, en
- II.4.4. de gebruikte vervoermiddelen zijn voor het gebruik gereinigd en ontsmet.]
- II.5. De nodige regelingen zijn getroffen om
- <sup>(1)</sup>hetzij [het dier overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.]
- <sup>(1)</sup>hetzij [het dier te voet te verplaatsten.]
- II.6. Dit diergezondheidscertificaat is geldig gedurende
- <sup>(1)</sup>hetzij [tien dagen vanaf de datum van afgifte, en]
- <sup>(1)</sup>hetzij [30 dagen vanaf de datum van afgifte, en in punt II.1.1 wordt een geldig valideringsmerkteken of een geldige vergunning vermeld, en]
- voor het vervoer over binnenwateren/zee van het dier kan de geldigheidsduur van het diergezondheidscertificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.

**Verklaring inzake het dierenwelzijn**

Op het ogenblik van de inspectie was het dier waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-IND

<p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting van verzending van de paardachtige of, indien het dier wordt vervoerd, een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting van bestemming of, indien het dier wordt vervoerd, een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.30: “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de unieke code van de paardachtige zoals bedoeld in artikel 65, lid 1, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of de code van het in bijlage III, punt a), c) of e), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 omschreven identificatiemiddel als het dier niet gespeend is en zijn moederdier of zoogmerrie vergezelt.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p><sup>(2)</sup> Optie alleen beschikbaar voor paardachtigen die overeenkomstig artikel 92, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 worden vervoerd.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float:right">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float:right">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float:right">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 8

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN EEN ZENDING PAARDACHTIGEN (MODEL “EQUI-  
INTRA-CON”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig  Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-INTRA-CON

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
II.1. De paardachtigen <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:			
II.1.1. Zij gaan vergezeld van hun unieke, levenslang geldige identificatiedocumenten zoals bedoeld in			
<sup>(2)</sup> hetzij [artikel 65, 67 of 68 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en zij zijn niet bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie.]			
<sup>(2)</sup> hetzij [Artikel 65 of artikel 67, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035, en zij zijn bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie.]			
<sup>(2)</sup> [De unieke, levenslang geldige identificatiedocumenten zijn overeenkomstig artikel 65, lid 2, of artikel 67, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 afgegeven voor geregistreerde paardachtigen zoals gedefinieerd in artikel 2, lid 30, van die gedelegeerde verordening.]			
<sup>(2)</sup> [De unieke, levenslang geldige identificatiedocumenten bevatten een geldig valideringsmerkteken overeenkomstig artikel 65, lid 1, punt i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]			
II.1.2. Zij vertoonden geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 48 uur voor het vertrek van de zending, of op de laatste werkdag voor het vertrek van de zending <sup>(3)</sup> , uit de geregistreerde inrichting, op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).			
<sup>(2)</sup> [II.1.3. Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]			
II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:			
II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens voor paardachtigen in de lijst opgenomen ziekten, waaronder Afrikaanse paardenpest en infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).			
II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), en			
<sup>(2)</sup> hetzij [in de inrichtingen is in de periode van twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]			
<sup>(2)</sup> hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen			
<sup>(2)</sup> hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]			

Deel II: Certificering

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p>
II.2.3.	De dieren zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van zes maanden voor het vertrek geen melding is gemaakt van dourine, en
	<sup>(2)</sup> hetzij [in de inrichtingen is in de periode van twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van dourine.]
	<sup>(2)</sup> hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de inrichtingen melding gemaakt van dourine en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen
	<sup>(2)</sup> hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]
	<sup>(2)</sup> hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]
II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 90 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en
	<sup>(2)</sup> hetzij [in de inrichtingen is in de periode van twaalf maanden voor het vertrek geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]
	<sup>(2)</sup> hetzij [in de periode van twaalf maanden voor het vertrek is in de inrichtingen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen
	<sup>(2)</sup> hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]
	<sup>(2)</sup> hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]
II.2.5.	De dieren zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van zes maanden voor het vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en
	<sup>(2)</sup> hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de lidstaat of zone daarvan waarin de inrichtingen zich bevinden, geen melding gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor het vertrek is in de lidstaat of zone daarvan waarin de inrichtingen zich bevinden, melding gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en gedurende de periode van 21 dagen voor het vertrek van de in punt II.1 bedoelde dieren zijn alle paardachtigen in de inrichtingen klinisch gezond gebleven, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [de in punt II.1 bedoelde dieren zijn met bescherming tegen vectorinsecten in een quarantainestation gehouden en elke paardachtige met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur is met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en de in punt II.1 bedoelde dieren zijn</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [door middel van een volledige primaire vaccinatie tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek gehervaccineerd.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum waarop zij in quarantaine zijn geplaatst, is genomen.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [de lichaamstemperatuur van de in punt II.1 bedoelde dieren is dagelijks gemeten en ofwel was deze niet verhoogd, ofwel zijn de dieren met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 10, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen aan een diagnostische test voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en de in punt II.1 bedoelde dieren zijn aan tests voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis onderworpen met gebruikmaking van de diagnostische methoden die worden vermeld in:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– bijlage I, deel 10, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, zonder verhoging van de antilichaamtiters, uitgevoerd op gepaarde monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen zijn genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen, en</li> <li>– bijlage I, deel 10, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, met negatief resultaat, uitgevoerd op een monster dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is genomen, en de dieren zijn tussen de monsternamen en het vertrek beschermd tegen vectorinsecten.]]</li> </ul> <p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-CON

	<p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak en zijn zij niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.1 tot en met II.2.6 in de periode van 30 dagen voor het vertrek en aan het voorschrift van punt II.2.7 in de periode van 15 dagen voor het vertrek.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(4)</sup>II.6. Nadat zij hun geregistreerde inrichtingen van verzending hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van geregistreerde inrichtingen van verzending.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting van verzending van de paardachtigen of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting van bestemming of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-INTRA-CON

<p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Optie alleen beschikbaar voor paardachtigen die overeenkomstig artikel 92, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 worden vervoerd.</p> <p>(4) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>	<p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld voor elk dier in de zending de unieke code zoals bedoeld in artikel 65, lid 1, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of de code van het in bijlage III, punt a), c) of e), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 omschreven identificatiemiddel als het dier niet gespeend is en zijn moederdier of zoogmerrie vergezelt.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 9

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
KAMEELACHTIGEN (MODEL "CAM-INTRA-X")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De kameelachtigen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 73 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.</p> <p>II.1.2. Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte</p> <p>II.1.2.1. hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2.2. zijn zij niet in contact gekomen met gehouden kameelachtigen met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;</p> <p>II.1.2.3. zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.</p> <p>II.1.3. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor kameelachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (<i>datum invullen dd/mm/jjjj</i>).</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor kameelachtigen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p>II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij kameelachtigen, en de dieren in de zending zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen.</p> <p>II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar de in de inrichtingen gehouden kameelachtigen ten minste gedurende de periode van twaalf maanden voor het vertrek zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), zoals bedoeld in artikel 23, lid 1, punt e), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.5. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis of met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij runderen en zij zijn afkomstig van een inrichting waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij kameelachtigen.]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

	<p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin in de laatste twee jaar voor het vertrek in geen enkele inrichting melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte.</p> <p>II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.8. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.3. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.3.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.4. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.4.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

		<sup>(2)</sup> <i>en/of</i> [II.2.9.2.2.2.	de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i> [II.2.9.		Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.1.	met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.1.1.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.2.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.3.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.4.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.	er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.	met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.1.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.2.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.3.	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. zonder enige voorwaarden, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CAM-INTRA-X

<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... <i>(datum invullen)</i> geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: <i>“Plaats van verzending”</i>: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12: <i>“Plaats van bestemming”</i>: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17: <i>“Begeleidende documenten”</i>: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30: <i>“Identificatienummer”</i>: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 73 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 10

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE KAMEELACHTIGEN  
(MODEL “CAM-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CAM-INTRA-Y

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
	II.1. De kameelachtigen <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	II.1.1.	Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 73 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.
	II.1.2.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor kameelachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).
	<sup>(2)</sup> II.1.3.	Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]
	II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:	
	II.2.1.	Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor kameelachtigen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.
	II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.
	II.2.3.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.
	II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).
	<sup>(2)</sup> II.2.5.	Er is voldaan aan de in artikel 33 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vastgestelde voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]
	II.3.	Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.
	II.4.	De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.
II.5.	Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.	
<sup>(2)(3)</sup> II.6.	Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en	
<sup>(2)</sup> hetzij	[zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]	
<sup>(2)</sup> hetzij	[ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]	
<sup>(2)</sup> hetzij	[ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAM-INTRA-Y

<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17:                   “<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>                                  Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 73 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)       De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2)       Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3)       Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 11

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
HERTACHTIGEN (MODEL “CER-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam	Naam			
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type			
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CER-INTRA-X

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
	II.1. De hertachtigen <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	II.1.1.	Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 73 of 74 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.
	II.1.2.	Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte
	II.1.2.1.	hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;
	II.1.2.2.	zijn zij niet in contact gekomen met gehouden hertachtigen met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;
	II.1.2.3.	zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.
	II.1.3.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor hertachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).
	II.2.	Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:
	II.2.1.	Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor hertachtigen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.
	II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij hertachtigen.
	II.2.3.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar de in de inrichtingen gehouden hertachtigen ten minste gedurende de periode van twaalf maanden voor het vertrek zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i> ), zoals bedoeld in artikel 26, lid 1, punt e), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie.
	II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.
<sup>(2)</sup> II.2.5.	Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis of met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij runderen en zij zijn afkomstig van een inrichting waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij hertachtigen.]	
II.2.6.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin in de laatste twee jaar voor het vertrek in geen enkele inrichting melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte.	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

	<p>II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.8. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.4. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.4.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.1.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.1.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.	zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.1.	de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.1.1.	zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.1.2.	zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.2.	de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.9.2.2.1.	de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.9.2.2.2.	de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld.]]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.9.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.3.1. zonder enige voorwaarden, en</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>[II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-X

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p>“<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 73 of 74 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p>De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 12

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE HERTACHTIGEN  
(MODEL “CER-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam	Naam			
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type			
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CER-INTRA-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De hertachtigen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 73 of 74 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.</p> <p>II.1.2. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor hertachtigen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.3. Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor hertachtigen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p>II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.</p> <p>II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.5. Er is voldaan aan de in artikel 33 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vastgestelde voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p>		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CER-INTRA-Y

<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                                “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12:                                “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.17:                                “<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>  Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Vak I.30:                                “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 73 of 74 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)       De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2)       Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3)       Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%; border: none;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Naam lokale controle-eenheid</td> <td style="border: none;">Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Datum</td> <td style="border: none;"></td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Stempel</td> <td style="border: none;">Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ANDERE NIET VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
GEHOUDEN HOEFDIEREN DAN RUNDEREN, SCHAPEN, GEITEN, VARKENS,  
PAARDACHTIGEN, KAMEELACHTIGEN EN HERTACHTIGEN (MODEL  
“OTHER-UNGULATES-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig  Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending zijn andere gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen en voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 117 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2. Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte</p> <p>II.1.2.1. hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2.2. zijn zij niet in contact gekomen met andere gehouden hoefdieren met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;</p> <p>II.1.2.3. zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.</p> <p>II.1.3. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor hoefdieren van de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor hoefdieren van de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.5. Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin in de laatste twee jaar voor het vertrek in geen enkele inrichting melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte.]</p> <p>II.2.6. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.7. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>II.2.8. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.2.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.	zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.3.1.	zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.2.	zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.4.	zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.4.1.	de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.4.2.	de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.1.	zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd,

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.1.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.1.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.1.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.	zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.2.1.	de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.2.1.1.	zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.2.1.2.	zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.2.	de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.8.3.2.1.	de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.8.3.2.2.	de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup> [II.2.8.3.1. zonder enige voorwaarden, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.3.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.3.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.3.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p style="padding-left: 40px;">er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)hetzij</sup> [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)hetzij</sup> [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)hetzij</sup> [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p>“<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk dier het identificatienummer.</p> <p>De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 14

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ANDERE VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
GEHOUDEN HOEFDIEREN DAN RUNDEREN, SCHAPEN, GEITEN, VARKENS,  
PAARDACHTIGEN, KAMEELACHTIGEN EN HERTACHTIGEN (MODEL  
“OTHER-UNGULATES-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer	

<b>I.20   Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuur-dieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21   <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22   <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23   <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24   Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25   Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26   Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27   Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28   Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29   Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30   Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
II.1. De dieren <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending zijn andere gehouden hoefdieren dan runderen, schapen, geiten, varkens, paardachtigen, kameelachtigen en hertachtigen en voldoen aan de volgende voorwaarden:			
II.1.1. Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 117 van Verordening (EU) 2016/429.			
II.1.2. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor hoefdieren van de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).			
<sup>(2)</sup> [II.1.3. Zij zijn bestemd voor de slacht ter uitroeiing van een ziekte in het kader van een uitroeiingsprogramma zoals bedoeld in artikel 31, lid 1 of 2, van Verordening (EU) 2016/429 en de lidstaat van bestemming en, in voorkomend geval, de lidstaat van doorgang hebben op voorhand toestemming verleend voor de verplaatsing.]			
II.2. Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:			
II.2.1. Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor hoefdieren van de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.			
II.2.2. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.			
<sup>(2)</sup> [II.2.3. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.]			
<sup>(2)</sup> [II.2.4. Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]			
<sup>(2)</sup> [II.2.5. Er is voldaan aan de in artikel 33 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vastgestelde voorschriften betreffende infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24).]			
II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.			
II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.			
II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.			
<sup>(2)(3)</sup> [II.6. Nadat zij hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en			
<sup>(2)</sup> hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]			
<sup>(2)</sup> hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]			
<sup>(2)</sup> hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]			

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

<p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p>	
<p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
<p><b>Deel I:</b></p>	
Vak I.11:	“ <i>Plaats van verzending</i> ”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.
Vak I.12:	“ <i>Plaats van bestemming</i> ”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.
Vak I.17:	“ <i>Begeleidende documenten</i> ”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.  Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.
Vak I.30:	“ <i>Identificatienummer</i> ”: Vermeld van elk dier het identificatienummer.
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 15

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN BROEDEIEREN VAN PLUIMVEE  
(MODEL “POU-INTRA-HEP”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-HEP

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. de in deel I van dit certificaat beschreven broedeieren<sup>(1)</sup> van pluimvee zijn afkomstig van</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [een overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie erkende inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [een overeenkomstig artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 erkende broederij die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;]</p> <p>II.1.2. de in deel I beschreven broedeieren zijn afkomstig van koppels:</p> <p>a) waarvoor geen melding is gemaakt van infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Salmonella arizonae</i>;</p> <p>b) waarvoor geen melding is gemaakt van aviaire mycoplasmosose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) die sinds zij zijn uitgebroed of gedurende ten minste de laatste 42 dagen voor het verzamelen van de broedeieren ononderbroken hebben verbleven in één of meer inrichtingen die overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 zijn erkend, en:</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [i] waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren geen infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [i] waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn toegepast;]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [ii] waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren aviaire mycoplasmosose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [ii] waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren aviaire mycoplasmosose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn toegepast;]</p> <p>d) die op basis van</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [een klinische inspectie, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending is verricht, en de bij de inrichting bewaarde gezondheids- en productiegegevens, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending zijn gecontroleerd, geen klinische tekenen vertonen of aanleiding geven tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-HEP

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [maandelijkse gezondheidsinspecties, waarvan de meest recente in de laatste 31 dagen voor het vertrek van de zending is verricht, en de bij de inrichting bewaarde gezondheids- en productiegegevens, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending zijn gecontroleerd, geen klinische tekenen vertonen of aanleiding geven tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [e] die niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [e] die tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p>II.1.3. de in deel I beschreven broedeieren:</p> <p>a) zijn individueel gemarkeerd met het erkenningsnummer van de inrichting van het koppel van oorsprong;</p> <p>b) zijn ontsmet;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [c] zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [c] zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p>II.1.4. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen;</p> <p><sup>(4)</sup>[II.1.5. de in deel I beschreven broedeieren zijn bestemd voor een lidstaat of zone met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en zij:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn afkomstig van koppels die:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en de vaccinatie heeft ten minste 30 dagen voor het verzamelen van de broedeieren plaatsgevonden]<sup>(2)</sup>]</p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken.]</p>
--	---

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-HEP

**II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid**

<sup>(5)</sup>[II.2.1. Het in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van oorsprong en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(6)</sup>	
			Positief	Negatief

<sup>(5)</sup>[II.2.2. Noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium werd gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

<sup>(7)</sup>[II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de broedeieren afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

**Toelichting:**

Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.30: Beschrijving van de zending

“*GN-code*”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.

“*Categorie*”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

“*Leeftijd*”: vul de datum van verzameling in.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> “Broedeieren” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.

<sup>(2)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.

<sup>(3)</sup> Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. In dit geval moet de zending voldoen aan II.1.5.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-HEP

	(4)	Deze garantie is vereist voor zendingen die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.
	(5)	Deze garantie geldt alleen voor broedeieren van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.
	(6)	Als voor de volgende serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het ouderkoppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis.
	(7)	Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
<b>Officiële dierenarts</b>		
	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
	Datum	
	Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 16

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN EENDAGSKUIKENS (MODEL “POU-  
INTRA-DOC”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-DOC

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. de in deel I van dit certificaat beschreven eendagskuikens<sup>(1)</sup> zijn uitgebroed in en afkomstig van een overeenkomstig artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie erkende broederij die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p>II.1.2. voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de in deel I beschreven eendagskuikens afkomstig van een broederij zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.3. de in deel I beschreven eendagskuikens zijn verkregen uit eieren die afkomstig zijn van koppels:</p> <p>a) waarvoor geen melding is gemaakt van infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Salmonella arizonae</i>;</p> <p>b) waarvoor geen melding is gemaakt van aviaire mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) die sinds zij zijn uitgebroed of gedurende ten minste de laatste 42 dagen voor het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, ononderbroken hebben verbleven in één of meer inrichtingen die overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 zijn erkend, en:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [i) waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren geen infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [i) waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn toegepast;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ii) waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren aviaire mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ii) waar in de laatste twaalf maanden voor het verzamelen van de broedeieren aviaire mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn toegepast;]</p> <p>d) die volgens de bij de inrichting bewaarde gezondheids- en productiegegevens, die in de laatste 24 uur voor het vertrek van de zending zijn gecontroleerd, geen klinische tekenen vertonen of aanleiding geven tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [e) die niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-DOC

	<p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [e] die tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(2)(4)</sup>hetzij [II.1.3. de in deel I beschreven eendagskuikens zijn verkregen uit eieren die de Unie vanuit een derde land of gebied of een zone daarvan zijn binnengekomen overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p> <p>II.1.4. de in deel I beschreven eendagskuikens:</p> <p>a) vertonen geen klinische tekenen en geven geen aanleiding tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [b] zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [b] zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p>II.1.5. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen;</p> <p><sup>(5)</sup>[II.1.6. de in deel I beschreven eendagskuikens zijn bestemd voor een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en zij:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn verkregen uit broedeieren die:</p> <p>i) niet gevaccineerd zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) afkomstig zijn van koppels die:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en de vaccinatie heeft ten minste 30 dagen voor het verzamelen van de broedeieren plaatsgevonden]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-DOC

- c) zijn afkomstig van een broederij waar de werkmethode waarborgt dat de broedeieren op volledig andere tijdstippen en plaatsen worden uitgebreed dan broedeieren die niet aan de onder b) gestelde voorwaarden voldoen.]

## II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid

- <sup>(6)</sup>[II.2.1. Het in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van oorsprong en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(7)</sup>	
			positief	negatief

De specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn op de eendagskuikens toegepast.

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:

<sup>(2)</sup>hetzij[geen antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie);]

<sup>(2)(8)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie): .....]

- <sup>(6)</sup>[II.2.2. Als de eendagskuikens voor de fok bestemd zijn, werd noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

- <sup>(9)</sup>[II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

### Toelichting:

Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het diergezondheids-/officiële certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

### Deel I:

Vak I.30: Beschrijving van de zending:  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.  
 “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.  
 “Leeftijd”: vermeld de datum waarop de dieren uit het ei zijn gekomen.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-DOC

<b>Deel II:</b>	
(1)	Onder “eendagskuikens” wordt alle pluimvee dat nog geen 72 uur oud is verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.
(3)	Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. In dit geval moet de zending voldoen aan II.1.6.
(4)	Wanneer de eendagskuikens zijn verkregen uit eieren die de Unie vanuit een derde land of gebied of een zone daarvan zijn binnengekomen, moeten de specifieke diergezondheidsvoorschriften voor het verplaatsen van en werken met die dieren in de inrichting van bestemming, zoals vastgesteld in deel III, titel 2, hoofdstuk 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, worden nageleefd.
(5)	Deze garantie is vereist voor zendingen die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.
(6)	Deze garantie geldt alleen voor eendagskuikens van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.
(7)	Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief: <ul style="list-style-type: none"> <li>- koppels fokpluimvee: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>- koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul>
(8)	Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.
(9)	Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 17

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN FOKPLUIMVEE EN  
GEBRUIKSPLUIMVEE (MODEL “POU-INTRA-X”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer			
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land ISO-landcode			
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	Land ISO-landcode		
	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. het in deel I van dit certificaat beschreven [fokpluimvee<sup>(1)</sup>]<sup>(2)</sup> [gebruikspluimvee<sup>(3)</sup>]<sup>(2)</sup> heeft ononderbroken verbleven in één of meer overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie erkende inrichtingen</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(4)</sup>hetzij [sinds het is uitgedroefd of gedurende ten minste de laatste 42 dagen voor het vertrek van de zending;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(5)</sup>hetzij [sinds het is uitgedroefd of gedurende ten minste de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending, en in die periode is het niet in contact geweest met vogels met een lagere gezondheidsstatus;]</p> <p>II.1.2. het in deel I beschreven pluimvee is afkomstig van een inrichting:</p> <p>a) die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [b) waar in de laatste twaalf maanden voor het vertrek van de zending geen infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [b) waar in de laatste twaalf maanden voor het vertrek van de zending infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn toegepast;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [c) waar in de laatste twaalf maanden voor het vertrek van de zending aviaire mycoplasmosen (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [c) waar in de laatste twaalf maanden voor het vertrek van de zending aviaire mycoplasmosen (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 34, lid 1, punt c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn toegepast;]</p> <p>II.1.3. voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is het in deel I beschreven pluimvee afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;</p> <p>II.1.4. het in deel I beschreven pluimvee is afkomstig van een koppel:</p> <p>a) waarvoor geen melding is gemaakt van infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Salmonella arizonae</i>;</p> <p>b) waarvoor geen melding is gemaakt van aviaire mycoplasmosen (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) waarin in de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending geen bevestigd geval van laagpathogene aviaire influenza is vastgesteld, overeenkomstig de in artikel 3, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie bedoelde bewaking;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-X

	<p>II.1.5. het in deel I beschreven pluimvee:</p> <p><sup>(2)(6)</sup>hetzij [a] is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>hetzij [a] is tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>hetzij [a] is bestemd voor een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en het:</p> <p>i) is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) is gedurende ten minste 14 dagen voor het vertrek van de zending geïsoleerd in de inrichting van oorsprong onder toezicht van een officiële dierenarts of in een erkende quarantaine-inrichting, waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in de periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek geen pluimvee is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</li> <li>- in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</li> <li>- in de quarantaine-inrichting geen vaccinatie is uitgevoerd;</li> </ul> <p>iii) is met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor het vertrek genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %;]</p> <p><sup>(8)</sup> [b] bestaat uit eenden of ganzen en het pluimvee is in de week voor het tijdstip van lading met het oog op verzending met gebruikmaking van een virologische test met negatief resultaat op hoogpathogene aviaire influenza getest overeenkomstig de voorschriften van bijlage IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]</p> <p>II.1.6. het koppel van oorsprong en de dieren in de zending zijn in de 48 uur voor het laden voor verzending naar de Unie onderworpen aan een klinische inspectie en vertoonden geen klinische tekenen en gaven geen aanleiding tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p>II.1.7. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen;</p> <p><sup>(9)</sup>[II.1.8. nadat de dieren hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]</p>
--	---

**II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid**

<sup>(10)</sup>[II.2.1. Het in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(11)</sup>	
			positief	negatief

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden in de laatste drie weken voor de binnenkomst in de Unie:

<sup>(2)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels;]

<sup>(2)(12)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels: .....]

<sup>(10)</sup>[II.2.2. In het geval van fokpluimvee werd noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

<sup>(13)</sup>[II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is:

<sup>(2)</sup>hetzij [heeft het fokpluimvee negatief gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;]

<sup>(2)</sup>hetzij [hebben de legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) negatief gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]]

**Toelichting:**

Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het diergezondheids-/officiële certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.17: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheids-/officiële certificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld. Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheids-/officiële certificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-X

Vak I.30:	<p>Beschrijving van de zending</p> <p>“GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouane-organisatie: 01.05 of 01.06.39.</p> <p>“Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.</p>								
	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Onder “fokpluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder bestemd voor de productie van broedeieren verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Onder “gebruikspluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten, of om in het wild te worden uitgezet, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Van toepassing op fokpluimvee en gebruikspluimvee voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten.</p> <p>(5) Van toepassing op gebruikspluimvee voor het uitzetten in het wild.</p> <p>(6) Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft.</p> <p>(7) Deze garantie is vereist voor zendingen die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(8) Van toepassing op eenden en ganzen. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(9) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting. Het resterende aantal toegestane verzamelingen voor deze zending wordt bepaald door het dier in de zending dat het vaakst is verzameld. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(10) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(11) Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- koppels fokpluimvee: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>- koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul> <p>(12) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.</p> <p>(13) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 18

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN MINDER DAN 20 STUKS ANDER  
PLUIMVEE DAN LOOPVOGELS OF VAN MINDER DAN 20 BROEDEIEREN VAN  
ANDER PLUIMVEE DAN LOOPVOGELS (MODEL "POU-INTRA-LT20")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsof-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres		
	Land	Land	ISO-landcode	ISO-landcode
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam	Naam	Adres	Adres	
Adres	Adres	Land	Land	
Land	Land	ISO-landcode	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Land	ISO-landcode	
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>		
Document		Type	Code	
		Land	ISO-landcode	
		Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. het/de in deel I van dit certificaat beschreven [ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> is/zijn afkomstig van een [geregistreerde]<sup>(1)</sup> [erkende]<sup>(1)</sup> inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p>II.1.2. voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is het/zijn de in deel I beschreven [ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;</p> <p>II.1.3. het/de in deel I beschreven [ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> is/zijn afkomstig van een koppel dat ononderbroken in de inrichting van oorsprong heeft verbleven sinds het uitkomen of gedurende ten minste de laatste 21 dagen voor</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup>hetzij [het vertrek van de zending;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>hetzij [het verzamelen van de eieren;]</p> <p>II.1.4. [het in deel I beschreven ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(2)(3)</sup></p> <p>of [de in deel I beschreven [andere eendagskuikens dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> zijn afkomstig van een koppel dat]<sup>(4)(5)</sup></p> <p>heeft negatief gereageerd/negatief heeft gereageerd, in de 21 dagen voorafgaand aan het tijdstip van lading voor verzending, op serologische en/of bacteriologische tests<sup>(6)</sup> voor:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Gallus gallus</i>);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [<i>Salmonella arizonae</i> (serogroep O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Meleagris gallopavo</i>);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [<i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> (in het geval van <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> en <i>Anas</i> spp.);]</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup>II.1.5. het in deel I beschreven ander pluimvee dan loopvogels</p> <p>II.1.5.1. is in de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending niet in contact geweest met recent aangekomen pluimvee of met vogels met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.5.2. is afkomstig van een koppel waarin in de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending geen bevestigd geval van laagpathogene aviariaire influenza is vastgesteld, overeenkomstig de in artikel 3, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie bedoelde bewaking;</p> <p>II.1.5.3. het</p> <p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [a] is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

	<p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [a] is tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(1)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>hetzij [a] is bestemd voor een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en het:</p> <p><sup>(1)(2)</sup>hetzij [i] is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) is gedurende ten minste 14 dagen voor het vertrek van de zending geïsoleerd in de inrichting van oorsprong onder toezicht van een officiële dierenarts of in een erkende quarantaine-inrichting, waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in de periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek geen pluimvee is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</li> <li>- in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</li> <li>- in de quarantaine-inrichting geen vaccinatie is uitgevoerd;</li> </ul> <p>iii) is met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor het vertrek genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %;]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>hetzij [is afkomstig van een koppel dat:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [niet gevaccineerd is tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en in de laatste 14 dagen voor het vertrek van de zending met negatief resultaat onderworpen is aan serologische tests voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op voldoende bloedmonsters om een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % te detecteren;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gevaccineerd is tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en in de laatste 14 dagen voor het vertrek van de zending met negatief resultaat onderworpen is aan een test voor de opsporing van het virus van de ziekte van Newcastle, zodanig uitgevoerd dat een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % kan worden gedetecteerd;]]</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

		<p><sup>(1)(4)</sup>hetzij [i]</p> <p>ii)</p> <p>- niet gevaccineerd zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>- afkomstig zijn van koppels die:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(1)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en de vaccinatie heeft ten minste 30 dagen voor het verzamelen van de broedeieren plaatsgevonden]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p>iii)</p>	<p>is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>is verkregen uit broedeieren die:</p> <p>is afkomstig van een broederij waar de werkmethode waarborgt dat de broedeieren op volledig andere tijdstippen en plaatsen worden uitbroed dan broedeieren die niet aan de onder ii) gestelde voorwaarden voldoen;]</p>
	<sup>(9)</sup>	[b]	betreft eenden of ganzen en het pluimvee is in de week voor het tijdstip van lading met het oog op verzending met gebruikmaking van een virologische test met negatief resultaat op hoogpathogene aviaire influenza getest overeenkomstig de voorschriften van bijlage IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]
	II.1.5.4.		het koppel van oorsprong en de dieren in de zending zijn in de 48 uur voor het laden voor verzending naar de Unie onderworpen aan een klinische inspectie en vertoonden geen klinische tekenen en gaven geen aanleiding tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;]
	<sup>(1)(5)</sup> [II.1.5.		de in deel I beschreven broedeieren
	II.1.5.1.		zijn afkomstig van een koppel dat op basis van
	<sup>(1)</sup> hetzij		[een klinische inspectie, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending is verricht, en de bij de inrichting bewaarde gezondheids- en productiegegevens, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending zijn gecontroleerd, geen klinische tekenen vertoont of aanleiding geeft tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;]
	<sup>(1)</sup> hetzij		[maandelijkse gezondheidsinspecties, waarvan de meest recente in de laatste 31 dagen voor het vertrek van de zending is verricht, en de bij de inrichting bewaarde gezondheids- en productiegegevens, die in de laatste 72 uur voor het vertrek van de zending zijn gecontroleerd, geen klinische tekenen vertoont of aanleiding geeft tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

	<p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [II.1.5.2. zijn afkomstig van een koppel dat niet is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [II.1.5.2. zijn afkomstig van een koppel dat tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(1)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>hetzij [II.1.5.2. zijn bestemd voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en zij:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn afkomstig van een koppel dat</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [niet is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(1)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en de vaccinatie heeft ten minste 30 dagen voor het verzamelen van de broedeieren plaatsgevonden]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]]</p> <p>II.1.6. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen.</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>II.2.1. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende betreffende het/de in dit certificaat beschreven [ander fokpluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [ander gebruikspluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels]<sup>(1)</sup> [andere eendagskuikens dan loopvogels]<sup>(1)</sup>:</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

<sup>(10)</sup>[II.2.1.1. Het in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(11)</sup>	
			positief	negatief

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden in de laatste drie weken voor de binnenkomst in de Unie:

<sup>(1)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels;]

<sup>(1)(12)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels: .....]

<sup>(10)</sup>[II.2.1.2. In het geval van fokpluimvee werd noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

<sup>(13)</sup>[II.2.1.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is:

<sup>(1)</sup>hetzij [heeft het fokpluimvee negatief gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;]

<sup>(1)</sup>hetzij [hebben de legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]]

**Toelichting:**

Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.30: Beschrijving van de zending  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05, 01.06.39, 04.07.  
 “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-LT20

<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Van toepassing op fokpluimvee en gebruikspluimvee. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(3) Van toepassing op voor de slacht bestemd pluimvee. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(4) Van toepassing op eendagskuikens. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(5) Van toepassing op broedeieren. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(6) Als de dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met een serotype van salmonella of mycoplasma, mogen alleen bacteriologische tests worden gebruikt. De bevestigingsmethode moet een onderscheid kunnen maken tussen levende vaccinstammen en veldstammen.</p> <p>(7) Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft.</p> <p>(8) Deze garantie is vereist voor zendingen die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(9) Van toepassing op eenden en ganzen, met uitzondering van voor de slacht bestemde eenden en ganzen. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(10) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(11) Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- koppels fokpluimvee: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>- koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul> <p>(12) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.</p> <p>(13) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 19

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN VOOR DE SLACHT BESTEMD  
PLUIMVEE (MODEL “POU-INTRA-Y”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam			
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type			
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. het in deel I van dit certificaat beschreven voor de slacht bestemd pluimvee<sup>(1)</sup> heeft sinds het uitkomen of gedurende ten minste de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2. het in deel I van dit certificaat beschreven pluimvee is afkomstig van een inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p>II.1.3. voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is het in deel I beschreven pluimvee afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;</p> <p>II.1.4. het in deel I beschreven pluimvee:</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [is niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [is tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(2)(4)</sup>hetzij [is bestemd voor een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en het is afkomstig van koppels die:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [niet gevaccineerd zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en in de laatste 14 dagen voor het vertrek van de zending met negatief resultaat onderworpen zijn aan serologische tests voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op voldoende bloedmonsters om een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % te detecteren;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [gevaccineerd zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en in de laatste 14 dagen voor het vertrek van de zending met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van het virus van de ziekte van Newcastle, zodanig uitgevoerd dat een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % kan worden gedetecteerd;]</p> <p>II.1.5. het koppel van oorsprong en de dieren in de zending zijn in de laatste vijf dagen voor het vertrek van de zending onderworpen aan een klinische inspectie en vertoonden geen klinische tekenen en gaven geen aanleiding tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p>II.1.6. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen;</p>		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-Y

<sup>(5)</sup>[II.1.7. nadat de dieren hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en

<sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]

<sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]

<sup>(2)</sup>hetzij [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]

## II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid

<sup>(6)</sup>[II.2.1. Het in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en dit koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(7)</sup>	
			positief	negatief

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:

<sup>(2)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee;]

<sup>(2)(8)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee: .....]

<sup>(9)</sup>[II.2.2. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, heeft het pluimvee negatief gereageerd op een microbiologische test voor salmonella die steekproefsgewijs op het bedrijf van oorsprong is verricht overeenkomstig de procedures van Beschikking 95/410/EG, in overeenstemming met artikel 9, lid 3, van Verordening (EG) nr. 2160/2003.]

### Toelichting:

Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het diergezondheids-/officiële certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POU-INTRA-Y

<b>Deel I:</b>	
Vak I.17:	Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheids-/officiële certificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld. Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheids-/officiële certificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.
Vak I.30:	Beschrijving van de zending “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.
<b>Deel II:</b>	
(1)	Onder “voor de slacht bestemd pluimvee” wordt pluimvee dat rechtstreeks of na verzameling naar een slachthuis wordt vervoerd, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.
(3)	Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft.
(4)	Deze garantie is vereist voor zendingen die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.
(5)	Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting. Het resterende aantal toegestane verzamelingen voor deze zending wordt bepaald door het dier in de zending dat het vaakst is verzameld. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.
(6)	Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.
(7)	Als voor de volgende serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.
(9)	Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 20

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN EIERN DIE VRIJ ZIJN VAN SPECIFIEKE  
PATHOGENEN (MODEL “POU-INTRA-SPF”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POU-INTRA-SPF

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1.	de in deel I van dit certificaat beschreven eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen <sup>(1)</sup> , zijn verzonden vanuit een overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie erkende inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;	
	II.2.	voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de in deel I beschreven eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen, afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;	
	II.3.	de in deel I beschreven eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen, zijn afkomstig van koppels die vrij zijn van specifieke pathogenen zoals beschreven in de Europese Farmacopee, en de resultaten van alle voor deze specifieke status vereiste tests en klinische onderzoeken zijn gunstig geweest;	
	II.4.	de in deel I beschreven eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen, zijn individueel gemerkt met het erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong;	
	II.5.	de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen.	
	<b>Toelichting:</b>		
	Dit diergezondheidscertificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte.		
	In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.		
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.			
<b>Deel I:</b>			
Vak I.30:	Beschrijving van de zending "Leeftijd": vul de datum van verzameling in.		
<b>Deel II:</b>			
(1)	Onder "eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen" worden broedeieren die afkomstig zijn van "koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen" zoals beschreven in de Europese Farmacopee, en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.		
<b>Officiële dierenarts</b>			
Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel	
Naam lokale controle-eenheid		Code lokale controle-eenheid	
Datum			
Stempel		Handtekening	

## HOOFDSTUK 21

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN IN GEVANGENSCHAP LEVENDE VOGELS (MODEL  
“CAPTIVE-BIRDS-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsof-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. de in deel I van dit certificaat beschreven in gevangenschap levende vogels hebben sinds het uitkomen of gedurende ten minste de laatste 21 dagen voor het vertrek van de zending ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;</p> <p>II.1.2. de in deel I beschreven in gevangenschap levende vogels zijn afkomstig van een [geregistreerde]<sup>(1)</sup> [geconsigneerde]<sup>(1)</sup> inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p>II.1.3. voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de in deel I beschreven in gevangenschap levende vogels afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak;</p> <p>II.1.4. de in deel I beschreven in gevangenschap levende vogels:</p> <p><sup>(1)(2)</sup>hetzij [a] zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(1)(2)(3)</sup>hetzij [a] zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiveerde vaccins]<sup>(1)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p>op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>hetzij [a] zijn in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten bestemd voor een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en zij:</p> <p>i) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) zijn gedurende ten minste 14 dagen voor het vertrek van de zending geïsoleerd in de inrichting van oorsprong onder toezicht van een officiële dierenarts of in een erkende quarantaine-inrichting, waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in de periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek geen enkele vogel is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</li> <li>- in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</li> <li>- in de quarantaine-inrichting geen vaccinatie is uitgevoerd;</li> </ul> <p>iii) zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor het vertrek genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

<p><sup>(5)</sup>[b) zijn papegaaiachtigen en zij</p> <p>i) zijn individueel geïdentificeerd overeenkomstig artikel 76 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>ii) zijn afkomstig van een inrichting waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende een periode van ten minste zes maanden voor het vertrek van de zending geen gevallen van aviaire chlamydie zijn bevestigd;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste zes maanden voor het vertrek van de zending één of meer gevallen van aviaire chlamydie zijn bevestigd, maar niet in de laatste 60 dagen, en waar de maatregelen van artikel 59, lid 2, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn toegepast;]</p> <p>iii) zijn</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [niet in contact gekomen met in gevangenschap levende vogels van inrichtingen waar in de laatste 60 dagen voor het vertrek aviaire chlamydie is vastgesteld;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in contact gekomen met in gevangenschap levende vogels van inrichtingen waar in de laatste 60 dagen voor het vertrek aviaire chlamydie is vastgesteld en zij zijn negatief bevonden in laboratoriumtests op aviaire chlamydie die ten minste 14 dagen na het contact zijn uitgevoerd;]</p> <p>II.1.5. het koppel van oorsprong en de dieren in de zending zijn in de laatste 48 uur voor het vertrek van de zending onderworpen aan een klinische inspectie en vertoonden geen klinische tekenen en gaven geen aanleiding tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p>II.1.6. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen;</p> <p><sup>(6)</sup>[II.1.7. de in deel I beschreven in gevangenschap levende vogels zijn de Unie vanuit een derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen en zijn in de erkende quarantaine-inrichting van bestemming in de Unie in quarantaine gehouden overeenkomstig de bepalingen van deel II, titel 3, hoofdstuk 2, afdeling 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het diergezondheidscertificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.30: Beschrijving van de zending</p> <p>“GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.36.31, 01.06.32 of 01.06.39.</p>	
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Schrappen indien zendingen in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft.</p> <p>(3) Deze garantie is vereist voor zendingen duiven.</p> <p>(4) Deze garantie is vereist voor zendingen in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(5) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen papegaaiachtigen. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p> <p>(6) Deze garantie is vereist voor zendingen in gevangenschap levende vogels die de Unie vanuit een derde land of gebied of een zone daarvan zijn binnengekomen. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 22

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN BROEDEIEREN VAN IN GEVANGENSCHAP  
LEVENDE VOGELS (MODEL “HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. de in deel I van dit certificaat beschreven broedeieren<sup>(1)</sup> van in gevangenschap levende vogels zijn afkomstig van een [geregistreerde]<sup>(2)</sup> [geconsigneerde]<sup>(2)</sup> inrichting die niet aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen en die zich niet bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor vogelsoorten;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>hetzij [II.1.2. de in deel I beschreven broedeieren:</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [a] zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [a] zijn tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;">.....</p> <p style="margin-left: 40px;">(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p style="margin-left: 40px;">op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [b] zijn afkomstig van koppels die niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [b] zijn afkomstig van koppels die tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie voldoen]<sup>(2)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;">.....</p> <p style="margin-left: 40px;">(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p style="margin-left: 40px;">op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(2)(4)</sup>hetzij [II.1.2. de in deel I beschreven broedeieren zijn broedeieren van in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten en zijn bestemd voor een lidstaat of zone met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie, en zij:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p style="margin-left: 20px;">b) zijn afkomstig van koppels die:</p> <p style="margin-left: 40px;"><sup>(2)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p style="margin-left: 40px;"><sup>(2)</sup>hetzij [tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn gevaccineerd met [geïnactiverde vaccins]<sup>(2)</sup> [levende verzwakte vaccins die aan de criteria van bijlage VI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en de vaccinatie heeft ten minste 30 dagen voor het verzamelen van de broedeieren plaatsgevonden]<sup>(2)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;">.....</p> <p style="margin-left: 40px;">(naam van de in het vaccin gebruikte stam)</p> <p style="margin-left: 40px;">op ..... (datum) op de leeftijd van ..... weken;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>II.1.3. de in deel I beschreven broedeieren van in gevangenschap levende vogels zijn afkomstig van koppels die in de laatste 48 uur voor het vertrek van de zending zijn onderworpen aan een klinische inspectie en geen klinische tekenen vertoonden en geen aanleiding gaven tot vermoedens van in de lijst opgenomen ziekten die relevant zijn voor de soorten;</p> <p>II.1.4. de nodige regelingen zijn getroffen om de zending te vervoeren in laadkisten die aan artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen en met vervoermiddelen die aan artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoen.</p> <p><b>Toelichting:</b> Dit diergezondheidscertificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b> Vak I.30: Beschrijving van de zending “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07. “Leeftijd”: vul de datum van verzameling in.</p> <p><b>Deel II:</b> (1) “Broedeieren” zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 44, van Verordening (EU) 2016/429. (2) Schrappen indien niet van toepassing. (3) Schrappen indien de zending wordt verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. (4) Deze garantie is vereist voor zendingen broedeieren van in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten die worden verzonden vanuit een lidstaat of een zone daarvan die niet de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft naar een lidstaat of een zone daarvan die de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie heeft. Schrappen indien niet van toepassing op de zending.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 23

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA VAN RUNDEREN DAT NA  
20 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“BOV-SEM-A-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam			
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type			
	Land	ISO-landcode		
	Referentinummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma van runderen is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.2.1. die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.2.2. die vrij waren van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p>II.2.2.3. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.2.4. die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren zijn jonger dan twee jaar en zijn nakomelingen van moederdieren die, nadat het donordier bij het moederdier is weggehaald, met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose hebben ondergaan;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren hebben de leeftijd van twee jaar bereikt en hebben met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose ondergaan;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.2.5. die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.2.5. die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en de donordieren hebben met negatief resultaat een op een bloedmonster uitgevoerde serologische test (volledig virus) ondergaan;]</p> <p>II.2.2.6. waar in de periode van 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;]</li> </ul> <p>II.2.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>II.2.4. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor runderen;</p> <p>II.2.5.2. in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), boviene genitale campylobacteriose en trichomonose;</p> <p>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</p> <p>II.2.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6. gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.2.6.1. zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.6.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte gemeld;</p> <p>II.2.6.3. zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</p> <p>II.2.6.4. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;</p> <p>II.2.7. zijn gehouden in het spermawinningscentrum</p> <p>II.2.7.1. dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.7.2. waar geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en <sup>(2)(3)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]</p> <p><sup>(2)(4)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat;]</p> <p>II.2.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en</p> <p>II.2.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.8.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.8.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p>II.2.9. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.9.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3. zij verbleven in de lidstaat waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)</sup> [II.2.9.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de laatste winning van het sperma;]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)</sup>en/of [II.2.9.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7, met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]]</p> <p>II.2.10. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.10.5.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.1. voor infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10.2. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p><sup>(2)/(5)</sup>II.2.10.3. voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]</p> <p>II.2.10.4. voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster, indien de dieren niet afkomstig zijn van een inrichting die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;</p> <p>II.2.10.5. voor boviene virusdiarree:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.5.1. een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.5.2. een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;</p> <p>II.2.11. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in een periode van ten minste 21 dagen, of zeven dagen in het geval van de in de punten II.2.11.4 en II.2.11.5 bedoelde tests, na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.11.3.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.2.11.2. voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;</p> <p>II.2.11.3. voor boviene virusdiarree:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.3.1. een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.3.2. een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;</p> <p>II.2.11.4. voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.4.1. een enkele test uitgevoerd op een monster van een spoeling van de kunstvagina of op een smegmammonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.4.2. tests die zijn uitgevoerd op kunstvaginaspoeulings- of smegmammonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11.5. voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.5.1. een enkele test uitgevoerd op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.11.5.2. tests die zijn uitgevoerd op smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]</p> <p>II.2.12. in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1. voor infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.2.12.2. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.2.12.3. voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.2.12.4. voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;</p> <p><sup>(2)/(6)</sup>[II.2.12.5. voor boviene virusdiarree, een serologische test voor de opsporing van antilichamen;]</p> <p><sup>(2)/(7)</sup>[II.2.12.6. voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), een test op een smegmamonster;]</p> <p><sup>(2)/(7)</sup>[II.2.12.7. voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>), een test op een smegmamonster.]</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma</p> <p>II.3.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.3.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.3.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.3.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)/(3)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

## II.4. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:

II.4.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica, dat met name doeltreffend is tegen campylobacters, leptospiren en mycoplasmen, is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(8)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:

- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);
- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);
- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]

II.4.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.

**Toelichting**

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

- Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.
- Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.
- Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.
- Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.
- Vak I.30: “Type”: Sperma.  
 “Soort”: Kies uit “*Bos taurus*”, “*Bison*” of “*Bubalus bubalis*”, naargelang het geval.  
 “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  
 “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.  
 “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.  
 “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.  
 “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-INTRA

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing op ingevroren sperma.</p> <p>(4) Van toepassing op vers en gekoeld sperma.</p> <p>(5) Niet van toepassing op dieren die afkomstig zijn van een inrichting die niet vrij van enzoötische boviene leukose was en die jonger dan twee jaar zijn, zoals bedoeld in artikel 20, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>(6) Alleen van toepassing op seronegatieve dieren.</p> <p>(7) Alleen van toepassing op donorstieren of stieren die met donorstieren in contact komen. Stieren die na een vrijstellingsperiode van meer dan zes maanden opnieuw voor spermawinning worden gebruikt, moeten gedurende een periode van 30 dagen voor de hervatting van de productie worden getest.</p> <p>(8) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 24

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
RUNDEREN DAT NA 31 DECEMBER 2004 EN VOOR 21 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
88/407/EEG VAN DE RAAD, ZOALS GEWIJZIGD BIJ RICHTLIJN 2003/43/EG VAN  
DE RAAD, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“BOV-SEM-B-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		Registratienummer
	Naam	Naam	Adres	ISO-landcode
	Adres	Adres	Land	ISO-landcode
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>		Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres	ISO-landcode	
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Land			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>		Code	
Document	Type	Land	ISO-landcode	
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking	Nettogewicht		
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer		
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-B-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I beschreven sperma:</p> <p>II.1.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage A, hoofdstuk I, punt 1, en hoofdstuk II, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p>II.1.2. gewonnen is van stieren die:</p> <p>II.1.2.1. voldoen aan de voorschriften van bijlage B, hoofdstukken I en II, bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij II.1.2.2. [in de laatste twaalf maanden voor de winning niet tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij II.1.2.2. [minder dan twaalf maanden voor de winning, maar meer dan 30 dagen daarvoor, tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd, en 5 % van elke winning (minimaal vijf rietjes) is in een in de lidstaat van bestemming gelegen of door die lidstaat aangewezen laboratorium (.....)<sup>(3)</sup> aan een virusisolatietest op mond-en-klauwzeer onderworpen, met negatief resultaat;]</p> <p>II.1.3. is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de normen van bijlage C bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p>II.1.4. gedurende ten minste 30 dagen na de winning onder goedgekeurde voorwaarden is opgeslagen<sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, punt b), eerste streepje, van Richtlijn 88/407/EEG) waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, punt b), van Richtlijn 88/407/EEG) of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. Vermeld de datum van winning als: dd/mm/jjjj.</p> <p>Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.12 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-B-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst. (2) Schrappen wat niet van toepassing is. (3) Naam van het laboratorium. (4) Mag worden geschrapt in het geval van vers sperma.
	<b>Officiële dierenarts</b>  Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span>  Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span>  Datum  Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span>

## HOOFDSTUK 25

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
RUNDEREN DAT VOOR 1 JANUARI 2005 IS GEWONNEN, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 88/407/EEG VAN DE RAAD,  
ZOALS GEWIJZIGD BIJ RICHTLIJN 93/60/EEG VAN DE RAAD, DIE NA  
20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “BOV-SEM-C-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		Registratienummer
	Naam	Naam	Adres	ISO-landcode
	Adres	Adres	Land	ISO-landcode
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>		Registratie-/vergunningsnummer	
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres	ISO-landcode	
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Land			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
Document	Type	Code		
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. Het in deel I beschreven sperma is voor 31 december 2004 gewonnen in een spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) is erkend volgens de voorwaarden in bijlage A, hoofdstuk I, bij Richtlijn 88/407/EEG van de Raad;</li> <li>b) wordt geëxploiteerd en onder toezicht staat volgens de voorwaarden in bijlage A, hoofdstuk II, bij Richtlijn 88/407/EEG.</li> </ul> <p>II.1.2. Alle runderen in het spermawinningscentrum, op het moment dat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waren afkomstig van beslagen en/of geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG;</li> <li>b) hadden in de 30 dagen voor de afzonderingsperiode met negatief resultaat de volgende tests ondergaan: <ul style="list-style-type: none"> <li>- de in bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder d), i), ii) en iii), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests, en</li> <li>- een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</li> <li>- een virusisolatietest (fluorescentieantistoffentest of immunoperoxidasetest) op boviene virusdiarree, die bij dieren van minder dan zes maanden oud is uitgesteld tot die leeftijd was bereikt;</li> </ul> </li> <li>c) waren gedurende de voorgeschreven periode van 30 dagen afgezonderd geweest en hadden met het vereiste negatieve resultaat de volgende gezondheidstests ondergaan: <ul style="list-style-type: none"> <li>- een serologische test op brucellose volgens de procedure van bijlage C bij Richtlijn 64/432/EEG;</li> <li>- een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van <i>Campylobacter fetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;</li> <li>- een microscopisch onderzoek en een kweekproef voor de opsporing van <i>Trichomonas foetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;</li> </ul> </li> <li>d) hadden ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat de in bijlage B, hoofdstuk II, punt 1, onder a), b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.</li> </ul>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-C-INTRA

- II.1.3. Op het moment dat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen:
- a) hadden alle vrouwelijke runderen in het centrum ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een agglutinatietest met vaginaal slijm op *Campylobacter fetus* ondergaan, en
  - b) hadden alle voor de spermaproductie gebruikte stieren in de twaalf maanden voor de winning met negatief resultaat een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van *Campylobacter fetus* op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina ondergaan.
- II.1.4. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van stieren in een spermawinningscentrum waar:
- <sup>(2)</sup>hetzij [alle runderen niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd en ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan;]
- <sup>(2)</sup>hetzij [niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis gevaccineerde runderen ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en tests op infectieuze bovine rinotracheïtis niet worden uitgevoerd bij stieren die in het centrum een eerste inenting tegen infectieuze bovine rinotracheïtis hebben ontvangen nadat zij met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en die sinds de eerste inenting regelmatig opnieuw zijn gevaccineerd met tussenpozen van niet meer dan zes maanden.]
- II.1.5. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van stieren die:
- II.1.5.1.
- <sup>(2)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de winning niet tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd;]
- <sup>(2)</sup>hetzij [minder dan twaalf maanden voor de winning, maar meer dan 30 dagen daarvoor, tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd, en 5 % van elke winning (minimaal vijf rietjes) is in een in de lidstaat van bestemming gelegen of door die lidstaat aangewezen laboratorium (.....)<sup>(3)</sup> aan een virusisolatietest op mond-en-klauwzeer onderworpen, met negatief resultaat;]
- II.1.5.2.
- <sup>(2)</sup>hetzij [niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd;]
- <sup>(2)</sup>hetzij [tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd overeenkomstig punt II.1.4.]
- II.1.6. Het in deel I beschreven sperma is gedurende ten minste 30 dagen na de winning onder goedgekeurde voorwaarden opgeslagen<sup>(4)</sup>.
- II.1.7. Het in deel I beschreven sperma is naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer zoals aangegeven in vak I.19.

**Toelichting**

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-SEM-C-INTRA

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, punt b), eerste streepje, van Richtlijn 88/407/EEG) waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, punt b), van Richtlijn 88/407/EEG) of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj en moet voor 31 december 2004 vallen. Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Naam van het laboratorium.</p> <p>(4) Mag worden geschrapt in het geval van vers sperma.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 26

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN  
RUNDEREN DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU)  
2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsof-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht	
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer	
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
		<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's van runderen zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> van runderen zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.2.1. die vrij waren van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p>II.2.2.2. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.2.3. die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.2.3. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose en de voor de inrichting van oorsprong verantwoordelijke officiële dierenarts heeft verklaard dat zich daar ten minste in de drie voorafgaande jaren geen klinisch geval van enzoötische boviene leukose heeft voorgedaan;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.2.4. die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p>	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.2.4. die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en de voor de inrichting van oorsprong verantwoordelijke officiële dierenarts heeft verklaard dat zich daar ten minste in de twaalf voorafgaande maanden geen klinisch geval van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis heeft voorgedaan;]</p> <p>II.2.2.5. waar in de periode van 30 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;]</li> </ul> <p>II.2.3. door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.2.4. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-enklauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor schapen en geiten;</p> <p>II.2.5.2. in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte en infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</p> <p>II.2.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>II.2.6. voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p>II.2.6.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6.2. zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>hetzij [II.2.6.2. zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning of productie van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p>II.2.6.2.1. zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p> <p>II.2.6.2.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van punt 1, onder b), of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.6.2.3. de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(4)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p>II.2.6.2.4. de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.7. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.7.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.7.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.7.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup> de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.7.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.7.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van de oöcyten met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.7.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen;]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een derde land of gebied of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.3. zij verbleven in het land van uitvoer waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.2.8.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat tussen 28 en 60 dagen na de datum van winning van de oöcyten is genomen, met negatief resultaat;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.2.8.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen, met negatief resultaat.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.9. voldoen aan de diergezondheidsvoorschriften van bijlage II, deel 1, hoofdstuk III, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.3.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.3.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.3.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.3.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.3.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(10)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.26:</p> <p>Vak I.30:</p>	<p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Soort”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Soort”: Kies uit “<i>Ovis aries</i>” of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo’s van de zending zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo’s van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(3) Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo’s.</p> <p>(4) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(5) Van toepassing op zendingen oöcyten en in vitro geproduceerde embryo’s.</p> <p>(6) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo’s.</p> <p>(7) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(8) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(9) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(10) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 27

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN EMBRYO'S VAN  
RUNDEREN DIE VOOR 21 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 89/556/EEG  
VAN DE RAAD, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET  
EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE  
EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "BOV-EMB-B-  
INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode  <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-EMB-B-INTRA

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a	II.b
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>	<b>Imsoc-referentie</b>
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven embryo's:</p> <p>II.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG van de Raad;</p> <p>II.2. in verzegelde recipiënten naar de plaats van lading zijn verzonden overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;</p> <p>II.3. afkomstig zijn van donorrunderen die voldoen aan bijlage B bij Richtlijn 89/556/EEG;</p> <p>II.4. ofwel door kunstmatige inseminatie, ofwel door in-vitrofertilisatie<sup>(1)</sup> zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad zijn erkend, en zijn geladen in een lidstaat van de Europese Gemeenschap of in een derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/639/EG van de Commissie<sup>(1)(2)</sup>.</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b> Vak I.17: Vermeld voor ingevoerde embryo's het nummer van het invoercertificaat. Vak I.30: "<i>Identificatiemerk</i>": Overeenkomstig de identificatiegegevens van de donorkoeien en de winningsdatum op het rietje. "<i>Type</i>": Geef aan of de zona pellucida a) is doorgeprikt of b) niet is doorgeprikt.</p> <p><b>Deel II:</b> <sup>(1)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is. <sup>(2)</sup> PB L 292 van 15.9.2004, blz. 21.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>		
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	
Datum		
Stempel	Handtekening	

## HOOFDSTUK 28

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG

## (MODEL "BOV-GP-PROCESSING-INTRA")

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsof-referentie</b>	<b>QR-code</b>
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>	
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	
	Naam	Naam	Registratienummer
	Adres	Adres	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres	Adres		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode	
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>		
	Type	Code	
	Land	ISO-landcode	
	Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>		<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur		<input type="checkbox"/> Gekoeld		<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer				Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden		<input type="checkbox"/> Slacht		<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting		<input type="checkbox"/> Levende producten	
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige		<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer		<input type="checkbox"/> Tentoonstelling		<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied	
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild		<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum		<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum		<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden	
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking		<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbetersaars		<input type="checkbox"/> Technisch gebruik		<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting	
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie		<input type="checkbox"/> Bestuiving		<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie		<input type="checkbox"/> Overig	
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land				ISO-landcode			
Plaats van uitgang				Code van de grenscontrolepost			
Plaats van binnenkomst				Code van de grenscontrolepost			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat		ISO-landcode		Derde land		ISO-landcode	
Lidstaat		ISO-landcode		Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost	
Lidstaat		ISO-landcode					
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b>			
				<input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup>[model BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup>[model BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)/(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryo-winningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 29

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG

## (MODEL "BOV-GP-STORAGE-INTRA")

EUROPESE UNIE				INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>			<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam			<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres			<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	ISO-landcode		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>			<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		
	Naam			Naam	Registratienummer	
	Adres			Adres		
	Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode			<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code			<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>			<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
Naam	Registratie-/erkenningsnummer			Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres			Adres			
Land	ISO-landcode			Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>			<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>			<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig			Naam	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig			Adres		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig			Land	ISO-landcode	
Document			<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
				Type	Code	
				Land	ISO-landcode	
				Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren							
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer <span style="margin-left: 150px;">Zegelnummer</span>							
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Slacht <input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting <input type="checkbox"/> Levende producten <input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige <input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer <input type="checkbox"/> Tentoonstelling <input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied <input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild <input type="checkbox"/> Verzendingscentrum <input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum <input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbetersaars <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting <input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Bestuiving <input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Overig							
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b> Derde land <span style="margin-left: 150px;">ISO-landcode</span> Plaats van uitgang <span style="margin-left: 150px;">Code van de grenscontrolepost</span> Plaats van binnenkomst <span style="margin-left: 150px;">Code van de grenscontrolepost</span>							
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat		ISO-landcode		Derde land		ISO-landcode	
Lidstaat		ISO-landcode		Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost	
Lidstaat		ISO-landcode					
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids-certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D1 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D2 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D3 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup>[model BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D1 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D2 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage D3 bij Richtlijn 88/407/EEG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 1 in bijlage II, deel 1, afdeling A, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 2 in bijlage II, deel 1, afdeling B, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 3 in bijlage II, deel 1, afdeling C, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Soort”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo's van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 30

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA VAN SCHAPEN EN GEITEN  
DAT NA 20 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“OV/CAP-SEM-A-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Adres Land ISO-landcode	Registratienummer
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Het in deel I beschreven sperma van schapen<sup>(1)</sup>/geiten<sup>(1)</sup> is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Het in deel I beschreven sperma van schapen<sup>(1)</sup>/geiten<sup>(1)</sup> is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit de inrichting waar de donordieren worden gehouden, zoals bedoeld in artikel 13 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p>II.1.1. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming verkregen dat deze de zending zal aanvaarden;</p> <p>II.1.2. de donordieren zijn vóór de winning van het sperma klinisch onderzocht door een dierenarts;</p> <p>II.1.3. de exploitant bewaart in de inrichting documentatie die ten minste de in artikel 8, lid 1, onder a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde informatie bevat;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.4. is gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is/zijn erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar of gecontroleerd risico op klassieke scrapie, behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorwaarden van punt 1.3, onder c), iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.4. is gewonnen van dieren die gedurende de laatste drie jaar voor de winning ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende de laatste drie jaar voor de winning aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en), behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorschriften van punt 1.3, onder c), iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.4. is gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden in een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.4. is gewonnen van schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR.]</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>II.2.2.</p> <p>II.2.2.1.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij</p> <p>II.2.2.2.</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2.3.</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.2.2.3.</p> <p>II.2.2.4.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij</p>	<p>voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p>[zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p>[zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p>waar in de laatste 42 dagen geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p>waar de in de inrichtingen gehouden geiten gedurende ten minste de periode van twaalf maanden onderworpen zijn aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), zoals bedoeld in artikel 15, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en indien in die periode melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichtingen gehouden geiten, zijn maatregelen genomen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij die gedelegeerde verordening;]</p> <p>waar in de periode van 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p>[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra;]</p> <p>[in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;]</li> </ul>
---	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2.5. waar in de periode van twaalf maanden geen melding is gemaakt van epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.2.6. waar zij in de periode van 60 dagen voor hun verblijf in de in punt II.2.6 bedoelde quarantainevoorziening met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>) of een andere test voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>) met een gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;]</p> <p>II.2.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>II.2.4. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 45, lid 2 of 4, of artikel 46, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten of van een nieuwe ziekte die relevant is voor schapen en geiten;</p> <p>II.2.5.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en, in het geval van schapen en van geiten die samen met schapen worden gehouden, epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</p> <p>II.2.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>II.2.6. gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.2.6.1. zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.6.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte gemeld;</p> <p>II.2.6.3. zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6.4. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;</p> <p>II.2.7. zijn gehouden in het spermawinningscentrum</p> <p>II.2.7.1. dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.7.2. waar geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en <sup>(1)(3)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;] <sup>(1)(4)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat;]</p> <p>II.2.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en <sup>(1)(3)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en gedurende 30 dagen na de datum van winning vrij was van mond-en-klauwzeer;] <sup>(1)(4)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat vrij was van mond-en-klauwzeer, en de donordieren zijn gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk vóór de winning van het sperma in dat spermawinningscentrum gehouden;]</p> <p>II.2.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.2.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.2.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.2.8.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma;]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.8.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.8.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.8.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p>II.2.9. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.2.9.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.9.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.9.3. zij verbleven in de lidstaat waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.2.9.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de laatste winning van het sperma;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.9.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7, met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.10. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(8)</sup>[II.2.10.2. voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>II.2.11.</p> <p>II.2.11.1.</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.11.2.</p> <p>II.2.12.</p> <p>II.2.12.1.</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.12.2.</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.2.13.</p> <p>II.2.13.1.</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.13.2.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.3.3.</p> <p>II.3.3.1.</p> <p>II.3.3.2.</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.3.3.3.</p>	<p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in een periode van ten minste 21 dagen na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder d), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p>in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p>met negatief resultaat zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor de winning van het sperma zijn genomen:</p> <p>voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p>is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;]</p> <p>is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p>is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p><sup>(1)/(10)</sup>[II.4. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:</p> <p>II.4.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gentamicine (250 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(11)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gentamicine (250 µg);</li> <li>- penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);</li> <li>- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum of, in het geval van een inrichting zoals bedoeld in artikel 13 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, het unieke registratienummer en het adres van de inrichting van verzending van de zending sperma.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p>
--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(3) Van toepassing op schapen.</p> <p>(4) Van toepassing op geiten.</p> <p>(5) Van toepassing op in een spermawinningscentrum gewonnen sperma.</p> <p>(6) Van toepassing op ingevroren sperma.</p> <p>(7) Van toepassing op vers en gekoeld sperma.</p> <p>(8) Van toepassing op schapen en op geiten die samen met schapen worden gehouden.</p> <p>(9) Van toepassing op sperma dat is gewonnen in een inrichting waar de donordieren worden gehouden, zoals bedoeld in artikel 13 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>(10) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(11) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.</p>	<p>“Type”: Sperma.</p> <p>“Soort”: Kies uit “<i>Ovis aries</i>” of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum of, in het geval van een inrichting zoals bedoeld in artikel 13 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, het unieke registratienummer van de inrichting waar het sperma is gewonnen.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
<p><b>Officiële dierenarts</b></p>	
<p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Naam lokale controle-eenheid</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Code lokale controle-eenheid</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 31

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
SCHAPEN EN GEITEN DAT NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR 21 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“OV/CAP-SEM-B-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Adres Land ISO-landcode	Registratienummer
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-INTRA

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie	
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:				
II.1. Het in deel I beschreven sperma:				
	II.1.1.	is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum <sup>(1)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.2.	is afkomstig van donordieren die voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk II, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.3.	is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder II, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
Deel II: Certificering	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.4.	is gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is/zijn erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar of gecontroleerd risico op klassieke scrapie;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.4.	is gewonnen van dieren die gedurende de laatste drie jaar voor de winning ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende de laatste drie jaar voor de winning aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en);]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.4.	is gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden in een lidstaat of gebied daarvan met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie waarvan de status overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is erkend;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.4.	is gewonnen van schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR;]	
		II.1.5.	is overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.2.	Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.2.	Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal <sup>(3)</sup> : ..... ]	
	<b>Toelichting</b>			
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.				
<b>Deel I:</b>				
Vak I.11: <i>Plaats van verzending</i> : het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.				
Vak I.12: <i>Plaats van bestemming</i> : het spermawinningscentrum, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van het sperma.				
Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.				
Vak I.30: <i>Identificatienummer</i> : de officiële identificatie van het dier. <i>Datum van winning</i> : vermelden als dd/mm/jjjj. <i>Erkenningsnummer van het centrum</i> : het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.				
<b>Deel II:</b>				
(1)	Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.			
(2)	Schrappen wat niet van toepassing is.			
(3)	Namen en concentraties invullen.			

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-INTRA

<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 32

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
SCHAPEN EN GEITEN DAT VOOR 1 SEPTEMBER 2010 IS GEWONNEN,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG,  
DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“OV/CAP-SEM-C-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
	Adres	Adres	ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	ISO-landcode		
	Land			
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I beschreven sperma:</p> <p>II.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I en II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2. afkomstig is van donordieren die voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk II, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.3. is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder II, en hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4. voldoet aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4. voldoet aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en bestemd is voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en dat de donordieren met betrekking tot scrapie voldoen aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties<sup>(3)</sup>.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van het sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: Identificatienummer: de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj. Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p>		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-SEM-C-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst. (2) Schrappen wat niet van toepassing is. (3) Aanvullende garanties zoals vastgesteld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 33

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN  
SCHAPEN EN GEITEN DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF  
GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU)  
2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM  
OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD  
(MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land ISO-landcode			
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	Land ISO-landcode		
	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's van schapen<sup>(1)</sup>/geiten<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> van schapen<sup>(1)</sup>/geiten<sup>(1)</sup> zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De zending bestaat uit embryo's van schapen of geiten die voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is/zijn erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar of gecontroleerd risico op klassieke scrapie, behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorwaarden van punt 1.3, onder c), iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die gedurende de laatste drie jaar voor de winning ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende de laatste drie jaar voor de winning aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en), behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorschriften van punt 1.3, onder c), iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden in een lidstaat die of een gebied van een lidstaat dat is opgenomen in de lijst van lidstaten en gebieden van lidstaten met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van schapen en</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup>hetzij [zijn van het prioneiwitgenotype ARR/ARR;]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup>hetzij [bezitten ten minste één ARR-allel.]]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.3.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.3.2. afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.3.2.1. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.3.2.2. waar in de laatste 42 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.3.2.2. waar de in de inrichtingen gehouden geiten gedurende ten minste de periode van twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> onderworpen zijn aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), zoals bedoeld in artikel 15, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en indien in die periode melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichtingen gehouden geiten, zijn maatregelen genomen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij die gedelegeerde verordening;]</p> <p>II.3.2.3. waar in de periode van 30 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;]</li> </ul> <p>II.3.3. door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p>	
---	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3.4.</p> <p>II.3.5.</p> <p>II.3.5.1.</p> <p>II.3.5.2.</p> <p>II.3.5.3.</p> <p>II.3.5.4.</p> <p>II.3.6.</p> <p>II.3.6.1.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.6.2.</p> <p><sup>(1)(5)</sup>hetzij [II.3.6.2.</p> <p>II.3.6.2.1.</p>	<p>individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 45, lid 2 of 4, of artikel 46, lid 1 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten of van een nieuwe ziekte die relevant is voor schapen en geiten;</p> <p>zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en, in het geval van schapen en van geiten die samen met schapen worden gehouden, epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.3.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.3.5.2 voldoen;</p> <p>niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p>zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p>zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p>zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning of productie van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p>zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p>
---	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3.6.2.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van punt 1, onder b), of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.3.6.2.3. de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(6)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p>II.3.6.2.4. de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p>II.3.7. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.3.7.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.3.7.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.3.7.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup>;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.3.7.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.3.7.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.7.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen;]</p> <p>II.3.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.3.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.8.3. zij verbleven in een lidstaat of een zone daarvan waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.3.8.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat tussen 28 en 60 dagen na de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is genomen, met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.8.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, met negatief resultaat.]]</p> <p>II.4. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.4.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.4.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.4.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.4.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.4.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.4.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.6. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(11)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “Type”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.          “Soort”: Kies uit “Ovis aries” of “Capra hircus”, naargelang van het geval.          “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.          “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst.          “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.          “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd.          “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(3) Van toepassing op schapen.</p> <p>(4) Van toepassing op geiten.</p> <p>(5) Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo's.</p> <p>(6) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's. <sup>(8)</sup> Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van schapen of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(9) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(10) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(11) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 34

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN SCHAPEN EN GEITEN DIE NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR  
21 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL  
2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD  
(MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land ISO-landcode			
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	ISO-landcode		
	Land			
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vivo verkregen eicellen<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen door een embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen door een embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punten 1 en 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen eicellen voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven gemicromanipuleerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>[II.3. de zending bestaat uit embryo's van schapen of geiten die voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is/zijn erkend als bedrijf met een verwaarloosbaar of gecontroleerd risico op klassieke scrapie;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die gedurende de laatste drie jaar voor de winning ononderbroken zijn gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende de laatste drie jaar voor de winning aan de voorschriften van bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van dieren die sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden in een lidstaat of gebied daarvan met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie waarvan de status overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.2, eerste alinea, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 is erkend;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn gewonnen van schapen en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zijn van het prioneiwitgenotype ARR/ARR;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [bezitten ten minste één ARR-allel en zijn gewonnen na 1 januari 2015;]]</p> <p>II.4. de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn afkomstig van donorooien<sup>(1)</sup>/donorgeiten<sup>(1)</sup> die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.5. de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donordieren met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.5. de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.5. de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van schapen en geiten;]</p> <p>II.6. de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19. is vermeld.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam/embryoproductieteam dat de embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van de eicellen/embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: "<i>Type</i>": specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.  Identificatienummer: de officiële identificatie van het dier.  De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.  Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p><sup>(2)</sup> Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.</p>	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>
--	---

## HOOFDSTUK 35

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN SCHAPEN EN GEITEN DIE VOOR 1 SEPTEMBER 2010 ZIJN  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD  
(MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	Registratie-/erkenningsnummer	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam	Adres	Naam	Adres	
Adres	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
Land ISO-landcode				
<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Naam	Adres	
Document		Land	ISO-landcode	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code	
		Type	Land ISO-landcode	
		Land	Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven eicellen/embryo's<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen onder omstandigheden die voldoen aan de voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2. afkomstig zijn van donoroöien/donorgeiten<sup>(1)</sup> die voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk IV, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.3. embryo's van schapen of geiten zijn die voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.1. zij voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG en bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.1. zij voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG en bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en zijn bestemd voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en de donordieren voldoen met betrekking tot scrapie aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties<sup>(2)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma voldoet aan de voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG en van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma voldoet aan de voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG en van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en het is bestemd voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals van toepassing op 31 augustus 2010, en de donordieren voldoen met betrekking tot scrapie aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties<sup>(2)</sup>.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van de eicellen/embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Vak I.30: “Type”: specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.          Identificatienummer: de officiële identificatie van het dier.          De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.          Erkeningsnummer van het team: het erkeningsnummer van het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo’s heeft gewonnen, zoals aangegeven in vak I.11.</p> <p><b>Deel II:</b>          (1) Schrappen wat niet van toepassing is.          (2) Aanvullende garanties zoals vastgesteld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 36

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad

## (MODEL "OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA")

EUROPESE UNIE				INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>			<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam			<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres			<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	ISO-landcode		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>			<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		
	Naam			Naam	Registratienummer	
	Adres			Adres		
	Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode			<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code			<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>			<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
	Naam	Registratie-/erkenningsnummer			Naam	Registratie-/erkenningsnummer
	Adres			Adres		
Land	ISO-landcode			Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>			<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>			<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig			Naam	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig			Adres		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig			Land	ISO-landcode	
Document			<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
				Type	Code	
				Land	ISO-landcode	
				Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren							
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer <span style="float: right;">Zegelnummer</span>							
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbetersaars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>					
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>		<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee					
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>					
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>		<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>					
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“<i>Soort</i>”: Vermeld “<i>Ovis aries</i>” en/of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van schapen en/of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 37

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad

## (MODEL "OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA")

EUROPESE UNIE				INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>			<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam			<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres			<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	ISO-landcode		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>			<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		
	Naam			Naam	Registratienummer	
	Adres			Adres		
	Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode			<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code			<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>			<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
	Naam	Registratie-/erkenningsnummer			Naam	Registratie-/erkenningsnummer
	Adres			Adres		
Land	ISO-landcode			Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>			<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>			<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig			Naam	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig			Adres		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig			Land	ISO-landcode	
Document			<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
				Type	Code	
				Land	ISO-landcode	
				Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>		<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur		<input type="checkbox"/> Gekoeld		<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer				Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden		<input type="checkbox"/> Slacht		<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting		<input type="checkbox"/> Levende producten	
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige		<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer		<input type="checkbox"/> Tentoonstelling		<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied	
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild		<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum		<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum		<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden	
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking		<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbetersaars		<input type="checkbox"/> Technisch gebruik		<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting	
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie		<input type="checkbox"/> Bestuiving		<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie		<input type="checkbox"/> Overig	
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land				ISO-landcode			
Plaats van uitgang				Code van de grenscontrolepost			
Plaats van binnenkomst				Code van de grenscontrolepost			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat		ISO-landcode		Derde land		ISO-landcode	
Lidstaat		ISO-landcode		Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost	
Lidstaat		ISO-landcode					
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b>			
				<input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage III, deel A, bij Besluit 2010/470/EU van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage III, deel B, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in bijlage III, deel C, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in Beschikking 95/388/EG van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in bijlage III, deel A, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in bijlage III, deel B, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in bijlage III, deel C, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in Beschikking 95/388/EG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>2)</sup><i>en/of</i> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/472/EU van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/472/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in bijlage II bij Beschikking 2008/635/EG<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld; II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s. “<i>Soort</i>”: Vermeld “<i>Ovis aries</i>” en/of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval. “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer. “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst. “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd. “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd. “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van schapen en/of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 38

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA VAN VARKENS DAT NA  
20 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“POR-SEM-A-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam		
	Adres	Adres		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type			
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma van varkens is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. voor het begin van de in punt II.2.8 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.2.1. die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.2.2. die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> overeenkomstig de voorschriften van bijlage II, deel 5, hoofdstuk IV, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.2.3. waar in de periode van ten minste twaalf maanden geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd;</p> <p>II.2.2.4. waar in de periode van ten minste drie maanden geen enkel dier tegen infectie met het abortus blauw-virus is gevaccineerd en geen infectie met het abortus blauw-virus is geconstateerd;</p> <p>II.2.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>II.2.4. zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest of van een nieuwe ziekte die relevant is voor varkens;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.5.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en infectie met het abortus blauw-virus;</p> <p>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</p> <p>II.2.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>II.2.6. gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.2.6.1. zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.6.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte gemeld;</p> <p>II.2.6.3. zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</p> <p>II.2.6.4. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;</p> <p>II.2.6.5. zij was gedurende ten minste de drie voorafgaande maanden vrij was van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>;</p> <p>II.2.7. zijn gehouden in het spermawinningscentrum</p> <p>II.2.7.1. dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.2.7.2. waar geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en  <sup>(2)(3)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]  <sup>(2)(4)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat;]</p> <p>II.2.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en  <sup>(2)(3)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en gedurende 30 dagen na de datum van winning vrij was van mond-en-klauwzeer;]  <sup>(2)(4)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat vrij was van mond-en-klauwzeer, en de donordieren zijn gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk vóór de winning van het sperma in dat spermawinningscentrum gehouden;]</p> <p>II.2.7.4. waar geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van toelating en ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma;</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

II.2.8.	<p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.8.1. wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>II.2.8.2. wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,  <sup>(2)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]  <sup>(2)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8.3. wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of een serumneutralisatietest, als het gaat om dieren uit een lidstaat of een zone daarvan waar klassieke varkenspest is gemeld of waar in de voorafgaande twaalf maanden tegen deze ziekte is gevaccineerd;]</p> <p>II.2.8.4. wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (de immunoperoxidase monolaag-assay (IPMA), de immunofluorescentietoets (IFA) of de Elisa);</p>
II.2.9.	<p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op monsters die in een periode van ten minste 21 dagen na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.9.1. wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>II.2.9.2. wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,  <sup>(2)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]  <sup>(2)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9.3. wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of een serumneutralisatietest, als het gaat om dieren uit een lidstaat of een zone daarvan waar klassieke varkenspest niet is gemeld en waar in de voorafgaande twaalf maanden niet tegen deze ziekte is gevaccineerd;]</p> <p>II.2.9.4. wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (IPMA, IFA of Elisa) en een test op het virusgenoom (omgekeerde transcriptase polymerase-kettingreactie (RT-PCR), geneste RT-PCR, realtime RT-PCR);</p>

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

<p>II.2.10.</p> <p>II.2.10.1.</p> <p>II.2.10.2.</p> <p>II.2.10.3.</p> <p>II.2.10.4.</p> <p>II.2.11.</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij</p> <p>II.3.</p> <p>II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.3.3.</p> <p>II.3.3.1.</p>	<p>in het spermawinningscentrum aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 2, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,</p> <p><sup>(2)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]</p> <p><sup>(2)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p>wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of serumneutralisatietest;</p> <p>wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (IPMA, IFA of Elisa);</p> <p>zijn onderworpen aan de in punt II.2.10 bedoelde tests die overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 2, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen van:</p> <p>[alle dieren onmiddellijk vóór het verlaten van het spermawinningscentrum of bij aankomst in het slachthuis en in geen geval later dan twaalf maanden na de datum van toelating tot het spermawinningscentrum.]</p> <p>[ten minste 25 % van de dieren in het spermawinningscentrum om de drie maanden om te testen op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en klassieke varkenspest, en ten minste 10 % van de dieren in het spermawinningscentrum elke maand om te testen op infectie met het abortus blauw-virus.]</p> <p>[ten minste 10 % van de dieren in het spermawinningscentrum elke maand om te testen op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, klassieke varkenspest en infectie met het abortus blauw-virus.]</p> <p>Het in deel I beschreven sperma</p> <p>is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

<p>II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p> <p>II.4. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:</p> <p>II.4.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica, dat met name doeltreffend is tegen leptospiren, is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(5)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);</li> <li>- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C of 15 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “Type”: Sperma.  “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.  “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.  “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.  “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>	
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-SEM-A-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register. (2) Schrappen indien niet van toepassing. (3) Van toepassing op ingevroren sperma. (4) Van toepassing op vers en gekoeld sperma. (5) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.
	<b>Officiële dierenarts</b>
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 39

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
VARKENS DAT VOOR 21 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 90/429/EEG, DIE NA 20 APRIL  
2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET SPERMAWINNINGSCENTRUM  
WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL “POR-SEM-B-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		
	Naam	Naam	Registratienummer	
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
	Type	Code		
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POR-SEM-B-INTRA

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie	
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I beschreven sperma is:			
	II.1.	gewonnen, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum <sup>(1)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage A, hoofdstukken I en II, bij Richtlijn 90/429/EEG;		
	<sup>(2)</sup> [II.2.	gewonnen in een spermawinningscentrum waar alleen dieren verblijven die niet zijn gevaccineerd tegen de ziekte van Aujeszky en die voldoen aan de voorschriften van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG;]		
	<sup>(2)(3)</sup> en/of [II.2.	gewonnen in een spermawinningscentrum waar sommige of alle dieren tegen de ziekte van Aujeszky zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin en voldoen aan de voorschriften van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG;]		
	II.3.	gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de normen van bijlage C bij Richtlijn 90/429/EEG.		
	<b>Toelichting</b>			
	Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.			
	<b>Deel I:</b>			
	Vak I.11: <i>Plaats van verzending</i> : het spermawinningscentrum van verzending van het sperma.			
	Vak I.12: <i>Plaats van bestemming</i> : het spermawinningscentrum, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van het sperma.			
Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.				
Vak I.30: Het identificatienummer moet het officiële identificatiemerk van het dier omvatten overeenkomstig Richtlijn 2008/71/EG van de Raad van 15 juli 2008 met betrekking tot de identificatie en de registratie van varkens (PB L 213 van 8.8.2008, blz. 31).				
<i>Datum van winning</i> : vermelden als dd/mm/jjjj.				
<i>Erkenningsnummer van het centrum</i> : het erkenningsnummer van het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.				
<b>Deel II:</b>				
<sup>(1)</sup> Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Richtlijn 90/429/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.				
<sup>(2)</sup> Schrapen wat niet van toepassing is.				
<sup>(3)</sup> Deze optie moet worden geschrapt als de lidstaat, of een regio daarvan, van bestemming vrij is van de ziekte van Aujeszky overeenkomstig artikel 10 van Richtlijn 64/432/EEG, de Commissie hiervan overeenkomstig bijlage C, punt 4, bij Richtlijn 90/429/EEG in kennis heeft gesteld en voorkomt op de lijst op de volgende website: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a>				
<b>Officiële dierenarts</b>				
Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel		
Naam lokale controle-eenheid		Code lokale controle-eenheid		
Datum				
Stempel		Handtekening		

## HOOFDSTUK 40

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN  
VARKENS DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU)  
2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	Registratie-/erkenningsnummer
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Adres	Adres
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>		Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
Document	Type	Code		
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's van varkens zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> van varkens zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2. afkomstig waren van een lidstaat of een zone daarvan die vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky of waar een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met de ziekte van Aujeszky wordt uitgevoerd;]</p> <p>II.2.3. afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.3.1. waar in de laatste 42 dagen voor de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij varkens en waar ten minste in de periode van twaalf maanden voor de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3.2.1. biobeveiligings- en risicobeperkingsmaatregelen zoals bedoeld in artikel 19, lid 1, punt f, i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn ingevoerd;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.3.2.2. de in de inrichtingen gehouden varkens overeenkomstig artikel 19, lid 1, punt f, ii), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.3.2. waar in de periode van ten minste twaalf maanden voor de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd;</p> <p>II.2.4. door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen;</p> <p>II.2.5. zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 52 of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.6. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.6.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest of van een nieuwe ziekte die relevant is voor varkens;</p> <p>II.2.6.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en infectie met het abortus blauw-virus;</p> <p>II.2.6.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.6.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.6.2 voldoen;</p> <p>II.2.6.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>II.2.7. voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p>II.2.7.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.7.2. zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>hetzij [II.2.7.2. zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning of productie van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p>II.2.7.2.1. zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.7.2.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van punt 1, onder b), of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.7.2.3. de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(5)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p>II.2.7.2.4. de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.2.8. bij twee gelegenheden met een tussenpoos van ten minste 21 dagen negatief hebben gereageerd op een serologische test op infectie met het abortus blauw-virus, waarbij de tweede test binnen een periode van 15 dagen voor de winning van de embryo's is uitgevoerd.]</p> <p>II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.3.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.3.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.3.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.3.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.3.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(9)</sup>[II.4. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.5. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(11)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19:                   Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26:                   Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.  “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst.  “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd.  “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Deel II:</b>	
<p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(3) Niet van toepassing op in vivo verkregen embryo's die een trypsinebehandeling hebben ondergaan.</p> <p>(4) Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo's.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika (<a href="http://www.iets.org">http://www.iets.org</a>).</p> <p>(6) Van toepassing op in vivo verkregen embryo's.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's. <sup>(8)</sup> Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(9) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(10) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(11) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 41

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN VARKENS DIE NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR 21 APRIL 2021  
ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven eicellen/embryo's<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1. zijn geproduceerd/gewonnen<sup>(1)</sup>, verwerkt en opgeslagen door een embryowinningsteam/embryoproductieteam<sup>(1)(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2. voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.3. afkomstig zijn van donorzeugen die voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. in vivo verkregen embryo's zijn die:</p> <p>II.4.1. door kunstmatige inseminatie zijn bevrucht met sperma dat voldoet aan de voorschriften van Richtlijn 90/429/EEG;</p> <p>II.4.2. van oorsprong zijn uit een lidstaat of een regio daarvan:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en met trypsine zijn gewassen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en met trypsine zijn gewassen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. in vitro geproduceerde/gemicromanipuleerde<sup>(1)</sup> embryo's zijn die:</p> <p>II.4.1. door in-vitrofertilisatie zijn bevrucht met sperma dat voldoet aan de voorschriften van Richtlijn 90/429/EEG;</p> <p>II.4.2. van oorsprong zijn uit een lidstaat of een regio daarvan:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en de donordieren van de voor de productie gebruikte eicellen voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en de donordieren van de voor de productie gebruikte eicellen voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. in vivo verkregen eicellen zijn die van oorsprong zijn uit een lidstaat of een regio daarvan:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en afkomstig zijn van donordieren die voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en afkomstig zijn van donordieren die voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of een regio daarvan die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p>II.5. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading zijn verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b>  Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam/embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.  Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryo-productieteam, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van de eicellen/embryo's.  Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.  Vak I.30: "Type": specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.  Identificatienummer: de officiële identificatie van het dier.  De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.  Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam/embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, zoals aangegeven in vak I.11.</p> <p><b>Deel II:</b>  <sup>(1)</sup> Schrapen wat niet van toepassing is.  <sup>(2)</sup> Alleen embryowinningsteams of embryo-productieteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 42

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN VARKENS DIE VOOR 1 SEPTEMBER 2010 ZIJN GEWONNEN  
OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR  
HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE  
OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL  
“POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam		
	Adres	Adres		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam			
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres			
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren	Type			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Land	ISO-landcode		
Laadkist- of recipiëntnummer	Referentienummer van het handelsdocument			
	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven eicellen/embryo's<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen onder omstandigheden die voldoen aan de voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.2. zijn afkomstig van donorzeugen die voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk IV, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.3. voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. In het geval van embryo's,</p> <p>II.2.1. voldoet het voor de bevruchting gebruikte sperma aan de voorschriften van Richtlijn 90/429/EEG;</p> <p>II.2.2. zijn zij gewassen met trypsine<sup>(2)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. In het geval van eicellen, zijn zij afkomstig van een donorzeug die voldoet aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG<sup>(2)</sup>.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b> Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen. Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam, de verwerkingsinrichting voor levende producten, het opslagcentrum voor levende producten of de inrichting van bestemming van de eicellen/embryo's. Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer. Vak I.30: "Type": specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. Identificatienummer: de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj. Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen, zoals aangegeven in vak I.11.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)      Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2)      Deze voorwaarde is alleen van toepassing op eicellen en embryo's die van oorsprong zijn uit lidstaten of regio's daarvan die niet zijn opgenomen in de bijlagen I en II bij Beschikking 2008/185/EG (PB L 59 van 4.3.2008, blz. 19) en bestemd zijn voor lidstaten of regio's daarvan die daar wel in zijn opgenomen. De voorwaarde is ook van toepassing op verplaatsingen uit lidstaten of regio's daarvan die zijn opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG naar lidstaten of regio's daarvan die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG zijn opgenomen.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 43

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "POR-GP-PROCESSING-INTRA")

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
		ISO-landcode		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam		
	Adres	Adres		
	Land	Land	ISO-landcode	
		ISO-landcode		
<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
<b>I.11 Plaats van verzending</b>		<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
Naam	Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres		Adres		
Land	ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>		<b>I.16 Vervoerder</b>		
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Registratie-/vergunningsnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode	
Document		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>		
		Type	Code	
		Land	ISO-landcode	
		Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>		<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer					
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuur-dieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>					
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>		<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee					
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>					
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>		<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>					
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie verzegeld van (een) certifica(t)en overeenkomstig;</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.4.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Deel I:</b>	
Vak I.11:	“ <i>Plaats van verzending</i> ”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.
Vak I.12:	“ <i>Plaats van bestemming</i> ”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.
Vak I.17:	“ <i>Begeleidende documenten</i> ”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.
Vak I.19:	Vermeld het zegelnummer.
Vak I.26:	Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.
Vak I.30:	“ <i>Type</i> ”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s. “ <i>Identificatienummer</i> ”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer. “ <i>Identificatiemerk</i> ”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst. “ <i>Datum van winning/productie</i> ”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd. “ <i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i> ”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd. “ <i>Hoeveelheid</i> ”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.
<b>Deel II:</b>	
(1)	Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.
(3)	Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.
(4)	De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.
(5)	Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.
(6)	Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-INTRA

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-  
eenheidCode lokale controle-  
eenheid

Datum

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 44

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van varkens die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "POR-GP-STORAGE-INTRA")

EUROPESE UNIE				INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>			<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam			<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres			<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	ISO-landcode		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>			<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam			Naam		
	Adres			Adres		
	Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode		<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code		<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
<b>I.11 Plaats van verzending</b>			<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
Naam	Registratie-/erkenningsnummer		Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres			Adres			
Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>			<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>			<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig			Naam	Registratie-/vergunningsnummer	
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig			Adres		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig			Land	ISO-landcode	
Document			<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
				Type	Code	
				Land	ISO-landcode	
				Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>		<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer					
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbetersaars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>					
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>		<b>I.25 Journaal</b>					
		<input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee					
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>					
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>		<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>					
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.4.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)(5)</sup>II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-INTRA

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-  
eenheidCode lokale controle-  
eenheid

Datum

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 45

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA VAN PAARDACHTIGEN DAT  
NA 20 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“EQU-SEM-A-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
Document	Type	Code		
	Land	ISO-landcode		
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienumer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma van paardachtigen is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. voor hun binnenkomst in het spermawinningscentrum afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.2.1. waar in de periode van 30 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht;]</p> <p>II.2.2.2. waar in de periode van zes maanden voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van dourine, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van dourine;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]]</p> <p>II.2.2.3. waar in de periode van 90 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste drie maanden zijn genomen nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht en de inrichting is gereinigd en ontsmet;]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]]</p> <p>II.2.2.4. waar in de periode van 30 dagen voor de datum van winning van het sperma geen enkele paardachtige tekenen vertoonde van infectie met het equinearteritisvirus of van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.2.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>II.2.4. zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 58, lid 1, artikel 59, lid 1, of artikel 62, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;</p> <p>II.2.5.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het equinearteritisvirus, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infectie met het rabiësvirus en miltvuur;</p> <p>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</p> <p>II.2.6. die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.2.7.1, II.2.7.2 en/of II.2.7.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.2.7. aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.7.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID-of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;</p> <p>II.2.7.2. voor infectie met het equinearteritisvirus (EVA),</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>(2) [II.2.7.2.1.een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p>(2)en/of [II.2.7.2.2.een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.7.3. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.</p> <p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:</p> <p>(2) [II.2.7.3.1.de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen de periode van 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen de periode van 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p>(2)en/of [II.2.7.3.2.de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen de periode van 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.2.8. aan ten minste één van de volgende in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i), ii) en iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 omschreven testprogramma's zijn onderworpen met de in punt II.2.7 vermelde resultaten:</p> <p>(3)[II.2.8.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(4)</sup>;</p> <p>(3)[II.2.8.2. de donorhengst heeft gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen tijdens de winningsperiode verlaten, of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de datum van de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(4)</sup>, en de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.2.7 beschreven tests als volgt ondergaan:</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.2.7.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(4)</sup>;</p> <p>b) voor infectie met het equinearteritisvirus,  <sup>(2)</sup>hetzij [een in punt II.2.7.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(4)</sup>];  <sup>(2)</sup>hetzij [indien is bevestigd dat een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst geen virus uitscheidt, is een in punt II.2.7.2 beschreven test uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet meer dan zes maanden voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is verkregen<sup>(4)</sup> en een in die periode van zes maanden genomen bloedmonster<sup>(4)</sup> van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op infectie met het equinearteritisvirus een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4;]</p> <p>c) voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, de in punt II.2.7.3 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op drie monsters (swabs) die niet meer dan 60 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma zijn genomen<sup>(4)</sup>  <sup>(2)</sup>hetzij [op twee verschillende tijdstippen;]  <sup>(2)</sup>hetzij [op één tijdstip en aan een PCR of real-time PCR zijn onderworpen;]]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.2.8.3. de donorhengst voldoet niet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i) en ii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en het sperma is gewonnen voor verplaatsing naar een andere lidstaat als ingevroren sperma.  De in de punten II.2.7.1, II.2.7.2 en II.2.7.3 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen<sup>(4)</sup>, en de in de punten II.2.7.1 en II.2.7.3 beschreven tests zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters van de donorhengst die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd, zijn genomen<sup>(4)</sup>, en  <sup>(2)</sup>hetzij [de in punt II.2.7.2 beschreven tests op infectie met het equinearteritisvirus zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd of gebruikt, zijn genomen<sup>(4)</sup>];  <sup>(2)</sup>hetzij [als het gaat om een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst, is met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden van de donorhengst zijn genomen<sup>(4)</sup>, bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst heeft positief gereageerd op een serumneutralisatietest voor infectie met het equinearteritisvirus bij een serumverdunding van ten minste 1:4;]</p>
--	--

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

II.2.9. zijn onderworpen aan de in punt II.2.8 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(4)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(4)</sup>					
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1.		EVA II. 2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
						Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster

II.3. Het in deel I beschreven sperma

II.3.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;

II.3.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;

II.3.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:

II.3.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;

II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;

<sup>(2)(5)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]

<sup>(2)(6)</sup>[II.4. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:

II.4.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]

<sup>(2)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(7)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:

- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);
- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);
- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]

II.4.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

**Toelichting**

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

- Vak I.11: “*Plaats van verzending*”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.
- Vak I.12: “*Plaats van bestemming*”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.
- Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.
- Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.
- Vak I.30: “*Type*”: Sperma.  
 “*Identificatienummer*”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  
 “*Identificatiemerk*”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.  
 “*Datum van winning/productie*”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.  
 “*Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum*”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.  
 “*Hoeveelheid*”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.

**Deel II:**

Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.2.9.

## Afkortingen:

EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)
EIA-2	tweede test op EIA
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (EVA)
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-21 genomen

## Instructies:

Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.30 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.2.8.1, II.2.8.2 en/of II.2.8.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.2.8.1, II.2.8.2 en II.2.8.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.2.8.2 of II.2.8.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-INTRA

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1.	EVA II.2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

(1) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.

(2) Schrapen indien niet van toepassing.

(3) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.

(4) Vul de datum in in de tabel in punt II.2.9 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).

(5) Van toepassing op ingevroren sperma.

(6) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.

(7) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters) Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-eenheid Code lokale controle-eenheid

Datum

Stempel Handtekening

## HOOFDSTUK 46

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT NA 30 SEPTEMBER 2014 EN VOOR 21 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“EQU-SEM-B-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
	Adres	Adres	ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land			
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren	Type	ISO-landcode		
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> waar het in deel I beschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.1. gedurende de periode die liep van 30 dagen voor de eerste winning van het in deel I beschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van minimaal 30 dagen voor ingevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:</p> <p>II.1.1.1. het was gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied<sup>(3)</sup> van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(4)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</p> <p>II.1.1.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG vastgelegde voorwaarden voor bedrijven;</p> <p>II.1.1.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> <p>II.2. Alleen paardachtigen die voldeden aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG zijn tot het centrum toegelaten.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorchengsten die:</p> <p>II.3.1. bij de toelating tot het spermawinningscentrum en op de dag van de spermawinning geen klinische tekenen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;</p> <p>II.3.2. gedurende een periode van 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische tekenen van equine virale arteritis of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.3.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste spermawinning en vanaf de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3 tot het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.4. de tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium waarvan de accreditering overeenkomstig artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004<sup>(5)</sup> geldt voor de hierna bedoelde tests:</p> <p>II.3.4.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;</p> <p>II.3.4.2. voor equine virale arteritis (EVA),</p> <p><sup>(3)</sup> [II.3.4.2.1.een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-INTRA

	<p><sup>(3)</sup>en/of [II.3.4.2.2.een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p> <p>II.3.4.3. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.</p> <p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:</p> <p><sup>(3)</sup> [II.3.4.3.1.de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen de periode van 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen de periode van 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(3)</sup>en/of [II.3.4.3.2.de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen de periode van 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.3.5. als volgt aan ten minste één van de onder II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3 omschreven testprogramma's zijn onderworpen met de onder II.3.4 vermelde resultaten:</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.3.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor de handel in vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(7)</sup>;</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.2. de donorhengst heeft gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.3.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor de handel in vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(7)</sup>,</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-INTRA

	<p><i>en</i> de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor de handel in vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.3.4 omschreven tests als volgt ondergaan:</p> <p>a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.3.4.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(7)</sup>;</p> <p>b) voor equine virale arteritis,</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [een in punt II.3.4.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [een in punt II.3.4.2.2 omschreven test is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet eerder is verkregen<sup>(7)</sup> dan zes maanden voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen en een tijdens die zes maanden genomen<sup>(7)</sup> bloedmonster van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op equine virale arteritis een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4;]</p> <p>c) voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, een in punt II.3.4.3 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op drie monsters (swabs) die niet meer dan 60 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma zijn genomen<sup>(7)</sup></p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [op één tijdstip en aan een PCR of real-time PCR zijn onderworpen;]</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.3. de donorhengst voldoet niet aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk II, punt 1.6, onder a) en b), bij Richtlijn 92/65/EEG en het sperma is gewonnen voor de handel in ingevroren sperma.</p> <p>De in de punten II.3.4.1, II.3.4.2 en II.3.4.3 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen<sup>(7)</sup>,</p> <p><i>en</i> de in de punten II.3.4.1 en II.3.4.3 omschreven tests zijn niet eerder dan 14 dagen en niet later dan 90 dagen na de winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters van de donorhengst die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en vóór het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd, zijn genomen<sup>(7)</sup>,</p> <p><i>en</i> <sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [de in punt II.3.4.2 beschreven tests op equine virale arteritis zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd of gebruikt, zijn genomen<sup>(7)</sup>];</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQU-SEM-B-INTRA

<sup>(3)</sup>hetzij [als het gaat om een voor equine virale arteritis seropositieve donorhengst, is met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden van de donorhengst zijn genomen<sup>(7)</sup>, bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst heeft positief gereageerd op een serumneutralisatietest voor equine virale arteritis bij een serumverdunding van ten minste 1:4;]]

II.3.6. zijn onderworpen aan de in punt II.3.5 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(7)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(7)</sup>				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster

<sup>(3)</sup>hetzij [II.4. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]

<sup>(3)</sup>hetzij [II.4. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal<sup>(8)</sup>:  
.....  
.....]

II.5. Het in deel I beschreven sperma is:

- II.5.1. gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;
- II.5.2. indien het om ingevroren sperma gaat, opgeslagen gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning van het sperma;
- II.5.3. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19 is vermeld.

#### Toelichting

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-INTRA

**Deel I:**

Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.

Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.

Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.

Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.  
De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.

**Deel II:**

Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.3.6.

Afkortingen:

EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)
EIA-2	tweede test op EIA
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-21 genomen

Instructies:

Voor al het in het onderstaande voorbeeld in kolom A aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.3.5.1, II.3.5.2 en/of II.3.5.3) worden omschreven in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.3.5.2 of II.3.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(7)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(7)</sup>				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

(1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.

(2) PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

(3) Schrappen wat niet van toepassing is.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-INTRA

(4)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.	
(5)	PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1.	
(6)	De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.	
(7)	Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).	
(8)	Namen en concentraties invullen.	
<b>Officiële dierenarts</b>		
Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid		Code lokale controle-eenheid
Datum		
Stempel		Handtekening

## HOOFDSTUK 47

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR 1 OKTOBER 2014 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL  
“EQU-SEM-C-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres	Adres	ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Type Code		
Document	Land ISO-landcode	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> waar het in deel I beschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.1. gedurende de periode die liep van 30 agen voor de eerste winning van het in deel I beschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van 30 dagen voor ingevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:</p> <p>II.1.1.1. het was gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied<sup>(2)</sup> van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</p> <p>II.1.1.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> vastgelegde voorwaarden voor bedrijven;</p> <p>II.1.1.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> <p>II.2. Alleen paardachtigen die voldeden aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> zijn tot het centrum toegelaten.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorhengsten die:</p> <p>II.3.1. bij de toelating tot het centrum en op de dag van de spermawinning geen klinische tekenen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;</p> <p>II.3.2. gedurende 3 dagen voor de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische tekenen van equine virale arteritis of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.3.3. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste spermawinning en vanaf de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3 tot het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.4. de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de voorschriften van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium zijn uitgevoerd op monsters die volgens een van de in punt II.3.5 omschreven programma's zijn genomen:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.1. een agargel-immunodiffusietest (coggingstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.1. een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p>en <sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA) uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-C-INTRA

	<p><i>en</i> II.3.4.3. een test, uitgevoerd op twee tijdstippen op met een tussenpoos van zeven dagen genomen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p> <p>II.3.5. als volgt aan ten minste één van de onder II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3 omschreven testprogramma's<sup>(4)</sup> zijn onderworpen met de onder II.3.4 vermelde resultaten:</p> <p>II.3.5.1. de donorchengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorchengst. De in punt II.3.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die voor de eerste spermawinning en ten minste 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.5.2. de donorchengst heeft gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus. De in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen<sup>(5)</sup> vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen,</p> <p><i>en</i> de in punt II.3.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is genomen<sup>(5)</sup>,</p> <p><i>en</i> <sup>(2)</sup>hetzij [een van de in punt II.3.4.2 omschreven tests voor het opsporen van equine virale arteritis is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen, is genomen<sup>(5)</sup>,] <sup>(2)</sup>hetzij [een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis is met negatief resultaat uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorchengst dat niet eerder dan zes maanden voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is verkregen<sup>(5)</sup> en een op dezelfde datum genomen<sup>(5)</sup> bloedmonster gaf bij een serumneutralisatietest op equine virale arteritis een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4,]</p> <p><i>en</i> de in punt II.3.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.5.3. de in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen<sup>(5)</sup> vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen,</p>
--	---

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-SEM-C-INTRA

en de in punt II.3.4 omschreven tests zijn voor het laatst uitgevoerd op monsters niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen nadat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen<sup>(5)</sup>;

II.3.6. zijn onderworpen aan de in punt II.3.5 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(5)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup>				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster

<sup>(2)</sup>hetzij [II.4. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]  
<sup>(2)</sup>hetzij [II.4. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal<sup>(6)</sup>: .....]  
 .....]

II.5. Het in deel I beschreven sperma is:  
 II.5.1. gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;  
 II.5.2. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19 is vermeld.

**Toelichting**  
 Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**  
 Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.  
 Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.  
 Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.  
 Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.  
 De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.  
 Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-C-INTRA

**Deel II:**

Richt snoeren voor het invullen van de tabel in punt II.3.6.

Afkortingen:

EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)
EIA-2	tweede test op EIA
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-21 genomen

Instructies:

Voor al het in het onderstaande voorbeeld in kolom A aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.3.5.1, II.3.5.2 en/of II.3.5.3) worden omschreven in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.3.5.2 of II.3.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(5)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup>				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.
- (2) Schrappen wat niet van toepassing is.
- (3) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.
- (4) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.
- (5) Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).
- (6) Namen en concentraties invullen.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-eenheid

Code lokale controle-eenheid

Datum

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 48

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT VOOR 1 SEPTEMBER 2010 IS GEWONNEN,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG,  
DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “EQU-SEM-D-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres	Adres	ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	ISO-landcode		
	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-D-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum<sup>(1)</sup> waar het in deel I beschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.2. bevond zich op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied<sup>(2)</sup> van een lidstaat dat vanaf de dag waarop het sperma werd gewonnen tot en met de dag waarop het als vers/gekoeld<sup>(2)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor ingevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen<sup>(2)</sup>, niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</p> <p>II.1.3. voldeed in de periode die loopt van 30 dagen voor de spermawinning tot en met de dag waarop het sperma als vers/gekoeld<sup>(2)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor ingevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen<sup>(2)</sup>, aan artikel 4 van Richtlijn 2009/156/EG;</p> <p>II.1.4. herbergde in de periode die loopt van 30 dagen voor de spermawinning tot en met de dag waarop het sperma als vers/gekoeld<sup>(2)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor ingevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen<sup>(2)</sup>, uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en van besmettelijke baarmoederontsteking.</p> <p>II.2. Bij de toelating van paardachtigen tot het centrum is het bepaalde in de artikelen 4 en 5 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> in acht genomen.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorhengsten die:</p> <p>II.3.1. op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen klinische tekenen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;</p> <p>II.3.2. gedurende ten minste 30 dagen voor de spermawinning niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.3. gedurende de periode van 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch teken van equine virale arteritis vertoonde;</p> <p>II.3.4. gedurende de periode van 60 dagen voor de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch teken van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden vertoonde;</p> <p>II.3.5. voor zover ondergetekende weet en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, gedurende de 15 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de spermawinning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p> <p>II.3.6. zijn onderworpen aan de volgende diergezondheidstests, die zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium overeenkomstig een van de in punt II.3.7 vermelde testprogramma's:</p> <p>II.3.6.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden, met negatief resultaat;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-D-INTRA

<p><i>en</i> <sup>(2)</sup><i>hetzij</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i></p> <p><i>en</i></p>	<p>[II.3.6.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virale arteritis, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4; en]</p> <p>[II.3.6.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p> <p>II.3.6.3. een test, uitgevoerd op twee tijdstippen op met een tussenpoos van zeven dagen van de donorhengst genomen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat;</p> <p>II.3.7. zijn onderworpen aan één van de volgende testprogramma's<sup>(4)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen voor de spermawinning en gedurende de winningsperiode, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.3.6 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die op .....<sup>(5)</sup> zijn genomen en in het geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op .....<sup>(5)</sup> is genomen, en die data liggen ten minste 14 dagen na de aanvang van de verblijfsduur en ten minste aan het begin van het fokseizoen;</p> <p>II.3.7.2. de donorhengst heeft niet zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.3.6 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die op .....<sup>(5)</sup> zijn genomen en in het geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op .....<sup>(5)</sup> is genomen, en die data liggen in de periode van 14 dagen voor de eerste spermawinning en ten minste aan het begin van het fokseizoen,</p> <p><i>en</i> de in punt II.3.6.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op .....<sup>(5)</sup>, en dat was niet meer dan 120 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen,</p> <p><i>en</i> <sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [een van de in punt II.3.6.2 omschreven tests voor het opsporen van equine virale arteritis is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat op .....<sup>(5)</sup> is genomen, en dat was niet meer dan 30 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [als het gaat om een voor equine virale arteritis seropositieve hengst, is bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt met een virusisolatietest die is uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat op .....<sup>(5)</sup> is gewonnen, en dat was niet eerder dan een jaar voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen;]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-SEM-D-INTRA

	<p>II.3.7.3. de in punt II.3.6 omschreven tests zijn tijdens de voor ingevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen en ten vroegste 14 dagen na de spermawinning uitgevoerd op monsters die op .....<sup>(5)</sup> zijn genomen en in het geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op .....<sup>(5)</sup> is genomen.</p> <p>II.4. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstukken II en III, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj. Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p> <p>(4) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.</p> <p>(5) Datum invullen.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 49

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN  
PAARDACHTIGEN DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF  
GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU)  
2020/686, DIE WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM  
OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Type Code		
Document	Land ISO-landcode	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's van paardachtigen zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> van paardachtigen zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan</p> <p>II.2.2.1. waar in de periode van 30 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen;]]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht;]</p> <p>II.2.2.2. waar in de periode van zes maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van dourine, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van dourine;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p> <p>II.2.2.3. waar in de periode van 90 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste drie maanden zijn genomen nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht en de inrichting is gereinigd en ontsmet;]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p>
II.2.3.	door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen;
II.2.4.	zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 58, lid 1, artikel 59, lid 1, of artikel 62, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;
II.2.5.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode
II.2.5.1.	zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;
II.2.5.2.	zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), infectieuze anemie bij paarden, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden ( <i>Taylorella equigenitalis</i> ), infectie met het rabiësvirus en miltvuur;
II.2.5.3.	niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;
II.2.6.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.2.7.1 en II.2.7.2 en de datum van winning van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;
II.2.7.	aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk II, punt 2, onder b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:
II.2.7.1.	voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde periode is genomen op ..... <sup>(3)</sup> , en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen voor de winning van de voor verplaatsing naar een andere lidstaat bestemde oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> is genomen op ..... <sup>(3)</sup> ;
II.2.7.2.	voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.2.6 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup> [II.2.7.2.1. op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op .....<sup>(3)</sup> en op .....<sup>(3)</sup> in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.2.7.2.2. op één tijdstip op .....<sup>(3)</sup> in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]</p> <p>De in de punten II.2.7.2.1 en II.2.7.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donormerrie genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst.</p> <p>II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.3.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.3.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.3.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.3.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.3.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.3.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(6)</sup>[II.4. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(7)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19:                   Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26:                   Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.  “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst.  “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd.  “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(3) De datum moet worden vermeld als dd.mm.jjjj.</p> <p>(4) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's. <sup>(5)</sup> Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(6) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(7) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(8) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 50

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE NA 30 SEPTEMBER 2014 EN VOOR  
21 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL  
2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's/in vivo verkregen eicellen<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen door een embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG<sup>(3)</sup>;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen door een embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punten 1 en 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen eicellen voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven gemicromanipuleerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>II.3. de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn afkomstig van donormerries die:</p> <p>II.3.1. afkomstig zijn van bedrijven die voldoen aan de voorwaarden van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(4)</sup> waar alleen paardachtigen zijn toegelaten die voldoen aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG;</p> <p>II.3.2. voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.3.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de eicellen of embryo's en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in de punten II.3.4.1 en II.3.4.2 en de datum van winning van de eicellen of embryo's niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.4. de tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium waarvan de accreditering overeenkomstig artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004<sup>(5)</sup> geldt voor de hierna bedoelde tests:</p> <p>II.3.4.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.3.3 bedoelde periode is genomen op .....<sup>(6)</sup>, en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen voor de winning van de voor de handel bestemde eicellen of embryo's is genomen op .....<sup>(6)</sup>;</p> <p>II.3.4.2. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.3.3 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen</p>		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p><sup>(1)</sup> [II.3.4.2.1. op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op .....<sup>(6)</sup> en op .....<sup>(6)</sup> in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt in de periode van 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of in de periode van 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.3.4.2.2. op één tijdstip op .....<sup>(6)</sup> in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd in de periode van 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]</p> <p>De in de punten II.3.4.2.1 en II.3.4.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donormerrie genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst;</p>
<sup>(1)hetzij</sup> [II.4.	de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donormerries met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]
<sup>(1)hetzij</sup> [II.4.	de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]
<sup>(1)hetzij</sup> [II.4.	de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van paardachtigen;]
II.5.	de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19. is vermeld.
<b>Toelichting</b>	
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.	
<b>Deel I:</b>	
Vak I.11:	Plaats van verzending: het embryowinningsteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.
Vak I.12:	Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam of het bedrijf van bestemming van de eicellen/embryo's.
Vak I.19:	Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.
Vak I.30:	“Type”: specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) Schrappen wat niet van toepassing is. (2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst. (3) PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54. (4) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1. (5) PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1. (6) Datum invullen.
	<b>Officiële dierenarts</b>  Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span>  Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span>  Datum  Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span>

## HOOFDSTUK 51

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR  
1 OKTOBER 2014 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL  
2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Type Code		
Document	Land ISO-landcode	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking	Nettogewicht		
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer		
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's/in vivo verkregen eicellen<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen door een embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen door een embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punten 1 en 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vivo verkregen eicellen voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven in vitro geproduceerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2. de in deel I beschreven gemicromanipuleerde embryo's voldoen aan de voorschriften van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>II.3. de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn afkomstig van donormerries die:</p> <p>II.3.1. afkomstig zijn van bedrijven die voldoen aan de voorwaarden van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(4)</sup> waar alleen paardachtigen zijn toegelaten die voldoen aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG;</p> <p>II.3.2. voldoen aan de aanvullende voorschriften van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.3.3. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de eicellen of embryo's en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in de punten II.3.4 en II.3.5 en de datum van winning van de eicellen en embryo's niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.4. met negatief resultaat een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden hebben ondergaan, uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op .....<sup>(3)</sup>, en dat is in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's, en de laatste test is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op .....<sup>(3)</sup>, en dat is niet eerder dan 90 dagen voordat de eicellen en embryo's werden gewonnen;</p> <p>II.3.5. een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden hebben ondergaan door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i>, uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's gedurende twee opeenvolgende bronstperioden van de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen zijn genomen, namelijk op .....<sup>(3)</sup> en op .....<sup>(3)</sup>, alsmede op een in één van de bronstperioden op .....<sup>(3)</sup> genomen kweekmonster van de endometriale cervix, met telkens een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donormerries met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4. de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van paardachtigen;]</p> <p>II.5. de in deel I beschreven eicellen of embryo's zijn overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19. is vermeld.</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam/embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryo-productieteam of het bedrijf van bestemming van de eicellen/embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: "Type": specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj. Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam/embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryo-productieteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.</p> <p>(3) Datum invullen.</p> <p>(4) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 52

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN  
EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE VOOR 1 SEPTEMBER 2010 ZIJN  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>	
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer
	Naam	Naam	Adres
	Adres	Adres	ISO-landcode
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
Adres	Adres	ISO-landcode	
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer	
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres	
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	ISO-landcode	
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land		
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code	
	Type	ISO-landcode	
	Land		
	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>			
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven eicellen/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen door een door de bevoegde autoriteit erkend embryowinningsteam<sup>(2)</sup> en zijn verwerkt in een daarvoor geschikt laboratorium.</p> <p>II.2. De eicellen/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen van donormerries:</p> <p>II.2.1. die op de dag van de winning verbleven op een bedrijf dat is gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</p> <p>II.2.2. die verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die op de dag van de winning aan artikel 4 van Richtlijn 2009/156/EG voldeden;</p> <p>II.2.3. die de laatste 60 dagen voor de winning hebben verbleven op bedrijven waar geen klinische tekenen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden zijn geconstateerd;</p> <p>II.2.4. die niet natuurlijk zijn gedekt in de laatste 30 dagen voor de winning van de eicellen/embryo's<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.2.5. die, voor zover ondergetekende weet en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen voor de winning van de eicellen/embryo's<sup>(1)</sup> niet in contact zijn geweest met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p> <p>II.2.6. die op de dag van de winning geen klinische tekenen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden.</p> <p>II.3. De eicellen/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p>II.4. Het voor de kunstmatige inseminatie van de donormerries gebruikte sperma voldoet aan Richtlijn 92/65/EEG<sup>(4)(1)</sup>.</p> <p>II.5. De voor de in-vitroproductie van de embryo's gebruikte eicellen voldoen aan Richtlijn 92/65/EEG<sup>(1)</sup>.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.</p> <p>Vak I.12: Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam of het bedrijf van bestemming van de eicellen/embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.30: "Type": specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p> <p>De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.</p> <p>De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.</p> <p>Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) Schrappen wat niet van toepassing is. (2) Alleen embryowinningsteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst. (3) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1. (4) Niet van toepassing op eicellen.
	<b>Officiële dierenarts</b>  Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span>  Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span>  Datum  Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span>

## HOOFDSTUK 53

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "EQUI-GP-PROCESSING-INTRA")

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>	
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer
	Naam	Naam	
	Adres	Adres	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer		
Adres	Adres		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		

<b>I.15 Vervoermiddel</b>		<b>I.16 Vervoerder</b>					
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Registratie-/vergunningsnummer				
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres					
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode				
Document		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>					
		Type	Code				
		Land	ISO-landcode				
		Referentienummer van het handelsdocument					
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren							
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer					
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>					
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>		<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee					
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>					
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>		<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>					
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17:                   “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19:                   Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26:                   Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>                                  “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>                                  “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>                                  “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>                                  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>                                  “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryo-winningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 54

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE  
PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die voor 1 september 2010 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "EQUI-GP-STORAGE-INTRA")

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>		
	Naam	Naam	Registratienummer	
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			

<b>I.15 Vervoermiddel</b>				<b>I.16 Vervoerder</b>			
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig			Naam	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig			Adres			
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig			Land	ISO-landcode		
Document				<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
				Type	Code		
				Land	ISO-landcode		
				Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>				<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>							
Laadkist- of recipiëntnummer				Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land				ISO-landcode			
Plaats van uitgang				Code van de grenscontrolepost			
Plaats van binnenkomst				Code van de grenscontrolepost			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode		Derde land		ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode		Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b>			
				<input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking	Nettogewicht	
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer	
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I A in bijlage I, deel A, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I B in bijlage I, deel B, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I C in bijlage I, deel C, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I D in bijlage I, deel D, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in Beschikking 95/307/EG van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I A in bijlage I, deel A, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I B in bijlage I, deel B, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I C in bijlage I, deel C, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model I D in bijlage I, deel D, bij Besluit 2010/470/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in de bijlage bij Beschikking 95/307/EG van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p>
<sup>(2)</sup> en/of	<p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 1 in bijlage III, deel 1, afdeling A, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 2 in bijlage III, deel 1, afdeling B, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 3 in bijlage III, deel 1, afdeling C, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 4 in bijlage III, deel 1, afdeling D, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 3 in bijlage II, deel 2, afdeling C, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [het model in de bijlage bij Beschikking 96/539/EG van de Commissie<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;</p>

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

<p>Vak I.30:</p>	<p>“<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen inrichtingen voor levende producten die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p> <p>(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>								
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 55

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN HONINGBIJEN (MODEL “HBEE-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentinummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht	
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer	
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat HBEE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren in de in deel I beschreven zending voldoen in elk stadium van hun levenscyclus, met inbegrip van honingbijenbroed, aan de volgende voorschriften:</p> <p>II.1.1. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de dieren geen tekenen van de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed, <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) en <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p>II.1.2. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de verpakking en het diervoeder of ander materiaal dat de dieren eventueel vergezelt, geen tekenen van de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed, <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) en <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de dieren aan de volgende dieiergezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. de dieren zijn afkomstig van een bijenstal die zich bevindt in het midden van een cirkel met een straal van ten minste 3 km waarin in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van Amerikaans vuilbroed en waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van een uitbraak van Amerikaans vuilbroed;</p> <p>II.2.2. de dieren zijn afkomstig van een bijenstal die zich bevindt in het midden van een cirkel met een straal van ten minste 100 km waarin geen melding is gemaakt van infestatie met <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) of <i>Tropilaelaps</i> spp. en waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van een vermoedelijk geval van of een bevestigde infestatie met <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) of <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p><sup>(1)</sup>II.2.3. [de dieren zijn afkomstig uit een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infestatie met <i>Varroa</i> spp. en de nodige regelingen zijn getroffen om ervoor te zorgen dat zij tijdens het vervoer tegen infestatie met <i>Varroa</i> spp. worden beschermd.]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren in de zending afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak en zijn zij niet in contact gekomen met honingbijen die niet voldoen aan de voorschriften van punt II.2.</p> <p>II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van tien dagen van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit dieiergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat HBEE-INTRA

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld een geregistreerde inrichting.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Categorie</i>”: Vermeld: bijenkoninginnen met maximaal 20 voedsters, kolonies met broedsel of andere.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup>       Schrappen indien niet van toepassing.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table><tr><td>Naam (in hoofdletters)</td><td>Hoedanigheid en titel</td></tr><tr><td>Naam lokale controle-eenheid</td><td>Code lokale controle-eenheid</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Handtekening</td></tr></table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 56

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN BIJENKONINGINNEN WAARVOOR EEN AFWIJKING  
GELDT (MODEL “QUE-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoc-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningsnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking	Nettogewicht		
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer		
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat QUE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren<sup>(1)</sup> in de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 24 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de dieren geen tekenen van de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed, <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) en <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p>II.1.2. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 24 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de verpakking en het diervoeder of ander materiaal dat de dieren eventueel vergezelt, geen tekenen van de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed, <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) en <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p>II.1.3. bij de documentencontrole is bevestigd dat de inrichting van oorsprong tijdens het productieseizoen elke maand door de bevoegde autoriteit met negatief resultaat is geïnspecteerd om infestatie met de kleine kastkever van ten minste 2 % van de bijenkasten en -korven met een betrouwbaarheid van ten minste 95 % te kunnen detecteren;</p> <p>II.1.4. de dieren worden individueel opgesloten, met maximaal 20 begeleidende voedsters;</p> <p>II.1.5. de nodige regelingen zijn getroffen om ervoor te zorgen dat de kooien, de laadkisten of de gehele zending onmiddellijk na het visueel onderzoek voor de gezondheidscertificering afgedekt worden/wordt met fijnmazig gaas met mazen van maximaal 2 mm.</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie voldoen de dieren aan de volgende diergezondheidsvoorschriften:</p> <p>II.2.1. de dieren zijn afkomstig van een bijenstal die zich bevindt in het midden van een cirkel met een straal van ten minste 3 km waarin in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van Amerikaans vuilbroed en waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van een uitbraak van Amerikaans vuilbroed;</p> <p>II.2.2. de dieren zijn afkomstig van een bijenstal die zich bevindt in het midden van een cirkel met een straal van ten minste 100 km waarin geen melding is gemaakt van infestatie met <i>Tropilaelaps</i> spp. en waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van een vermoedelijk geval van of een bevestigde infestatie met <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p>II.2.3. er is geen melding gemaakt van infestatie met de kleine kastkever in de bijenstal en de bijenstal bevindt zich op een afstand van ten minste 30 km van de grenzen van een door de bevoegde autoriteit ingestelde beschermingszone met een straal van ten minste 20 km rond een bevestigd geval van infestatie met de kleine kastkever;</p> <p>II.2.4. de bijenstal bevindt zich niet in een zone waarvoor noodmaatregelen gelden die door de Unie zijn ingesteld als gevolg van bevestigde gevallen van infestatie met de kleine kastkever;</p> <p>II.2.5. de bijenstal van oorsprong bevindt zich in een gebied waar de bevoegde autoriteit jaarlijkse bewaking uitvoert om infestatie met de kleine kastkever van ten minste 2 % van de bijenstallen met een betrouwbaarheid van ten minste 95 % te kunnen detecteren;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat QUE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>II.2.6. [de dieren zijn afkomstig uit een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infestatie met <i>Varroa</i> spp. en de nodige regelingen zijn getroffen om ervoor te zorgen dat zij tijdens het vervoer tegen infestatie met <i>Varroa</i> spp. worden beschermd.]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren in de zending afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak en zijn zij niet in contact gekomen met honingbijen die niet voldoen aan de voorschriften van punt II.2.</p> <p>II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van tien dagen van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld een geregistreerde inrichting.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld een geregistreerde inrichting.</p> <p>Vak I.30: “Aard van de goederen”: Vermeld: bijenkoninginnen met maximaal 20 voedsters.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> De dieren mogen uitsluitend bijenkoninginnen met maximaal 20 voedsters zijn.</p> <p><sup>(2)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.</p>								
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 57

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN HOMMELS (MODEL “BBEE-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres		
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Adres		
Adres	Adres			
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land	ISO-landcode	
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Type	Code	
Document	Land	Referentienummer van het handelsdocument	ISO-landcode	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat BBEE-INTRA

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie		
Deel II: Certificering	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren in de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de dieren geen tekenen van de aanwezigheid van <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever);</p> <p>II.1.2. tijdens het visuele onderzoek dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is uitgevoerd, vertoonden de verpakking en het diervoeder of ander materiaal dat de dieren eventueel vergezelt, geen tekenen van de aanwezigheid van de kleine kastkever.</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie zijn de dieren afkomstig van een inrichting die zich bevindt in het midden van een cirkel met een straal van ten minste 100 km waarin geen melding is gemaakt van infestatie met de kleine kastkever en waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van een vermoedelijk geval van of een bevestigde infestatie met de kleine kastkever.</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren in de zending afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak en zijn zij niet in contact gekomen met hommels die niet voldoen aan de voorschriften van punt II.2.</p> <p>II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van tien dagen van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld een geregistreerde inrichting.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld een geregistreerde of erkende inrichting.</p> <p>Vak I.30: “Categorie”: Vermeld: koninginnen met maximaal 20 voedsters, kolonies met broedsel of andere.</p>				
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>				

## HOOFDSTUK 58

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN LANDDIEREN TUSSEN GECONSIGNEERDE  
INRICHTINGEN (MODEL “CONFINED-LIVE-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie	
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	De dieren <sup>(1)</sup> in de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:		
	II.1.1.	De geconsigneerde inrichting van verzending is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.		
	II.1.2.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van ziekte, met name relevante ziekten die in de lijst in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie zijn opgenomen, tijdens het klinische onderzoek dat of, indien dat niet mogelijk is, een klinische inspectie die is uitgevoerd in de periode van 48 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).		
	II.2.	Volgens officiële informatie voldoen de dieren in de deel I beschreven zending aan de volgende gezondheidsvoorschriften:		
	II.2.1.	Zij zijn afkomstig van een geconsigneerde inrichting waarvoor geen verplaatsingsbeperkingen gelden die betrekking hebben op de te verplaatsen dieren.		
	<sup>(2)</sup> / <sup>(3)</sup> [II.2.2.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie.]		
	<sup>(2)</sup> / <sup>(3)</sup> en/of [II.2.2.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij		
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.1.	zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden	
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.1.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]	
<sup>(2)</sup> en/of	[II.2.2.1.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]		
<sup>(2)</sup> en/of	[II.2.2.1.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.2. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.2.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.2.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.2.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.3. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.3.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.4. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]
	<sup>(2)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2.4.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]
	<sup>(2)(3)</sup> <i>en/of</i>	[II.2.2. Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd
	<sup>(2)</sup>	[II.2.2.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.2.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.2.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.2.2. zijn ten minste gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.2.2.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.2.2.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.2.2.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.2.2.2.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.2.2.2.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.2.2.2.2.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>en/of</i> [II.2.2. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup> [II.2.2.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.2.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.2.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [II.2.2.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.2.3.1. zonder enige voorwaarden, en</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2.3.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2.3.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.2.3.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]</p> <p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, geldt het volgende:</p> <p>II.3.1. In de geconsigneerde inrichting van verzending hebben zich geen abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak voorgedaan die betrekking hebben op de te verplaatsen dieren.</p> <p>II.3.2. De dieren zijn niet in contact gekomen met dieren waarvoor verplaatsingsbeperkingen gelden zoals bedoeld in punt II.2.1, noch met dieren met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>II.3.3. Op basis van de resultaten van het bewakingsplan van de geconsigneerde inrichting vormen de dieren in de geconsigneerde inrichting van bestemming geen significant risico op verspreiding van de ziekten waarvoor zij in de lijst zijn opgenomen.</p> <p>II.4. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.5. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van tien dagen van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (<i>datum invullen</i>) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld een geconsigneerde inrichting die is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld een geconsigneerde inrichting die is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)       De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2)       Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3)       Alleen in het geval van dieren die behoren tot de families Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

## HOOFDSTUK 59

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN PRIMATEN NAAR EEN GECONSIGNEERDE  
INRICHTING (MODEL “CONFINED-PRIMATE-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoe-referentie</b> <b>I.2a Lokale referentie</b> <b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b> <b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CONFINED-PRIMATE-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren<sup>(1)</sup> in de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van ziekte, met name relevante ziekten die in de lijst in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie zijn opgenomen, tijdens het klinische onderzoek dat of, indien dat niet mogelijk is, een klinische inspectie die is uitgevoerd in de periode van 48 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p>II.1.2. Voor de verplaatsing is toestemming verleend via een overeenkomst tussen de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming op grond van en overeenkomstig artikel 63, lid 2, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie.</p> <p>II.2. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, geldt het volgende:</p> <p>II.2.1. De dieren zijn afkomstig van een inrichting zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.2.2. De dieren worden rechtstreeks naar de geconsigneerde inrichting van bestemming verzonden.</p> <p>II.3. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van tien dagen van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld een inrichting.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld een geconsigneerde inrichting die is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.</p>		

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat CONFINED-PRIMATE-INTRA

	<b>Deel II:</b> (1) De zending kan één of meer dieren bevatten.
	<b>Officiële dierenarts</b>
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 60

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA, OÖCYTEN EN EMBRYO'S  
VAN IN EEN GECONSIGNEERDE INRICHTING GEHOUDEN LANDDIEREN DAT  
IS/DIE ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686 (MODEL "GP-CONFINED-INTRA")**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsof-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CONFINED-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit de geconsigneerde inrichting<sup>(2)</sup> die</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend, een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen en is opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de in artikel 16 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie bedoelde voorschriften inzake quarantaine, isolatie en andere biobeveiligingsmaatregelen, bewakings- en controlemaatregelen, en voorzieningen en uitrusting.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en is/zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.2.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.2.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> in één enkele geconsigneerde inrichting van oorsprong hebben verbleven;</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3. runderen zijn en geïdentificeerd zijn zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3. varkens zijn en geïdentificeerd zijn zoals bepaald in artikel 52, lid 1, of artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3. schapen of geiten zijn en geïdentificeerd zijn zoals bepaald in artikel 45, lid 2 of 4, of artikel 46, lid 1, 2 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3. paardachtigen zijn en geïdentificeerd zijn zoals bepaald in artikel 58, lid 1, of artikel 59, lid 1, of artikel 62, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.3. andere landdieren dan runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen zijn en geïdentificeerd en geregistreerd zijn overeenkomstig de regels van de geconsigneerde inrichting.]</p> <p>II.3. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn afkomstig van de in vak I.11 vermelde geconsigneerde inrichting en is/zijn bestemd voor een andere geconsigneerde inrichting.</p> <p>II.4. Volgens officiële informatie is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. niet afkomstig zijn van en niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting die zich bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van een ziekte van categorie A, zoals genoemd in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie, of van een voor de soort waartoe die donordieren behoren relevante nieuwe ziekte;</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CONFINED-INTRA

	<p>II.4.2. afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting waar in een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen voor die soort relevante ziekte van categorie D, zoals genoemd in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882, is gemeld.</p> <p>II.5. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.5.1. op de dag van de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> klinisch zijn onderzocht door de voor de activiteiten van de geconsigneerde inrichting verantwoordelijke dierenarts en geen ziektesymptomen vertoonden;</p> <p>II.5.2. in de mate van het mogelijke gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt.</p> <p>II.6. Voor zover ondergetekende weet en volgens de documentencontrole van de gegevens die zijn ingediend door de voor de activiteiten van de geconsigneerde inrichting verantwoordelijke dierenarts, is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van</p> <p><sup>(1)(2)</sup>[artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld.]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[artikel 11 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld.]</p> <p>II.7. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.7.1. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.7.1.1. vóór de verzending door de voor de activiteiten van de geconsigneerde inrichting verantwoordelijke dierenarts, of door een officiële dierenarts, is verzegeld en genummerd, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.7.1.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.7.1.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>[II.7.2. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.7.3. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CONFINED-INTRA

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.30:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Van toepassing op zendingen sperma, oöcyten of embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen.</p> <p>(3) Van toepassing op zendingen sperma, oöcyten of embryo's van andere landdieren dan runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen.</p> <p>(4) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(5) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>	<p>“Plaats van verzending”: Vermeld het adres en het unieke erkenningsnummer van de geconsigneerde inrichting van verzending van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke erkenningsnummer van de geconsigneerde inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van de geconsigneerde inrichting waar het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
<p><b>Officiële dierenarts</b></p>	
<p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Naam lokale controle-eenheid</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Code lokale controle-eenheid</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 61

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN MODELVERKLARING  
VOOR DE VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN HONDEN, KATTEN EN  
FRETEN (MODEL “CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.2 Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.2a Lokale referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger</b> Naam Adres Land ISO-landcode	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b> Naam Registratienummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie <input type="checkbox"/> Overig Document	<b>I.16 Vervoerder</b> Naam Registratie-/vergunningnummer Adres Land ISO-landcode <b>I.17 Begeleidende documenten</b> Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De honden, katten en fretten<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Zij zijn individueel geïdentificeerd:</p> <p><sup>(2)</sup> [overeenkomstig artikel 70 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [aan de hand van een duidelijk leesbare tatoeage die voor 3 juli 2011 is aangebracht.]</p> <p>II.1.2. Zij gaan vergezeld van een individueel identificatiedocument zoals bepaald in artikel 71 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.3. Zij hebben op ..... (<i>datum invullen dd/mm/jjjj</i>), binnen de periode van 48 uur voor het vertrek, een klinisch onderzoek of een klinische inspectie ondergaan en vertoonden geen symptomen of klinische tekenen van ziekte.</p> <p><sup>(3)</sup>[II.1.4. Zij zijn afkomstig van geregistreerde of erkende inrichtingen waar volgens officiële informatie in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren en waar zich voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant geen abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak hebben voorgedaan.]</p> <p>II.2. De honden, katten en fretten<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p><sup>(2)hetzij</sup>[II.2.1. De dieren waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste twaalf weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage VII, deel I, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie.]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup>[II.2.1. De dieren zijn bestemd om rechtstreeks naar de in deel I, vak I.12, vermelde geconsigneerde inrichting te worden vervoerd overeenkomstig artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup>[II.2.1. De dieren zijn minder dan twaalf weken oud en zijn niet tegen rabiës gevaccineerd of de dieren zijn tussen twaalf en 16 weken oud en hebben minder dan 21 dagen voor het vertrek een volledige primaire vaccinatie tegen rabiës gekregen overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage VII, deel I, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en de lidstaat van bestemming heeft het publiek overeenkomstig artikel 57 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 geïnformeerd dat toestemming is verleend voor de verplaatsing van de dieren naar het grondgebied van die lidstaat, en</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [zij gaan vergezeld van een aan dit certificaat gehechte verklaring van de exploitant of de houder van gezelschapsdieren<sup>(4)</sup> dat de dieren vanaf hun geboorte tot en met het tijdstip van verzending geen contact hebben gehad met gehouden landdieren waarvan wordt vermoed dat zij met het rabiësvirus besmet zijn of met wilde dieren van soorten die voor infectie met het rabiësvirus in de lijst zijn opgenomen.]</p> <p><sup>(2)hetzij</sup> [het vrouwelijke dier waarvan zij nog afhankelijk zijn, is hun moeder, en uit het individuele identificatiedocument van dit vrouwelijke dier blijkt dat het voor de geboorte van de dieren tegen rabiës is gevaccineerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage VII, deel I, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

<p>[II.2.2. Wegens hun bestemming<sup>(5)</sup>, zoals vermeld in vak I.10 of, in geval van regionalisatie, vak I.11, zijn de honden:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> overeenkomstig artikel 6 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 van de Commissie.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [niet behandeld<sup>(6)</sup> tegen <i>Echinococcus multilocularis</i>.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij[II.2.2. De dieren zijn bestemd om rechtstreeks naar de in deel I, vak I.12, vermelde geconsigneerde inrichting te worden vervoerd overeenkomstig artikel 54, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.3. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.]</p> <p>II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><sup>(3)</sup><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit dieiergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld een geregistreerde inrichting van verzending, een erkend asiel voor honden, katten en fretten, een voor verzameling erkende inrichting of een huishouden (in het geval van andere verplaatsingen van honden, katten of fretten dan niet-commerciële verplaatsingen overeenkomstig artikel 55, en in voorkomend geval artikel 56, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688).</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld een geregistreerde inrichting van bestemming, een erkend asiel voor honden, katten en fretten, een voor verzameling erkende inrichting, een huishouden (in het geval van andere verplaatsingen van honden, katten of fretten dan niet-commerciële verplaatsingen overeenkomstig artikel 55, en in voorkomend geval artikel 56, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688) of een geconsigneerde inrichting.</p> <p>Vak I.30: “Identificatienummer”: Vermeld de alfanumerieke code van elk dier in de zending.</p>	
---	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Niet van toepassing op andere verplaatsingen van honden, katten of fretten dan niet-commerciële verplaatsingen overeenkomstig artikel 55, en in voorkomend geval artikel 56, van Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>(4) De in punt II.2.1 bedoelde verklaring die aan het certificaat moet worden gehecht, is vastgelegd in bijlage I, hoofdstuk 61, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 (na het model van diergezondheidscertificaat).</p> <p>(5) In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie opgenomen lidstaten of delen daarvan.</p> <p>(6) Behandelingen tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> die na de datum van ondertekening van dit certificaat worden toegediend, moeten worden voltooid en gedocumenteerd overeenkomstig artikel 6 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 van de Commissie.</p>									
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel									
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid									
Datum										
Stempel	Handtekening									

**In het certificaat bedoelde modelverklaring die aan het certificaat moet worden gehecht  
op grond van artikel 54, lid 1, punt b), i), of artikel 56, punt b), i), van Gedelegeerde  
Verordening (EU) 2020/688**

Ondergetekende,

.....<sup>1</sup>

[exploitant of houder van gezelschapsdieren die andere verplaatsingen van honden, katten of fretten dan niet-commerciële verplaatsingen zoals bedoeld in artikel 55 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 verricht]

verklaart dat de dieren vanaf hun geboorte tot en met het tijdstip van vertrek geen contact hebben gehad met gehouden landdieren waarvan wordt vermoed dat zij met het rabiësvirus besmet zijn of met wilde dieren van soorten die voor infectie met het rabiësvirus in de lijst zijn opgenomen.

Transponder/tatoeage <sup>2</sup>	Nummer van het paspoort/diergezondheidscertificaat <sup>(2)</sup>

<sup>1</sup> Invullen in blokletters.

<sup>2</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.

## HOOFDSTUK 62

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA, OÖCYTEN EN EMBRYO'S  
VAN HONDEN (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) EN KATTEN (*FELIS SILVESTRIS  
CATUS*) DAT IS/DIE ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN  
OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN  
GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/686  
(MODEL “GP-CANIS-FELIS-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer	
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer	
	Adres	Adres	ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land			
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type	ISO-landcode		
	Land			
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CANIS-FELIS-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
		<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> van honden<sup>(1)</sup>/katten<sup>(1)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en is/zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.1.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.1.2. zijn</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gemerkt door het inplanten van een transponder overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gemerkt door een duidelijk leesbare tatoeage overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [geïdentificeerd overeenkomstig artikel 70 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p>II.1.3. zijn gevaccineerd met een vaccin tegen rabiës dat voldoet aan de in bijlage VII, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vastgestelde geldigheidsvoorschriften.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn afkomstig van een geregistreerde inrichting waaraan de bevoegde autoriteit een uniek registratienummer, zoals vermeld in vak I.11, heeft toegewezen.</p> <p>II.3. Volgens officiële informatie is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.3.1. afkomstig zijn van inrichtingen waar in een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen infectie met het rabiësvirus is bevestigd;</p> <p>II.3.2. voldoen aan de preventieve gezondheidsmaatregelen voor andere ziekten of infecties dan rabiës die zijn vastgesteld in bijlage VII, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>II.4. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is/zijn het/de sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. op de dag van de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen ziektesymptomen vertoonden;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt.</p> <p>II.5. De/het in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn in een verzegelde vervoersrecipiënt geplaatst en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer.</p> <p>II.6. Voor zover ondergetekende weet en volgens de documentencontrole van de door de exploitant ingediende gegevens, is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 11 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld.</p>	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CANIS-FELIS-INTRA

<p><b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratienummer van de inrichting van verzending van de zending sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratienummer, indien dat door de bevoegde autoriteit is toegewezen, van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>Vak I.30:                   “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>                                  “<i>Soort</i>”: Vermeld “<i>Canis lupus familiaris</i>” of “<i>Felis silvestris catus</i>”, naargelang het geval.</p> <p>                                  “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het individuele identificatienummer.</p> <p>                                  “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>                                  “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>                                  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke registratienummer van de inrichting waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>                                  “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup>       Schrappen indien niet van toepassing.</p>									
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <table> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Naam lokale controle-eenheid</td> <td>Code lokale controle-eenheid</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Handtekening</td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid	Datum		Stempel	Handtekening
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel								
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid								
Datum									
Stempel	Handtekening								

## HOOFDSTUK 63

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ANDERE CARNIVOREN  
(MODEL "OTHCARN-INTRA")**

EUROPESE UNIE				INTRA				
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>			<b>I.2 Imsoc-referentie</b>			<b>QR-code</b>	
	Naam			<b>I.2a Lokale referentie</b>				
	Adres			<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>				
	Land	ISO-landcode		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>				
	<b>I.5 Ontvanger</b>			<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>			Registratienummer	
	Naam			Naam				
	Adres			Adres				
	Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode		<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode			
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code		<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code			
<b>I.11 Plaats van verzending</b>			<b>I.12 Plaats van bestemming</b>					
Naam	Registratie-/erkenningsnummer		Naam	Registratie-/erkenningsnummer				
Adres			Adres					
Land	ISO-landcode		Land	ISO-landcode				
<b>I.13 Plaats van lading</b>			<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>					
<b>I.15 Vervoermiddel</b>			<b>I.16 Vervoerder</b>			Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig		Naam					
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig		Adres					
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig		Land	ISO-landcode				
Document			<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			Code		
			Type					
			Land	ISO-landcode				
			Referentienummer van het handelsdocument					
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur		<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>								
Laadkist- of recipiëntnummer			Zegelnummer					

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode			Derde land	ISO-landcode		
Lidstaat	ISO-landcode			Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost		
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis			Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
Slachthuis	Soort behandeling			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
	Datum van winning/productie			Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OTHCARN-INTRA

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
	II.1. De andere carnivoren <sup>(1)(2)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	II.1.1.	Zij zijn:
	<sup>(3)</sup>	[individueel geïdentificeerd;]
	<sup>(3)</sup> en/of	[geïdentificeerd als groep dieren van dezelfde soort die tijdens de verplaatsing naar de bestemming samen worden gehouden.]
	II.1.2.	Zij hebben op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj), binnen de periode van 48 uur voor het vertrek, een klinisch onderzoek of een klinische inspectie ondergaan en vertoonden geen symptomen of klinische tekenen van ziekte.
	II.1.3.	Zij zijn afkomstig van een geregistreerde of erkende inrichting waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren en waar zich voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant geen abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak hebben voorgedaan.
	II.2. De andere carnivoren <sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:	
	<sup>(3)</sup> hetzij [II.2.1.	Zij hebben een volledige primaire vaccinatie tegen rabiës gekregen en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage VII, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie.]
	<sup>(3)</sup> hetzij [II.2.1.	[Zij zijn overeenkomstig artikel 58, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 bestemd voor rechtstreeks vervoer naar:
<sup>(3)</sup> hetzij	[de in deel I, vak I.20, vermelde geconsigneerde inrichting.]	
<sup>(3)</sup> hetzij	[de in deel I, vak I.20, vermelde inrichting waar deze dieren als pelsdieren worden gehouden zoals gedefinieerd in bijlage I, punt 1, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie.]]	
[II.2.2.	Wegens hun bestemming <sup>(4)</sup> , zoals vermeld in vak I.10 of, in geval van regionalisatie, vak I.11, zijn de andere Canidae dan honden:	
<sup>(3)</sup> hetzij	[behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> overeenkomstig bijlage VII, deel 2, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]]	
<sup>(3)</sup> hetzij	[niet behandeld <sup>(5)</sup> tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> .]]	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHCARN-INTRA

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

<sup>(3)</sup>hetzij [overeenkomstig artikel 58, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 bestemd voor rechtstreeks vervoer naar:

<sup>(3)</sup>hetzij[de in deel I, vak I.20, vermelde geconsigneerde inrichting.]]

<sup>(3)</sup>hetzij[de in deel I, vak I.20, vermelde inrichting] waar deze dieren als pelsdieren worden gehouden zoals gedefinieerd in bijlage I, punt 1, bij Verordening (EU) nr. 142/2011.]]

II.3. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.

II.4. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.

**Verklaring inzake het dierenwelzijn**

Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.

**Toelichting:**

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld een geregistreerde of erkende inrichting van verzending.

Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld een geregistreerde of erkende inrichting van bestemming.

Vak I.30: “Identificatienummer”: Vermeld de identificatie van elk dier in de zending.

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat OTHCARN-INTRA

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p>(2) Onder “andere carnivoren” worden dieren verstaan van de soorten die behoren tot de orde van de Carnivora, met uitzondering van honden, katten en fretten, zoals gedefinieerd in artikel 3, punt 32, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>(3) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie opgenomen lidstaten of delen daarvan.</p> <p>(5) Indien er na de datum van ondertekening van het certificaat maar voor de geplande binnenkomst in een lidstaat of een deel daarvan zoals vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie een behandelingen tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> overeenkomstig bijlage VII, deel 2, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 is toegediend, moeten de gegevens daarvan worden vermeld in de tabel in punt II.2.2.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters) <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Naam lokale controle-eenheid <span style="float: right;">Code lokale controle-eenheid</span></p> <p>Datum</p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 64

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN WILDE LANDDIEREN  
(MODEL “WILD-ANIMALS-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
Document	Type	ISO-landcode		
	Land	Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land		ISO-landcode			
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost			
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
		Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De dieren<sup>(1)</sup> in de in deel I beschreven zending zijn wilde landdieren en voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.1.1. Gedurende ten minste de periode van 30 dagen voor het vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte, hebben/zijn de meeste dieren in de zending</p> <p>II.1.1.1. verbleven in de habitat van oorsprong;</p> <p>II.1.1.2. niet in contact gekomen met gehouden dieren met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;</p> <p>II.1.1.3. rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de periode van 30 dagen voor het vertrek van het dier in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.</p> <p>II.1.2. Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten of nieuwe ziekten tijdens het klinische onderzoek dat of, indien dat niet mogelijk is, de klinische inspectie die is uitgevoerd in de periode van 24 uur voor het vertrek van de zending op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj).</p> <p>II.2. Volgens officiële informatie zijn de in deel I beschreven wilde landdieren niet afkomstig uit een habitat waarvoor verplaatsingsbeperkingen gelden of die zich bevindt in een beperkingszone die wegens voor dieren van de betrokken soorten in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.</p> <p><sup>(2)</sup>II.3. Volgens officiële informatie zijn de in deel I beschreven wilde landdieren hoefdieren en voldoen zij aan de volgende gezondheidsvoorschriften:</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.1. Zij zijn afkomstig uit een habitat waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij wilde landdieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.2. Zij zijn afkomstig van een habitat waar in de laatste 42 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij wilde landdieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.3. Zij zijn afkomstig van een habitat waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.4. Zij zijn afkomstig van een habitat waar in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte bij wilde landdieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten in een straal van 150 km.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.5. Zij zijn afkomstig van een habitat waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.3.6. Zij zijn afkomstig van een habitat waar in de laatste 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>).]]</p>		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

	<sup>(2)</sup> [II.4. Volgens officiële informatie behoren de in deel I beschreven wilde landdieren tot de familie van de Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae of Tragulidae en voldoen zij aan de volgende gezondheidsvoorschriften:
<sup>(2)</sup> [II.4.1.	Zij zijn afkomstig uit een habitat in een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie.]
<sup>(2)</sup> en/of [II.4.2.	Zij zijn afkomstig uit een habitat in een lidstaat of zone die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij
<sup>(2)</sup>	[II.4.2.1. hebben overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) verbleven
<sup>(2)</sup>	[II.4.2.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
<sup>(2)</sup> en/of	[II.4.2.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
<sup>(2)</sup> en/of	[II.4.2.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
<sup>(2)</sup> en/of	[II.4.2.2. zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en
<sup>(2)</sup>	[II.4.2.2.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]
<sup>(2)</sup> en/of	[II.4.2.2.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.4.2.3. zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.2.3.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.4.2.3.2. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.4.3. Zij zijn afkomstig uit een habitat in een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij</p> <p>[II.4.3.1. hebben ten minste gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek verbleven in een habitat die zich bevindt in een lidstaat of in een op de habitat gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.3.1.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de habitat waar de dieren hebben verbleven gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.3.1.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verplaatsing gevaccineerd;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.4.3.1.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [II.4.3.1.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de habitat waar de dieren hebben verbleven gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en</p> <p><sup>(2)</sup><i>hetzij</i> [II.4.3.1.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.3.1.2.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4. Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.4.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.4.1.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.1.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.1.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.1.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.4.2.1. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.2.2. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.2.3. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die verordening, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.2.4. bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die verordening, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]]</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

<p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan</p> <p><sup>(2)</sup> [II.4.4.3.1. zonder enige voorwaarden, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.3.2. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.3.3. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.3.4. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.4.4.3.5. behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en</p> <p>er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]</p> <p>II.5. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de wilde landdieren afkomstig van een habitat zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>II.6. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 101, leden 1, 2 en 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.7. Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.</p> <p><b>Verklaring inzake het dierenwelzijn</b></p> <p>Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op ..... (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit dieiergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld de habitat van oorsprong van de dieren in de zending.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld de habitat of inrichting van eindbestemming van de zending.</p> <p>Vak I.30: “Identificatienummer”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> De zending kan één of meer dieren bevatten.</p> <p><sup>(2)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.</p>
---	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat WILD-ANIMALS-INTRA

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Hoedanigheid en titel

Naam lokale controle-  
eenheidCode lokale controle-  
eenheid

Datum

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 65

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING  
TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN SPERMA, OÖCYTEN EN EMBRYO'S  
VAN DIEREN VAN DE FAMILIES CAMELIDAE EN CERVIDAE DAT IS/DIE ZIJN  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/686 (MODEL “GP-CAM-CER-INTRA”)**

EUROPESE UNIE		INTRA		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender</b>	<b>I.2 Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam	<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>	<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam	Naam	Adres	
	Adres	Adres	Land ISO-landcode	
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>	Registratie-/erkenningsnummer		
Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Adres		
Adres	Adres	Land ISO-landcode		
Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningsnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land ISO-landcode		
Identificatie <input type="checkbox"/> Overig	Land			
Document	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>	Code		
	Type	ISO-landcode		
	Land			
	Referentienummer van het handelsdocument			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			

<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>							
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied				
<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuurdieren voor sierdoeleinden				
<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeters	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door een derde land</b>							
Derde land		ISO-landcode					
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost					
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer door lidstaten</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor uitvoer</b>			
Lidstaat	ISO-landcode	Derde land	ISO-landcode				
Lidstaat	ISO-landcode	Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost				
Lidstaat	ISO-landcode						
<b>I.24 Geschatte duur van het vervoer</b>				<b>I.25 Journaal</b> <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26 Totaal aantal verpakkingen</b>				<b>I.27 Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>				<b>I.29 Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
Regio van oorsprong	Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking	Nettogewicht		
Slachthuis	Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer		
	Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Test		

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CAMELID-CER-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
		<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en is/zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.1.1. in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>II.1.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen vóór de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> in één enkele inrichting van oorsprong hebben verbleven;</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.3. tot de familie van de Camelidae behoren en geïdentificeerd zijn overeenkomstig artikel 73, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.3. tot de familie van de Cervidae behoren en geïdentificeerd zijn overeenkomstig artikel 73, lid 2, of artikel 74 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn afkomstig van een geregistreerde inrichting waaraan de bevoegde autoriteit een uniek registratienummer, zoals vermeld in vak I.11, heeft toegewezen.</p> <p>II.3. Volgens officiële informatie is/zijn het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.3.1. niet afkomstig zijn van en niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van een inrichting die zich bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants") of van een voor de soort waartoe die gehouden landdieren behoren relevante nieuwe ziekte;</p> <p>II.3.2. afkomstig zijn van een inrichting waar gedurende de periode van ten minste twaalf maanden voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.2.1. een bewakingsprogramma om infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) op te sporen is uitgevoerd overeenkomstig bijlage II, deel 2 of 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie;</p> <p>II.3.2.2. geen dieren uit de familie Camelidae of Cervidae zijn binnengebracht die niet aan de in punt II.3.2.1 bedoelde voorschriften voldoen;</p> <p>II.3.2.3. in het geval van een vermoeden van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) een onderzoek is uitgevoerd en de aanwezigheid van de ziekte is uitgesloten;</p> <p>II.3.3. afkomstig zijn van een inrichting waarvoor in de periode van ten minste 42 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>;</p>	

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>[II.3.4. tot de familie van de Camelidae behoren en afkomstig zijn uit een inrichting waar alle aanwezige dieren met negatief resultaat zijn onderworpen aan een test voor de opsporing van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i> zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 die is uitgevoerd op monsters die zijn genomen in de periode van 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup>];</p> <p>II.3.5. afkomstig zijn van een inrichting waarvoor in de periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;</p> <p>II.3.6. afkomstig zijn van een inrichting waaromheen in een straal van 150 km in de periode van ten minste twee jaar voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte is gemeld;</p> <p>II.3.7. afkomstig zijn van een inrichting waar in de periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen infectie met het rabiësvirus is bevestigd;</p> <p>II.3.8. afkomstig zijn van een inrichting waarvoor in de periode van ten minste 15 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van miltvuur;</p> <p>II.3.9. afkomstig zijn van een inrichting waarvoor in de periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de aanwezigheid van surra is in de twee voorgaande jaren niet bevestigd];</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de aanwezigheid van surra is in de twee voorgaande jaren bevestigd, maar na de laatste uitbraak van die ziekte golden voor de inrichting verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd; en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) zoals bedoeld in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, zijn genomen];</li> </ul> <p>II.3.10. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.3.10.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p>
--	--

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup>];</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.3.10.7. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen.]</p> <p>II.4. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. op de dag van de winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> klinisch zijn onderzocht door een dierenarts en geen ziektesymptomen vertoonden;</p> <p>II.4.2. tijdens de in punt II.1.2 bepaalde verblijfsduur van ten minste 30 dagen niet in contact zijn gekomen met dieren die niet aan de voorschriften van punt II.1.1 en de punten II.3.1 tot en met II.3.10 voldeden;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma<sup>(1)</sup>/de oöcyten<sup>(1)</sup>/de embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt.</p> <p>II.5. De/het in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is/zijn in een verzegelde vervoersrecipiënt geplaatst en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer.</p> <p>II.6. Voor zover ondergetekende weet en volgens de documentencontrole van de door de exploitant ingediende gegevens, is het/zijn de in deel I beschreven sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 11 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld.</p>
--	---

## EUROPESE UNIE

## Modelcertificaat GP-CAMELID-CER-INTRA

<p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het adres en het unieke registratienummer van de inrichting van verzending van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratienummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.30: “Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p> <p>“Soort”: Vermeld Camelidae of Cervidae, naargelang het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het individuele identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke registratienummer van de inrichting waar het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)      Schrappen indien niet van toepassing.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)      Hoedanigheid en titel</p> <p>Naam lokale controle-eenheid      Code lokale controle-eenheid</p> <p>Datum</p> <p>Stempel      Handtekening</p>	

*BIJLAGE II*

Bijlage II bevat de volgende modellen van diergezondheidscertificaten, van diergezondheids-/ officiële certificaten en van verklaringen voor binnenkomst in de Unie en doorvoer door de Unie:

**Model**

<b>Hoefdieren</b>	
BOV-X	Hoofdstuk 1: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van runderen
BOV-Y	Hoofdstuk 2: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde runderen
BOV-X-TRANSIT-RU	Hoofdstuk 3: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van runderen die bestemd zijn voor doorvoer vanuit de regio Kaliningrad naar andere regio's van Rusland via het grondgebied van Litouwen
OV/CAP-X	Hoofdstuk 4: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van schapen en geiten
OV/CAP-Y	Hoofdstuk 5: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde schapen en geiten
SUI-X	Hoofdstuk 6: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van varkens en dieren van de familie Tayassuidae
SUI-Y	Hoofdstuk 7: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde varkens
RUM	Hoofdstuk 8: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de families Antilocapridae, Bovidae (met uitzondering van runderen, schapen en geiten), Giraffidae, Moschidae en Tragulidae
RHINO	Hoofdstuk 9: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae
HIPPO	Hoofdstuk 10: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de familie Hippopotamidae
CAM-CER	Hoofdstuk 11: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van kameelachtigen en hertachtigen
<b>Paardachtigen</b>	
EQUI-X	Hoofdstuk 12: Model van diergezondheids-/officieel certificaat en modelverklaring voor de binnenkomst in de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen
EQUI-Y	Hoofdstuk 13: Model van diergezondheids-/officieel certificaat en modelverklaring voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde paardachtigen
EQUI-TRANSIT-X	Hoofdstuk 14: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor de doorvoer door de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen
EQUI-TRANSIT-Y	Hoofdstuk 15: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor de doorvoer door de Unie van voor de slacht bestemde paardachtigen

EQUI-RE-ENTRY-30	Hoofdstuk 16: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 30 dagen
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	Hoofdstuk 17: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedstrijden na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 90 dagen voor deelname aan paardensportevenementen die worden georganiseerd onder toezicht van de Internationale Ruitersportfederatie (FEI)
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	Hoofdstuk 18: Model van diergezondheidscertificaat en modelverklaring voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie van geregistreerde paarden voor wedrennen na tijdelijke uitvoer gedurende een periode van niet meer dan 90 dagen voor deelname aan specifieke wedrennen in Australië, Canada, de Verenigde Staten van Amerika, Hongkong, Japan, Singapore, de Verenigde Arabische Emiraten of Qatar
<b>Voor een geconsigneerde inrichting bestemde hoefdieren</b>	
CONFINED-RUM	Hoofdstuk 19: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van in de lijst in bijlage II, hoofdstuk 19, afdeling 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting
CONFINED-SUI	Hoofdstuk 20: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van in de lijst in bijlage II, hoofdstuk 20, afdeling 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting
CONFINED-TRE	Hoofdstuk 21: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van in de lijst in bijlage II, hoofdstuk 21, afdeling 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie opgenomen dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting
CONFINED-HIPPO	Hoofdstuk 22: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de familie Hippopotamidae die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting
<b>Vogels en levende producten daarvan</b>	
BPP	Hoofdstuk 23: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels
BPR	Hoofdstuk 24: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van fokloopvogels en gebruikloopvogels
DOC	Hoofdstuk 25: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van andere eendagskuikens dan loopvogels
DOR	Hoofdstuk 26: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van eendagskuikens van loopvogels
HEP	Hoofdstuk 27: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels
HER	Hoofdstuk 28: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van loopvogels
SPF	Hoofdstuk 29: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen

SP	Hoofdstuk 30: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels
SR	Hoofdstuk 31: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde loopvogels
POU-LT20	Hoofdstuk 32: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels
HE-LT20	Hoofdstuk 33: Model van diergezondheids-/officieel certificaat voor de binnenkomst in de Unie van minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels
CAPTIVE-BIRDS	Hoofdstuk 34: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van in gevangenschap levende vogels
HE-CAPTIVE-BIRDS	Hoofdstuk 35: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van in gevangenschap levende vogels
<b>Bijen</b>	
QUE	Hoofdstuk 36: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van bijenkoninginnen
BBEE	Hoofdstuk 37: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van hommels
<b>Honden, katten en fretten</b>	
CANIS-FELIS-FERRETS	Hoofdstuk 38: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten
<b>Levende producten van runderen</b>	
BOV-SEM-A-ENTRY	Hoofdstuk 39: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-SEM-B-ENTRY	Hoofdstuk 40: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-SEM-C-ENTRY	Hoofdstuk 41: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Hoofdstuk 42: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	Hoofdstuk 43: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam dat de embryo's heeft gewonnen
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	Hoofdstuk 44: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryoproductieteam dat de embryo's heeft geproduceerd
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	Hoofdstuk 45: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG van de Raad en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryoproductieteam dat de embryo's heeft geproduceerd
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Hoofdstuk 46: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;</li> <li>- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed;</li> <li>- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend</li> </ul>

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Hoofdstuk 47: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;</li> <li>- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;</li> <li>- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed;</li> <li>- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend</li> </ul>
<b>Levende producten van schapen en geiten</b>	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	<p>Hoofdstuk 48: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	<p>Hoofdstuk 49: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen</p>
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	<p>Hoofdstuk 50: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd</p>

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Hoofdstuk 51: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Hoofdstuk 52: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Hoofdstuk 53: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad</li> </ul>
<b>Levende producten van varkens</b>	
POR-SEM-A-ENTRY	Hoofdstuk 54: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen

POR-SEM-B-ENTRY	Hoofdstuk 55: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	Hoofdstuk 56: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	Hoofdstuk 57: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten: <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692</li> </ul>
POR-GP-STORAGE-ENTRY	Hoofdstuk 58: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten: <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;</li> <li>- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692</li> </ul>
<b>Levende producten van paardachtigen</b>	
EQUI-SEM-A-ENTRY	Hoofdstuk 59: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
EQUI-SEM-B-ENTRY	Hoofdstuk 60: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen

EQUI-SEM-C-ENTRY	Hoofdstuk 61: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
EQUI-SEM-D-ENTRY	Hoofdstuk 62: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Hoofdstuk 63: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Hoofdstuk 64: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	Hoofdstuk 65: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, die na 20 april 2021 worden verzonden door het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Hoofdstuk 66: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Hoofdstuk 67: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van de volgende levende producten, die na 20 april 2021 worden verzonden vanuit het opslagcentrum voor levende producten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;</li> <li>- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG</li> </ul>
<b>Levende producten van bepaalde categorieën landdieren</b>	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>Hoofdstuk 68: Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van zendingen sperma, oöcyten en embryo's van in een geconsigneerde inrichting gehouden landdieren dat is/die zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692</p>

## HOOFDSTUK 1

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN RUNDEREN (MODEL "BOV-X")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land	ISO-landcode	
	ISO-landcode	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	Code	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer		
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Verder houden		<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer		
<input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting		<input type="checkbox"/> Tentoonstelling		
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
Derde land	ISO-landcode	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat BOV-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrapen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie;</p> <p>II.1.3. met betrekking tot boviene spongiforme encefalopathie (BSE):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem aan de hand waarvan het moederdier en het beslag van oorsprong kunnen worden bepaald, en zij zijn geen: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) BSE-gevallen;</li> <li>ii) runderen die in hun eerste levensjaar samen met BSE-gevallen in hun eerste levensjaar zijn gehouden en die blijkens onderzoek in die periode hetzelfde potentieel besmette diervoeder gekregen hebben; of</li> <li>iii) indien de resultaten van het onder ii) bedoelde onderzoek onduidelijk zijn, runderen die in hun eerste levensjaar samen met BSE-gevallen in hun eerste levensjaar zijn gehouden of die zijn geboren in hetzelfde beslag als en binnen twaalf maanden voor of na de geboortedatum van BSE-gevallen;</li> </ul> </li> </ul> <p>en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [b) i) de dieren zijn geboren en ononderbroken gehouden in één of meer landen of gebieden die overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie zijn ingedeeld als landen respectievelijk gebieden met een verwaarloosbaar BSE-risico;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) als er in het betrokken land inheemse gevallen van BSE zijn geweest, zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</li> </ul>		

LAND

Modelcertificaat BOV-X

- <sup>(1)</sup>hetzij [b) i) het land of gebied van oorsprong van de dieren is overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico;
- ii) de dieren zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]
- <sup>(1)</sup>hetzij [b) i) het land of gebied van oorsprong van de dieren is overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een onbepaald BSE-risico;
- ii) het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, is verboden en het verbod wordt daadwerkelijk toegepast in het land of gebied van oorsprong;
- iii) de dieren zijn ten minste twee jaar na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, geboren, of zij zijn geboren na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]

## II.2. Verklaring inzake de diergezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:

II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code \_\_\_\_ - \_\_<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;

II.2.2. ononderbroken hebben verbleven:

- (i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en
- (ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen runderen en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als runderen in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;

II.2.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;

II.2.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

<sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]

LAND

Modelcertificaat BOV-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:</p> <p>a) de verzameling vond plaats in een inrichting:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</li> <li>ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;</li> <li>iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</li> <li>iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij voor verzending naar de Unie zijn geladen, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.7. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.2.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie), infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</li> <li>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</li> </ul> <p>II.2.10. afkomstig zijn van een <b>zone</b>:</p> <p>II.2.10.1. waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  <i>hetzij</i> [sinds ___/___/___ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

	<p>II.2.10.2. waar geen melding is gemaakt van infectie met het nodulaire-dermatosevirus gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>II.2.10.3. waar geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode:</p> <p>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</p> <p>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie gevaccineerd;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

	<p><i>hetzij</i> [II.2.10.4.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.5. die vrij is van enzoötische boviene leukose;]]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.5. die niet vrij is van enzoötische boviene leukose, en er is gedurende ten minste de 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong van de dieren, en</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.10.5.1. de dieren in de zending ouder dan 24 maanden:</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.5.1.1. zijn voor de verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden van de andere in dezelfde inrichting gehouden runderen en zijn tijdens de isolatieperiode met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.5.1.1. zijn met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie is genomen en alle in de inrichting van oorsprong gehouden runderen ouder dan 24 maanden zijn met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.10.5.2. de dieren in de zending jonger dan 24 maanden zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

	<p>II.2.11.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.11.3. die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-enklauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) en infectie met het nodulaire-dermatosevirus;</p> <p>hetzij [II.2.11.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>II.2.11.6. die vrij is van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) wat runderen betreft<sup>(9)</sup>, en</p> <p>hetzij [II.2.11.6.1. zich bevindt in een zone die vrij is van die ziekte en waar niet tegen die ziekte wordt gevaccineerd;]<sup>(1)(10)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.6.1. de dieren zijn in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie met gebruikmaking van één van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat getest op infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.6.1. de dieren zijn jonger dan zes weken;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.7. die vrij is van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat runderen betreft<sup>(9)</sup>, en</p> <p>hetzij [II.2.11.7.1. zich bevindt in een zone die vrij is van die ziekte en waar niet tegen die ziekte wordt gevaccineerd;]<sup>(1)(11)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.7.1. de dieren zijn met gebruikmaking van één van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, is de test uitgevoerd op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.7.1. de dieren zijn jonger dan twaalf maanden;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.7.1. de dieren zijn gecastreerd;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.8. waar geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

	<p>II.2.11.9. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en wanneer in de twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup>[II.2.12. niet zijn gevaccineerd tegen infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.12.1. afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;]<sup>(1)(13)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.12.1. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie in quarantaine zijn gehouden en met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie is genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup> [II.2.13. niet zijn gevaccineerd tegen boviene virusdiarree, en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.13.1. afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van boviene virusdiarree.]]<sup>(1)(14)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.13.1. met negatief resultaat op antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree zijn getest met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden, en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.13.1.1. gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de verzending naar de Unie in een quarantaine-inrichting zijn gehouden.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.13.1.1. zwangere moederdieren zijn en gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de verzending naar de Unie in een quarantaine-inrichting zijn gehouden en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine zijn genomen.]]<sup>(1)</sup></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

*hetzij* [II.2.13.1.1. met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die voor de verzending naar de Unie zijn genomen.]]<sup>(1)</sup>

*hetzij* [II.2.13.1.1. zwangere moederdieren zijn die met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]<sup>(1)</sup>

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: *“Identificatiesysteem”* en *“identificatienummer”*: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

**Deel II:**

- <sup>(1)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.
- <sup>(2)</sup> Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(3)</sup> Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.
- <sup>(4)</sup> Alleen voor zones met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(5)</sup> Voor zones waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(6)</sup> Voor zones waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(7)</sup> Voor zones waarvoor EBL wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(8)</sup> Voor zones waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- <sup>(9)</sup> Overeenkomstig artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.
- <sup>(10)</sup> Voor zones waarvoor voor runderen TB wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X

	<p>(<sup>11</sup>) Voor zones waarvoor voor runderen BRU wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(<sup>12</sup>) Alleen van toepassing als de lidstaat van bestemming of Zwitserland, overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002), de ziektevrije status of een goedgekeurd uitroeiingsprogramma heeft voor de in de punten II.2.12 en II.2.13 vermelde ziekten (infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en boviene virusdiarree).</p> <p>(<sup>13</sup>) Voor zones waarvoor IBR wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(<sup>14</sup>) Voor zones waarvoor BVD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>
	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 2

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE RUNDEREN  
(MODEL "BOV-Y")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land                                  ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land                                  ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land                                  ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>		ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>		Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam                                  Registratie- /erkenningsnummer Adres  Land                                  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam                                  Registratie- /erkenningsnummer Adres  Land                                  ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type                                  Code Land                                  ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer                                  Zegelnummer				
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Slacht				
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat BOV-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in deel I beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– stilbeen of thyreostatica,</li> <li>– oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie;</p> <p>II.1.3. met betrekking tot boviene spongiforme encefalopathie (BSE):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem aan de hand waarvan het moederdier en het beslag van oorsprong kunnen worden bepaald, en zij zijn geen: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) BSE-gevallen;</li> <li>ii) runderen die in hun eerste levensjaar samen met BSE-gevallen in hun eerste levensjaar zijn gehouden en die blijkens onderzoek in die periode hetzelfde potentieel besmette diervoeder gekregen hebben; of</li> <li>iii) indien de resultaten van het onder ii) bedoelde onderzoek onduidelijk zijn, runderen die in hun eerste levensjaar samen met BSE-gevallen in hun eerste levensjaar zijn gehouden of die zijn geboren in hetzelfde beslag als en binnen twaalf maanden voor of na de geboortedatum van BSE-gevallen;</li> </ul> </li> </ul> <p>en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [b) i) de dieren zijn geboren en ononderbroken gehouden in één of meer landen of gebieden die overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie zijn ingedeeld als landen respectievelijk gebieden met een verwaarloosbaar BSE-risico;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) als er in het betrokken land inheemse gevallen van BSE zijn geweest, zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>hetzij [b) i) het land of gebied van oorsprong van de dieren is overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) de dieren zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, of na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]</li> </ul>		

LAND

Modelcertificaat BOV-Y

- <sup>(1)</sup>hetzij [b] i) het land of gebied van oorsprong van de dieren is overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een onbepaald BSE-risico;
- ii) het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, is verboden en het verbod wordt daadwerkelijk toegepast in het land of gebied van oorsprong;
- iii) de dieren zijn ten minste twee jaar na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, daadwerkelijk wordt toegepast, geboren, of zij zijn geboren na de datum waarop het laatste inheemse geval van BSE is geboren indien dat later is.]

## II.2. Verklaring inzake de diergezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:

II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code \_\_\_ - \_\_\_<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;

II.2.2. bestemd zijn om in de Unie te worden geslacht;

II.2.3. ononderbroken hebben verbleven:

- i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en
- ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen runderen en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als runderen in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;

II.2.4. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;

II.2.5. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

<sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]

<sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:

- a) de verzameling vond plaats in een inrichting:
- i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;
- ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;

## LAND

## Modelcertificaat BOV-Y

	<p>iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p>iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.7. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.12 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij voor verzending naar de Unie zijn geladen, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.8. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>II.2.9. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.10. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <p>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie), infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</p> <p>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</p> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.2.11.1. waar:</p> <p>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  hetzij [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  hetzij [sinds ___/___/___ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.2.11.2. waar geen melding is gemaakt van infectie met het nodulaire-dermatosevirus gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>II.2.11.3. waar geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode:</p> <p>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</p> <p>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-Y

	<p>hetzij [II.2.11.4. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.4. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):</p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.4. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en</p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie gevaccineerd;]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.4. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en</p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">hetzij [II.2.11.4.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.5. die vrij is van enzoötische boviene leukose;]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.5. die niet vrij is van enzoötische boviene leukose, en er is gedurende ten minste de 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong van de dieren, en</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.11.5.1. de dieren in de zending ouder dan 24 maanden:</p> <p style="padding-left: 40px;">hetzij [II.2.11.5.1.1. zijn voor de verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden van de andere in dezelfde inrichting gehouden runderen en zijn tijdens de isolatieperiode met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-Y

	<p>hetzij [II.2.11.5.1.1. zijn met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie is genomen en alle in de inrichting van oorsprong gehouden runderen ouder dan 24 maanden zijn met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)</sup></p> <p>[II.2.11.5.2. de dieren in de zending jonger dan 24 maanden zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een laboratoriumonderzoek voor enzoötische boviene leukose dat is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.12. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p>II.2.12.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p>i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p>ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p>iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p> <p>II.2.12.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.12.3. die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.12.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) en infectie met het nodulaire-dermatosevirus;</p> <p>hetzij [II.2.12.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>[II.2.12.6. die vrij is van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) wat runderen betreft;]]<sup>(1)(9)</sup>, en</p> <p>[II.2.12.7. die vrij is van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat runderen betreft;]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p>II.2.12.8. waar geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-Y

	<p>II.2.12.9. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>hetzij [II.2.12.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en wanneer in de twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.13. niet zijn gevaccineerd tegen infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p>hetzij [II.2.13.1. afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;]<sup>(1)(11)</sup></p> <p>hetzij [II.2.13.1. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie in quarantaine zijn gehouden en met gebruikmaking van een van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie is genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.14. niet zijn gevaccineerd tegen boviene virusdiarree, en</p> <p>hetzij [II.2.14.1. afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van boviene virusdiarree.]]<sup>(1)(12)</sup></p> <p>hetzij [II.2.14.1. met negatief resultaat op antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree zijn getest met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden, en</p> <p>hetzij [II.2.14.1.1. gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de verzending naar de Unie in een quarantaine-inrichting zijn gehouden.]]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.14.1.1. zwangere moederdieren zijn en gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de verzending naar de Unie in een quarantaine-inrichting zijn gehouden en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine zijn genomen.]]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.14.1.1. met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die voor de verzending naar de Unie zijn genomen.]]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.14.1.1. zwangere moederdieren zijn die met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]<sup>(1)</sup></p>
--	--

LAND

Modelcertificaat BOV-Y

<p><b>Toelichting:</b> Dit certificaat dient voor de binnenkomst van runderen die in de Unie zullen worden geslacht.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b> Vak I.27:                   “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</li> <li>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(3) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</li> <li>(4) Alleen voor zones met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(5) Voor zones waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage I, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(6) Voor zones waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(7) Voor zones waarvoor EBL wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(8) Voor zones waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(9) Overeenkomstig artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</li> <li>(10) Alleen van toepassing als de lidstaat van bestemming of Zwitserland, overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002), de ziektevrije status of een goedgekeurd uitroeiingsprogramma heeft voor de in de punten II.2.12 en II.2.13 vermelde ziekten (infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en boviene virusdiarree).</li> <li>(11) Voor zones waarvoor IBR wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> <li>(12) Voor zones waarvoor BVD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</li> </ol>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN RUNDEREN DIE BESTEMD ZIJN VOOR DOORVOER VANUIT DE REGIO KALININGRAD NAAR ANDERE REGIO'S VAN RUSLAND VIA HET GRONDGEBIED VAN LITOUWEN (MODEL "BOV-X-TRANSIT-RU")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20</b> <b>Gecertificeerd als of voor</b>				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat BOV-X-TRANSIT-RU

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code RU-2<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is opgenomen in de lijst in bijlage XXII, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie voor de doorvoer van runderen door de Unie onder specifieke voorwaarden;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. afkomstig zijn uit de Unie en vanuit de Unie zijn binnengebracht in de zone met code RU-2 op ..... (dd/mm/jjjj), en sinds die datum zijn zij gehouden in voorzieningen waar alleen uit de Unie afkomstige dieren worden gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. sinds de geboorte in de zone met code RU-2 hebben verbleven, of ten minste gedurende de laatste zes maanden voor de datum van verzending naar Rusland via de Unie en zonder in de laatste 30 dagen in contact te zijn gekomen met ingevoerde dieren;]</p> <p>II.1.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die niet voldoen aan de in dit certificaat beschreven diergezondheidsvoorschriften;</p> <p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.10 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar Rusland zijn verzonden via de Unie, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.1.6. op [ ] / [ ] / [ ] (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar Rusland via de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.1.7. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar Rusland via de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.8. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie), en</li> <li>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar Rusland via de Unie;</li> </ul> <p>II.1.9. afkomstig zijn van de in punt II.1.1 beschreven zone:</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1. waar:</p> <p>iii) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:</p> <p><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar Rusland via de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [sinds / / (dd/mm/jjjj)];<sup>(1)(4)</sup></p> <p>iv) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.1.9.2. waar geen melding is gemaakt van infectie met het nodulaire-dermatosevirus gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar Rusland via de Unie;</p> <p>II.1.9.3. waar geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar Rusland via de Unie, en gedurende die periode:</p> <p>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</p> <p>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p><i>hetzij</i> [II.1.9.4. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.1.9.4. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar Rusland via de Unie gevaccineerd;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.1.10. afkomstig zijn van de in vak I.11 beschreven inrichting [waar zij sinds de geboorte of gedurende ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar Rusland via de Unie hebben verbleven en]<sup>(6)</sup>:</p> <p>II.1.10.1. die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.10.2. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie) en infectie met het nodulaire-dermatosevirus;</p> <p>II.1.10.3. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar Rusland via de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorrhagische ziekte.</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat BOV-X-TRANSIT-RU

<p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.27:                    “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage XXII, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de in punt II.1.1 genoemde zone voor doorvoer naar Rusland via de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de doorvoer van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(4) Alleen voor zones met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage XXII, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Voor zones waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage XXII, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Schrap de tekst tussen vierkante haakjes als de tweede optie voor punt II.1.2 wordt geschrapt.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 4

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN SCHAPEN EN GEITEN (MODEL "OV/CAP-X")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land	ISO-landcode	
	ISO-landcode	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	
	ISO-landcode	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	
	Code	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	ISO-landcode	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument	Code  ISO-landcode
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer    Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden  <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling  <input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land    ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>	<b>I.23</b>	

<b>I.24</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>	<b>I.25</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>					
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>								
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid	

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– stilbeen of thyreostatica,</li> <li>– oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van schapen en geiten en is opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen schapen en geiten en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als schapen en geiten in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) de verzameling vond plaats in een inrichting: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</li> </ul> </li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-X

	<p>ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;</p> <p>iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p>iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij voor verzending naar de Unie zijn geladen, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.7. op ___ / ___ / ___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>II.2.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage 1 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <p>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</p> <p>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</p> <p>II.2.10. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.2.10.1. waar:</p> <p>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  <i>hetzij</i> [sinds ___ / ___ / ___ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.2.10.2. waar geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode:</p> <p>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</p> <p>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-X

	<p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie gevaccineerd;]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.11.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftvalleykoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.6. waar in de 42 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]<sup>(1)(8)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.6. die gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie is onderworpen aan bewaking om infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) op te sporen overeenkomstig de procedures in bijlage II, deel 1, punten 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en gedurende deze periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn in de inrichting alleen geiten uit inrichtingen waar de in de bovenstaande alinea bedoelde maatregelen worden toegepast, binnengebracht;</li> <li>ii) zijn overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 maatregelen genomen wanneer infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichting gehouden geiten is gemeld;]<sup>(1)(9)</sup></li> </ul> <p>II.2.11.7. die vrij is van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat schapen en geiten betreft<sup>(10)</sup>, en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.7.1. zich bevindt in een zone die vrij is van die ziekte wat schapen en geiten betreft en waar niet tegen die ziekte wordt gevaccineerd;]<sup>(1)(11)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.7.1. de dieren zijn met gebruikmaking van één van de in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, is de test uitgevoerd op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.7.1. de dieren zijn jonger dan zes maanden;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.7.1. de dieren zijn gecasteerd;]<sup>(1)</sup>.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-X

	<p>II.2.11.8. waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>II.2.11.9. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.9. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.9. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en wanneer in de twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/692, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p>[II.2.11.10. waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) gedurende ten minste 6 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(9)</sup></p> <p>[II.2.12. niet-gecastreerde mannelijke schapen omvatten die gedurende een aaneengesloten periode van ten minste 60 dagen voor de verzending naar de Unie hebben verbleven in een inrichting waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella ovis</i> (epididymitis bij schapen) en die in de 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van <i>Brucella ovis</i>;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.13. voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p>II.2.13.1. zij zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;</li> <li>b) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;</li> <li>c) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;</li> <li>d) in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de laatste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast, en</li> </ol> <p><sup>(1)</sup><i>hetzij</i> [II.2.13.2. zij zijn bedoeld voor gebruik en bestemd voor een lidstaat die niet de status “verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie” heeft zoals erkend overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, of die niet wordt vermeld in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 als lidstaat met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma.]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-X

<sup>(1)</sup>hetzij [II.2.13.2. zij zijn bedoeld voor fokdoeleinden en bestemd voor een lidstaat die niet de status “verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie” heeft zoals erkend overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, of die niet wordt vermeld in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 als lidstaat met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma, en

<sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van één of meer bedrijven die voldoen aan de voorschriften in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]

<sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn schapen van het prioneiwitgenotype ARR/ARR en komen van één of meer bedrijven waarvoor de afgelopen twee jaar geen officiële verplaatsingsbeperkingen in verband met BSE of klassieke scrapie hebben gegolden.]]

<sup>(1)</sup>hetzij [II.2.13.2. zij zijn bestemd voor een lidstaat die de status “verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie” heeft zoals erkend overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 2.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, of die wordt vermeld in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 als lidstaat met een goedgekeurd nationaal scrapiebestrijdingsprogramma, en

<sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn afkomstig van één of meer bedrijven die voldoen aan de voorschriften in bijlage VIII, hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]

<sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn schapen van het prioneiwitgenotype ARR/ARR en komen van één of meer bedrijven waarvoor de afgelopen twee jaar geen officiële verplaatsingsbeperkingen in verband met BSE of klassieke scrapie hebben gegolden.]]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Identificatiesysteem*” en “*identificatienummer*”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie.

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-X

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(4) Voor zones met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Voor zones waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Voor zones waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Voor zones waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Alleen voor schapen.</p> <p>(9) Alleen voor geiten.</p> <p>(10) Overeenkomstig artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(11) Zones waarvoor voor schapen en geiten BRU wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	
		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 5

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE SCHAPEN EN  
GEITEN (MODEL “OV/CAP-Y”)**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Slacht			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– stilbeen of thyreostatica,</li> <li>– oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van schapen en geiten en is opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. bestemd zijn om in de Unie te worden geslacht;</p> <p>II.2.3. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen schapen en geiten en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als schapen en geiten in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.4. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.5. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) de verzameling vond plaats in een inrichting: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</li> <li>ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;</li> </ul> </li> </ul>		

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-Y

	<p>iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p>iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.7. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.12 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.8. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>(ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>(iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.2.9. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.10. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</li> <li>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</li> </ul> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.2.11.1. waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  <i>hetzij</i> [sinds ___/___/___ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.11.2. waar geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</li> <li>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.3. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-Y

<p><i>hetzij</i> [II.2.11.3. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie gevaccineerd;]<sup>(1)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><i>hetzij</i> [II.2.11.3.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.12. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p style="margin-left: 80px;">i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p style="margin-left: 80px;">ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p style="margin-left: 80px;">iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p>
---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-Y

	<p>II.2.12.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.12.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>hetzij [II.2.12.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.6. waar in de 42 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.6. die gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie is onderworpen aan bewaking om infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) op te sporen overeenkomstig de procedures in bijlage II, deel 1, punten 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en gedurende deze periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn in de inrichting alleen geiten uit inrichtingen waar de in de bovenstaande alinea bedoelde maatregelen worden toegepast, binnengebracht;</li> <li>ii) zijn overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 maatregelen genomen wanneer infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichting gehouden geiten is gemeld;]<sup>(1)(9)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.7. die vrij is van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat schapen en geiten betreft<sup>(10)</sup>;</p> <p>II.2.12.8. waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>II.2.12.9. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>hetzij [II.2.12.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.12.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en wanneer in de twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in artikel 9, punt b), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen;]<sup>(1)</sup></p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-Y

- [II.2.12.11. waar geen melding is gemaakt van infectie met *Burkholderia mallei* (kwade droes) gedurende ten minste 6 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(9)</sup>
- [II.2.13. niet-gecastreerde mannelijke schapen omvatten die gedurende een aaneengesloten periode van ten minste 60 dagen voor de verzending naar de Unie hebben verbleven in een inrichting waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met *Brucella ovis* (epididymitis bij schapen) en die in de 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van *Brucella ovis*;]<sup>(1)</sup>
- II.2.14. sinds de geboorte ononderbroken zijn gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden betreffende klassieke scrapie voldoet:
- er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;
  - er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;
  - schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;
  - in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de laatste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast.

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst van schapen die in de Unie zullen worden geslacht.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Identificatiesysteem*” en “*identificatienummer*”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

**Deel II:**

- Schrappen indien niet van toepassing.
- Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.
- Voor zones met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- Voor zones waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- Voor zones waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- Voor zones waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- Alleen voor schapen.
- Alleen voor geiten.
- Overeenkomstig artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-Y

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

HOOFDSTUK 6

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VARKENS EN DIEREN VAN DE FAMILIE TAYASSUIDAE (MODEL “SUI-X”)**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Verder houden <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer</span>  <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat SUI-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– stilbeen of thyreostatica,</li> <li>– oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU;</p> <p><sup>(1)(2)(10)</sup>II.1.3. zij zijn als landbouwhuisdieren gehouden varkens die afkomstig zijn van een bedrijf dat overeenkomstig artikel 8 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie officieel is erkend als bedrijf dat gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepast, of zij zijn niet gespeend en minder dan vijf weken oud.]</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ____ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van dieren van de families Suidae en Tayassuidae en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren van de families Suidae en Tayassuidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als dieren van de families Suidae en Tayassuidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>		

## LAND

## Modelcertificaat SUI-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>hetzij [II.2.5. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) de verzameling vond plaats in een inrichting:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p style="margin-left: 20px;">b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.7. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(4)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>II.2.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en klassieke varkenspest;</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat SUI-X

II.2.10. afkomstig zijn van een zone waar:

II.2.10.1. geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:

*hetzij* [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup>

*hetzij* [sinds ..... (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(5)</sup>

en waar niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;

II.2.10.2. gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en waar ten minste gedurende de periode van twaalf maanden niet tegen die ziekte is gevaccineerd, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;

II.2.10.3. geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest:

*hetzij* [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup>

*hetzij* [sinds ..... (dd/mm/jjjj), en de dieren van de zending zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van klassieke varkenspest die in een periode van 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie is uitgevoerd;]<sup>(1)(6)</sup>

en waar niet tegen klassieke varkenspest is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;

[II.2.10.4. geen melding is gemaakt van Afrikaanse varkenspest gedurende de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(7)</sup>

II.2.11. afkomstig zijn van een inrichting:

II.2.11.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:

- i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;
- ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;
- iii) het sterftecijfer in de inrichting;

LAND

Modelcertificaat SUI-X

	<p>II.2.11.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.11.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.2.11.5. [waar in de laatste 42 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> en waar gedurende de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie</p> <p><i>hetzij</i> [waar nodig biobeveiligings- en risicobeperkingsmaatregelen zijn getroffen, met inachtneming van de huisvestingsomstandigheden en voedersystemen, om de overdracht van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> van in de lijst opgenomen wilde dieren naar in de inrichting gehouden varkens te vermijden, en alleen varkens zijn binnengebracht die afkomstig zijn uit inrichtingen waar gelijkwaardige biobeveiligingsmaatregelen worden toegepast;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [de in de inrichting gehouden varkens overeenkomstig bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en in deze periode</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zijn alleen varkens die afkomstig zijn uit inrichtingen waar de hierboven vastgestelde biobeveiligingsmaatregelen of bewakingsmaatregelen worden toegepast, in de inrichting binnengebracht, en</li> <li>- zijn, indien melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij in de inrichting gehouden varkens, maatregelen getroffen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]]<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.11.6. waar geen melding is gemaakt van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>[II.2.11.7. waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)(7)</sup></p>
--	--

LAND

Modelcertificaat SUI-X

II.2.11.8. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;

II.2.12. aanvullende garanties met betrekking tot ziekten van categorie C<sup>(1)(8)</sup>

[II.2.12.1. de dieren

*hetzij* [II.12.1.1 zijn afkomstig uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky;]<sup>(1)(9)</sup>

*hetzij* [II.12.1.1. zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of antilichamen tegen het ADV-gE-eiwit, indien nodig, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending naar de Unie is genomen.]]<sup>(1)(7)</sup>

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van varkens en dieren van de familie Tayassuidae, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Identificatiesysteem*” en “*identificatienummer*”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

**Deel II:**

- (1) Schrappen indien niet van toepassing.
- (2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- (3) Alleen mogelijk voor varkens.
- (4) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.
- (5) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

(6) Voor landen waarvoor CSF wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 6, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

(7) Alleen van toepassing op hoefdieren van de familie Suidae.

(8) Indien vereist door de lidstaat van bestemming.

(9) Voor landen waarvoor ADV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 en die erkend zijn als land dat vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky of die een goedgekeurd uitroeiingsprogramma hebben en voldoen aan de voorschriften van Verordening (EU) 2020/688.

(10) Alleen voor derde landen zoals bedoeld in artikel 13, lid 2, van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375.

LAND

Modelcertificaat SUI-X

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

HOOFDSTUK 7

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE VARKENS (MODEL "SUI-Y")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Slacht			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND	Modelcertificaat SUI-Y		
Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU;</p> <p><sup>(1)(2)(10)</sup>[II.1.3. zij zijn als landbouwhuisdieren gehouden varkens die afkomstig zijn van een bedrijf dat overeenkomstig artikel 8 van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie officieel is erkend als bedrijf dat gecontroleerde huisvestingsomstandigheden toepast, of zij zijn niet gespeend en minder dan vijf weken oud.]</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde varkens en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. bestemd zijn om in de Unie te worden geslacht;</p> <p>II.2.3. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen varkens en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als varkens in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.4. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.5. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.6. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat SUI-Y

	<p><sup>(1)(3)</sup>hetzij [II.2.6. één keer zijn verzameld in de zone van oorsprong, waarbij aan de volgende voorschriften is voldaan:</p> <p style="margin-left: 40px;">a) de verzameling vond plaats in een inrichting:</p> <p style="margin-left: 80px;">i) die door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied voor de verzameling van hoefdieren is erkend overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p style="margin-left: 80px;">ii) die van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen heeft gekregen;</p> <p style="margin-left: 80px;">iii) die daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst is opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 80px;">iv) die voldoet aan de voorschriften van artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p style="margin-left: 40px;">b) de verzameling in het verzamelcentrum duurde niet langer dan zes dagen;]</p> <p>II.2.7. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.12 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.8. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(4)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>II.2.9. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.10. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en klassieke varkenspest;</p> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een zone waar:</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.11.1. geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:</p> <p style="margin-left: 80px;"><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p style="margin-left: 80px;"><i>hetzij</i> [sinds ..... (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p style="margin-left: 80px;">en waar niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat SUI-Y

	<p>II.2.11.2. gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en waar ten minste gedurende de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie niet tegen die ziekte is gevaccineerd, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.2.11.3. geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest:</p> <p><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [sinds ..... (dd/mm/jjjj)], en de dieren van de zending zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van klassieke varkenspest die in een periode van 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie is uitgevoerd;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>en waar niet tegen klassieke varkenspest is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen de ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>[II.2.11.4. geen melding is gemaakt van Afrikaanse varkenspest gedurende de periode van twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>II.2.12. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p>II.2.12.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</li> <li>ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</li> <li>iii) het sterftecijfer in de inrichting;</li> </ul> <p>II.2.12.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.12.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.12.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.2.12.5. [waar in de laatste 42 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> en waar gedurende de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat SUI-Y

	<p><i>hetzij</i> [waar nodig biobeveiligings- en risicobeperkingsmaatregelen zijn getroffen, met inachtneming van de huisvestingsomstandigheden en voedersystemen, om de overdracht van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> van in de lijst opgenomen wilde dieren naar in de inrichting gehouden varkens te vermijden, en alleen varkens zijn binnengebracht die afkomstig zijn uit inrichtingen waar gelijkwaardige biobeveiligingsmaatregelen worden toegepast;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [de in de inrichting gehouden varkens overeenkomstig bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en in deze periode</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zijn alleen varkens die afkomstig zijn uit inrichtingen waar de hierboven vastgestelde biobeveiligingsmaatregelen of bewakingsmaatregelen worden toegepast, in de inrichting binnengebracht, en</li> <li>- zijn, indien melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij in de inrichting gehouden varkens, maatregelen getroffen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]]<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.6. waar geen melding is gemaakt van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>[II.2.12.7. waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;]]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>II.2.12.8. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p>[<i>hetzij</i> II.2.13. afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky.]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.13. met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of antilichamen tegen het ADV-gE-eiwit, indien nodig, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending naar de Unie is genomen.]]<sup>(1)(7)(1)(8)</sup></p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor varkens en dieren van de familie Tayassuidae die in de Unie zullen worden geslacht.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat SUI-Y

<p><b>Deel I:</b> Vak I.27: “Identificatiesysteem” en “identificatienummer”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p>	
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie.</p> <p>(3) Alleen mogelijk voor varkens.</p> <p>(4) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(5) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Voor landen waarvoor CSF wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 6, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Alleen van toepassing op hoefdieren van de familie Suidae.</p> <p>(8) Alleen van toepassing als de lidstaat van bestemming of Zwitserland, overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002), de ziektevrije status ten aanzien van de relevante ziekte van categorie C of een goedgekeurd uitroeiingsprogramma heeft.</p> <p>(9) Voor landen waarvoor ADV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 7, bij Verordening (EU) 2021/404 en die erkend zijn als land dat vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky of die een goedgekeurd uitroeiingsprogramma hebben en voldoen aan de voorschriften van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.</p> <p>(10) Alleen voor derde landen zoals bedoeld in artikel 13, lid 2, van Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p>	
<p>Naam (in hoofdletters)</p>	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 8

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN DIEREN VAN DE FAMILIES  
ANTILOCAPRIDAE, BOVIDAE (MET UITZONDERING VAN RUNDEREN,  
SCHAPEN EN GEITEN), GIRAFFIDAE, MOSCHIDAE EN TRAGULIDAE  
(MODEL "RUM")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer  <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat RUM

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1 Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– stilbeen of thyreostatica,</li> <li>– oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p>		
<b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b>			
<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van hoefdieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen hoefdieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als hoefdieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.2.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.2.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p>			

## LAND

## Modelcertificaat RUM

	<p>II.2.7. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.2.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie), besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</li> <li>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</li> </ul> <p>II.2.10. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.2.10.1. waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  <i>hetzij</i> [sinds ___/___/___ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.10.2. waar gedurende de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, [infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus)]<sup>(1)(5)</sup>, [infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie)]<sup>(1)(6)</sup> [en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten]<sup>(1)(7)</sup> en gedurende die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</li> <li>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(8)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):  <i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(9)</sup></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat RUM

<i>hetzij</i>	[II.2.10.3.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;] <sup>(1)(9)</sup>
<i>hetzij</i>	[II.10.3.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;] <sup>(1)(9)</sup>
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie gevaccineerd;]] <sup>(1)</sup>
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]] <sup>(1)</sup>
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3.1 de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]] <sup>(1)</sup>
<i>hetzij</i>	[II.2.10.3.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;]] <sup>(1)</sup>
II.2.11.	afkomstig zijn van een inrichting:
II.2.11.1.	die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:
i)	de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;
ii)	verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;
iii)	het sterftecijfer in de inrichting;
II.2.11.2.	waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;
II.2.11.3.	die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

## LAND

## Modelcertificaat RUM

	<p>II.2.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– [infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie);]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;]<sup>(1)(7)</sup></li> </ul> <p>hetzij [II.2.11.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)</sup></p> <p>hetzij [II.2.11.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)(10)</sup></p> <p>II.2.11.6. waar in de 42 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten;</p> <p>II.2.11.7. waar in de 42 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten;</p> <p>[II.2.11.8. waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie;]<sup>(1)(11)</sup></p> <p>II.2.11.9. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending naar de Unie;</p> <p>II.2.11.10. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie, en wanneer in de laatste twee jaar voor de verzending naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de getroffen inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen.</p> <p><b>Toelichting:</b> Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de families Antilocapridae, Bovidae (met uitzondering van runderen, schapen en geiten), Giraffidae, Moschidae en Tragulidae, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat RUM

	<p><b>Deel I:</b>  Vak I.27:                   “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrapen indien niet van toepassing.  (2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.2.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.  (4) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (5) Niet van toepassing op hoefdieren van de familie Tragulidae.  (6) Alleen van toepassing op hoefdieren van de soort <i>Syncerus cafer</i>.  (7) Alleen van toepassing op hoefdieren van de soort <i>Gazella</i> spp.  (8) Voor landen waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (9) Voor landen waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (10) Voor landen waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (11) Alleen van toepassing op hoefdieren van de familie Bovidae.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

HOOFDSTUK 9

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN DIEREN VAN DE FAMILIES TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE EN ELEPHANTIDAE (MODEL “RHINO”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Verder houden <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer</span> <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat RHINO

II. Informatie over de gezondheid		II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>				
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:				
	II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___ <sup>(2)</sup> , die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;				
	II.1.2. ononderbroken hebben verbleven:				
	i) in de in punt II.1.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en				
	ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren binnengebracht;				
	II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;				
	II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;				
	II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;				
	II.1.6. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj) <sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:				
i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;					
ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;					
iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;					
II.1.7. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong of een zone daarvan met negatief resultaat zijn onderworpen aan een klinische inspectie met het oog op de opsporing van tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;					
II.1.8. niet zijn gevaccineerd tegen [mond-en-klauwzeer en] <sup>(1)(4)</sup> infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);					
II.1.9. afkomstig zijn van een zone:					
[II.1.9.1. waar:					
i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:					
hetzij [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar de Unie;] <sup>(1)</sup>					
hetzij [sinds ___/___/___ (dd/mm/jjjj);] <sup>(1)(5)</sup>					
ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;] <sup>(1)(4)</sup>					

## LAND

## Modelcertificaat RHINO

- II.1.9.2. waar in de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), en gedurende die periode:
- i) is niet tegen die ziekte gevaccineerd, en
  - ii) zijn er geen tegen die ziekte gevaccineerde dieren binnengebracht;
- II.1.10. afkomstig zijn van een inrichting:
- II.1.10.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:
- i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;
  - ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;
  - iii) het sterftecijfer in de inrichting;
- II.1.10.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;
- II.1.10.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- II.1.10.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: [mond-en-klauwzeer en]<sup>(1)(4)</sup> infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);
- II.1.10.5. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending naar de Unie.

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Britannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Identificatiesysteem*” en “*identificatienummer*”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

LAND

Modelcertificaat RHINO

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.2.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(4) Alleen van toepassing op hoefdieren van de familie Elephantidae.</p> <p>(5) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>

## HOOFDSTUK 10

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN DIEREN VAN DE FAMILIE HIPPOPOTAMIDAE  
(MODEL "HIPPO")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer			
<input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat HIPPO

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van dieren van de familie Hippopotamidae en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel I, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.1.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren van de familie Hippopotamidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als dieren van de familie Hippopotamidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</li> </ul> <p>II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste zes maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.1.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.1.7. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.1.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</p>		

## LAND

## Modelcertificaat HIPPO

	<p>II.1.10. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.1.10.1. waar:</p> <p>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer:  <i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)</sup>  <i>hetzij</i> [sinds / / (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.1.10.2. waar in de periode van twaalf maanden voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), en gedurende die periode:</p> <p>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</p> <p>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</p> <p>II.1.11. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p>II.1.11.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p>i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p>ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p>iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p> <p>II.1.11.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.1.11.3. die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus en infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);</p> <p>II.1.11.5. waar in de 42 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten;</p> <p>II.1.11.6. waar in de 42 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten;</p> <p>II.1.11.7. waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending van de dieren naar de Unie;</p> <p><i>hetzij</i> [II.1.11.8. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie.]<sup>(1)</sup></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat HIPPO

	<p>hetzij [II.1.11.8. waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en wanneer in de twee jaar voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in artikel 9, punt b), i), van Verordening (EU) 2020/692, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen.]<sup>(1)</sup></p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de familie Hippopotamidae, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.27:                   “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.2.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(4) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>
	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 11

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN KAMEELACHTIGEN EN HERTACHTIGEN  
(MODEL "CAM-CER")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Verder houden <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer</span>  <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Tentoonstelling			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat CAM-CER

II. Informatie over de gezondheid		II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in dit certificaat beschreven dieren het volgende:</p> <p>II.1.1. aan de dieren zijn geen van de volgende stoffen toegediend:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.1.2. zij voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p>				
	<p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van kameelachtigen en hertachtigen en is opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.2.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.2.1 genoemde zone, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.2.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.11 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.2.7. op ___ / ___ / ___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul>				

## LAND

## Modelcertificaat CAM-CER

	<p>II.2.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. niet zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) en infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en</li> <li>ii) infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) met een levend vaccin in de 60 dagen voor de verzending naar de Unie;</li> </ul> <p>II.2.10. afkomstig zijn van een zone:</p> <p>II.2.10.1. waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer: <ul style="list-style-type: none"> <li><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 24 maanden voor de datum van verzending naar de Unie;]<sup>(1)</sup></li> <li><i>hetzij</i> [sinds __ / __ / ____ (dd/mm/jjjj);]<sup>(1)(4)</sup></li> </ul> </li> <li>ii) niet tegen mond-en-klauwzeer is gevaccineerd gedurende ten minste twaalf maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en gedurende die periode zijn geen tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p>II.2.10.2. waar in de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”) en gedurende die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) is niet tegen die ziekten gevaccineerd, en</li> <li>ii) zijn er geen tegen die ziekten gevaccineerde dieren binnengebracht;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie;]<sup>(1)(6)</sup></li> <li><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn overeenkomstig artikel 9, punt b), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></li> <li><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie, en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van het dier in de seizoensgebonden ziektevrije zone zijn genomen;]<sup>(1)(6)</sup></li> </ul>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CAM-CER

<p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in die zone en zij bevinden zich nog steeds in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van verzending naar de Unie gevaccineerd;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteitsbescherming zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), en de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen (1-24) van het bluetonguevirus die de afgelopen twee jaar in die zone zijn gemeld, kunnen worden opgespoord en</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>hetzij</i> [II.2.10.3.1. de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verzending van de dieren naar de Unie zijn genomen;]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. afkomstig zijn van een inrichting:</p> <p>II.2.11.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele documentatie bij te houden die informatie bevat betreffende:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) de soorten, categorieën, aantallen en de identificatie van de dieren in de inrichting;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) verplaatsingen van dieren naar en uit de inrichting;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) het sterftecijfer in de inrichting;</p> <p>II.2.11.2. waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>II.2.11.3. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.11.4. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten: mond-en-klauwzeer, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants");</p> <p><i>hetzij</i> [II.2.11.5. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twee jaar voor de datum van verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van epizoötische hemorragische ziekte;]]<sup>(1)</sup></p>
--

## LAND

## Modelcertificaat CAM-CER

<p>hetzij</p> <p>II.2.11.6.</p> <p>II.2.11.7.</p> <p>II.2.11.8.</p> <p>II.2.11.9.</p> <p>II.2.11.10.</p> <p>[II.2.11.11.</p> <p>II.2.12.</p>	<p>[II.2.11.5. die zich bevindt in een zone die seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte;]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>die ten minste gedurende de periode van twaalf maanden voor de verzending naar de Unie is onderworpen aan bewaking om infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij dieren van dezelfde soort als de dieren in de zending op te sporen overeenkomstig de procedures in bijlage II, deel 2, punten 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en gedurende deze periode:</p> <p>i) zijn in de inrichting alleen dieren uit inrichtingen waar de in de bovenstaande alinea bedoelde maatregelen worden toegepast, binnengebracht;</p> <p>ii) [is melding gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichting gehouden dieren van dezelfde soort als de dieren in de zending, en zijn maatregelen genomen overeenkomstig bijlage II, deel 2, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]<sup>(1)</sup></p> <p>waar in de laatste 42 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij dieren van dezelfde soort als de dieren in de zending, en de dieren in de zending zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 30 dagen voor de verzending naar de Unie is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;</p> <p>waar geen melding is gemaakt van rabiës gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie;</p> <p>waar geen melding is gemaakt van miltvuur gedurende ten minste 15 dagen voor de verzending naar de Unie;</p> <p>waar geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie, en wanneer in de laatste twee jaar voor de verzending naar de Unie melding is gemaakt van de ziekte in de inrichting van oorsprong, is de getroffen inrichting aan beperkingen onderworpen tot de besmette dieren van de inrichting waren verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat waren onderworpen aan een test voor surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), zoals beschreven in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren uit de inrichting waren verwijderd, zijn genomen.</p> <p>die, als in de periode van drie jaar voor de datum van verzending naar de Unie melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), na de laatste uitbraak door de bevoegde autoriteit aan verplaatsingsbeperkingen is onderworpen tot:</p> <p>i) de besmette dieren zijn gedood en vernietigd; en</p> <p>ii) de overblijvende dieren met negatief resultaat zijn onderworpen aan een test die overeenkomstig de beschrijving in hoofdstuk 3.5.11, punt 3.1, van het handboek inzake landdieren van de OIE (in 2015 aangenomen versie) is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de datum waarop de besmette dieren zijn gedood en vernietigd en de inrichting is gereinigd en ontsmet, zijn genomen;]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>afkomstig zijn van een inrichting waar in de periode van 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij kameelachtigen.]<sup>(1)(9)</sup></p>
--	---

LAND

Modelcertificaat CAM-CER

<p><b>Toelichting:</b>                  Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van kameelachtigen en hertachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b>                  Vak I.27:                   “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.                  (2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage II, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.                  (3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.2.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.                  (4) Alleen voor landen met de aanvangsdatum in bijlage II, deel 1, kolom 8, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.                  (5) Voor landen waarvoor BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.                  (6) Voor landen waarvoor SF-BTV wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.                  (7) Voor landen waarvoor SF-EHD wordt vermeld in bijlage II, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.                  (8) Alleen van toepassing op hoefdieren van de familie Camelidae.                  (9) Alleen van toepassing als de lidstaat van bestemming of Zwitserland, overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002), de ziektevrije status ten aanzien van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis bij runderen of een goedgekeurd uitroeiingsprogramma heeft.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 12

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT EN  
MODELVERKLARING VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN NIET VOOR  
DE SLACHT BESTEMDE PAARDACHTIGEN (MODEL "EQUI-X")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Geregistreerd paard	<input type="checkbox"/>	
	<input type="checkbox"/>		
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid				I.26	
I.27 Beschrijving van de zending						
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige:</p> <p>II.1.1. is niet bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie, noch voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een geregistreerde paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een andere paardachtige dan een geregistreerde paardachtige of een geregistreerd paard;]</p> <p>II.1.2. vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat in de periode van 48 uur, of in het geval van een geregistreerd paard in de periode van 48 uur of op de laatste werkdag, voor het vertrek vanuit de geregistreerde inrichting is uitgevoerd op ..... (<i>datum invullen dd/mm/jjjj</i>)<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften van de punten II.2 tot en met II.5, en in voorkomend geval van punt II.6, van dit certificaat;</p> <p>II.1.4. gaat vergezeld van een door de exploitant van het dier ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</p> <p>II.2. <i>Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</i></p> <p>II.2.1. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit ..... (<i>naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen</i>), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(3)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(3)</sup> is ingedeeld.</p> <p>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, rabiës en miltvuur.</p> <p>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</p> <p>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting van verzending geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p>		

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd.]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van surra.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van dourine.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(4)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p>
II.2.7.	De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar
<sup>(1)</sup> hetzij	[in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]
<sup>(1)</sup> hetzij	[in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen
<sup>(1)</sup> hetzij	[tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa <sup>(4)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]]
<sup>(1)</sup> hetzij	[gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]
II.2.8.	De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar
II.2.8.1.	in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;
II.2.8.2.	in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.
II.2.9.	Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is de in deel I beschreven paardachtige niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.8.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier en aan het voorschrift van punt II.2.8.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier.
II.3.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>
<sup>(1)</sup> hetzij	[II.3.1. Gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek, of sinds de geboorte als hij minder dan 40 dagen oud is, heeft de in deel I beschreven paardachtige ononderbroken in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven of is hij het land of gebied of een zone daarvan van verzending binnengekomen vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen.]
<sup>(1)</sup> hetzij	[II.3.1. Gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek, of sinds de geboorte als het minder dan 40 dagen oud is, heeft/is het in deel I beschreven geregistreerd paard
<sup>(1)</sup> hetzij	[ononderbroken in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven;]

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [het land of gebied of een zone daarvan van verzending één of meerdere malen binnengekomen vanuit</p> <p><sup>(1)</sup> [een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen;]]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [een land of gebied dat of een zone daarvan die voor de binnenkomst in de Unie van geregistreerde paarden is goedgekeurd, en waaruit het geregistreerd paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingevoerd onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke op grond van de wetgeving van de Unie vereist zijn voor de rechtstreekse binnenkomst in de Unie van geregistreerde paarden vanuit dat land of gebied of een zone daarvan, en dat/die:</p> <p><sup>(1)</sup> [is ingedeeld in dezelfde gezondheidscategorie ..... <sup>(3)</sup> als het land of gebied of een zone daarvan van verzending;]]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [is ingedeeld in gezondheidscategorie A, B of C;]]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [China<sup>(5)(6)</sup>, Hongkong, Japan, Zuid-Korea, Macau, Singapore of de Verenigde Arabische Emiraten is.]]</p>
<sup>(1)</sup> hetzij	<p>[II.3.2. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D of G is ingedeeld, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 30 dagen oud is of sinds de binnenkomst vanuit een lidstaat van de Unie of Noorwegen,</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is het dier gescheiden van andere paardachtigen gehouden, behalve in het geval van een ongespeend veulen, in een inrichting die zich bevindt in een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A is ingedeeld.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is het dier vóór de uitvoer geïsoleerd van andere paardachtigen, behalve in het geval van een ongespeend veulen, in een inrichting die zich bevindt in een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, C, D of G is ingedeeld.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het betreft een geregistreerd paard dat in inrichtingen die onder veterinaire toezicht staan, is gehouden gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 30 dagen oud is of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld.]]</p>
<sup>(1)(7)</sup> hetzij	<p>[II.3.2. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 40 dagen oud is of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, is het dier</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [geïsoleerd gehouden in een tegen vectorinsecten beschermde inrichting.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gehouden in een inrichting die onder veterinaire toezicht staat, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p>

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-X

	<sup>(1)</sup> hetzij	[het betreft een geregistreerd paard dat in inrichtingen die onder veterinaire toezicht staan, is gehouden gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 30 dagen oud is of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]
	<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.3.2. Het in deel I beschreven geregistreerd paard wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie F is ingedeeld, en
	<sup>(1)</sup> hetzij	[gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek is het dier gehouden in het erkende quarantainestation ..... (naam quarantainestation invullen), waar het ten minste van twee uur voor zonsondergang tot twee uur na zonsopgang in de tegen vectoren beschermde ruimte is opgesloten en waar het onder officieel veterinaire toezicht werd afgereden na aanbrenging, vóór het verlaten van de quarantainestallen, van insectenwerende middelen in combinatie met een tegen <i>Culicoides</i> doeltreffend insectendodend middel, en is het volledig geïsoleerd gehouden van paardachtigen die niet voor uitvoer werden voorbereid, onder voorwaarden die minstens even streng zijn als voor binnenkomst in de Unie vereist is.]]
	<sup>(1)</sup> hetzij	[het dier is gedurende de periode van 14 dagen voor de datum van vertrek permanent opgesloten in het erkende vectorbestendige quarantainestation ..... (naam quarantainestation invullen), en de voortdurende monitoring van de bescherming tegen vectoren heeft de afwezigheid van vectorinsecten in het vectorbestendige deel van het quarantainestation aangetoond.]]
II.4.		<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>
	<sup>(1)</sup> hetzij	[II.4.1. De in deel I beschreven paardachtige is in het land of gebied of een zone daarvan van verzending niet tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd en er is geen informatie die op een eerdere vaccinatie wijst.]
	<sup>(1)</sup> hetzij	[II.4.1. De in deel I beschreven paardachtige is meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd.]
	<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.4.1. Het in deel I beschreven geregistreerd paard is niet meer dan 24 maanden en niet minder dan 40 dagen voor de datum van binnenkomst in het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation dat zich in een in gezondheidscategorie F ingedeeld(e) land of gebied of een zone daarvan bevindt, tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd, en deze vaccinatie bestond uit een volledige primaire vaccinatie tegen Afrikaanse paardenpest, of uit een herhalingsvaccinatie binnen de geldigheidsperiode van de vorige vaccinatie, door toediening overeenkomstig de instructies van de producent van een geregistreerd vaccin dat tegen de circulerende serotypen van het virus van Afrikaanse paardenpest beschermt, en de laatste vaccinatie is toegediend op ..... (datum invullen).]
		II.4.2. De in deel I beschreven paardachtige is in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd, en
	<sup>(1)</sup> hetzij	[het dier is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van zes maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend bewakings- en uitroeiingsprogramma voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis is uitgevoerd<sup>(2)</sup>, en gedurende de periode van 21 dagen voor de datum van vertrek van het in deel I beschreven dier waren alle paardachtigen in de inrichting klinisch gezond, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de in deel I beschreven paardachtige is in een quarantainestation gehouden waar het dier tegen aanvallen van vectorinsecten werd beschermd en waar elke paardachtige met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur met negatief resultaat is onderworpen aan een virusisolatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup>, en de in deel I beschreven paardachtige</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is door middel van een volledige primaire vaccinatie tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek gehervaccineerd.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is met negatief resultaat onderworpen aan een hemagglutinatie-inhibitietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in het quarantainestation is genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de lichaamstemperatuur van de in deel I beschreven paardachtige is dagelijks gemeten en ofwel was deze niet verhoogd, ofwel is het dier met negatief resultaat onderworpen aan een virusisolatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en de in deel I beschreven paardachtige is onderworpen aan</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- een hemagglutinatie-inhibitietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup>, zonder verhoging van de antilichaamtiters, uitgevoerd op gepaarde monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen zijn genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen, en</li> <li>- een reverse-transcriptase-polymerasekettingreactie (RT-PCR) voor de opsporing van het genoom van het virus van Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is genomen, met negatief resultaat, en</li> <li>- bescherming tegen aanvallen van vectoren vanaf de bemonstering tot het laden voor verzending door het gebruik van goedgekeurde insectenwerende en insectendodende middelen op het dier in combinatie met desinsectie van de stal en het gebruikte vervoermiddel.]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en het dier heeft daar sinds de geboorte ononderbroken verbleven en is niet in contact gekomen met paardachtigen die vanuit andere landen in IJsland zijn binnengebracht.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtige is met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op ..... (datum invullen) binnen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek.]]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [de periode van 90 dagen voor de datum van vertrek vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie A is ingedeeld.]]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>[II.4.4. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit China of vanuit een land of gebied waar in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.5. De in deel I beschreven paardachtige is een niet-gecastreerde mannelijke of een vrouwelijke paardachtige ouder dan 270 dagen die wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D, E of F is ingedeeld of vanuit China of vanuit een land waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van dourine, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen), en de in deel I beschreven paardachtige is in de periode van ten minste 30 dagen voor en na de datum waarop het monster is genomen niet gebruikt voor het fokken.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.6. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld of vanuit Brazilië, Bolivia, Uruguay of Maleisië (schiereiland) of vanuit een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van surra, en het dier is onderworpen aan een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.7. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (datum invullen) en ..... (datum invullen) en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen,</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [met negatief resultaat in beide gevallen.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [met een positief resultaat voor het eerste monster, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een real-time RT-PCR<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 21 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen), en het land of gebied van verzending is door de OIE als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het betreft een geregistreerd paard dat niet tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd en dat wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die door de OIE als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest is erkend.]]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

	<p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.8. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie F is ingedeeld, en</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (datum invullen) en ..... (datum invullen), waarvan het eerste monster niet minder dan zeven dagen na de binnenkomst in het tegen vectoren beschermde quarantainestation is genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen,</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [met negatief resultaat in beide gevallen.]]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [met een positief resultaat voor het eerste monster, en</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een real-time RT-PCR<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa en een real-time RT-PCR voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die in beide gevallen met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 28 dagen na de datum van binnenkomst in het tegen vectoren beschermde quarantainestation en binnen de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [het dier is onderworpen aan een real-time RT-PCR voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in het vectorbestendige quarantainestation en niet meer dan 72 uur voor het vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]]</p> <p>II.5. <i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i></p> <p><sup>(1)(7)hetzij</sup> [II.5.1. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat het wordt verzameld en zonder dat het in contact komt met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.]</p> <p><sup>(1)(7)hetzij</sup> [II.5.1. Het dier wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie F is ingedeeld en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier rechtstreeks, zonder dat het in contact komt met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven, te vervoeren vanuit het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [naar de luchthaven met bescherming tegen vectoren en de nodige regelingen zijn getroffen om het vliegtuig op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel te reinigen en te ontsmetten en vlak voor het opstijgen tegen vectorinsecten te besproeien.]]</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [naar een zeehaven in dat land of gebied of een zone daarvan met bescherming tegen vectoren en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier te vervoeren met een schip dat rechtstreeks naar een haven in de Europese Unie vaart zonder een haven aan te doen in een land of gebied dat of een zone daarvan die niet is goedgekeurd voor de binnenkomst in de Unie van paardachtigen, in stallen die op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel zijn gereinigd en ontsmet en die vlak voor het vertrek tegen vectorinsecten zijn besproeid.]]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

<p>II.5.2. De nodige regelingen zijn getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Europese Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p> <p>II.5.3. De voertuigen of laadkisten waarin het dier zal worden geladen, zijn voor het laden met een in het land of gebied van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, gebruikt strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.6. <b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven paardachtige:</p> <p>II.6.1. in het land of gebied van verzending niet de volgende stoffen toegediend heeft gekregen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);</li> </ul> <p>II.6.2. voldoet aan de garanties met betrekking tot levende paardachtigen die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en het dier is verzonden vanuit een land of gebied dat voor paardachtigen in de lijst in de bijlage bij Besluit 2011/163/EU van de Commissie is opgenomen.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Vak I.27: “<i>Identificatiesysteem</i>”: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode (bv. een brandmerk) zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p>“<i>Leeftijd</i>”: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p>“<i>Geslacht</i>”: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p>
--

LAND

Modelcertificaat EQUI-X

<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrapen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) Dit certificaat moet worden afgegeven op de dag waarop of op de laatste werkdag vóór het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming wordt geladen.</p> <p>De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als het dier is geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Zone van het land of gebied die voor de binnenkomst in de Unie is goedgekeurd zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 5 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Alleen toegelaten als het land van verzending in gezondheidscategorie G is ingedeeld.</p> <p>(7) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>(8) Tests voor Afrikaanse paardenpest zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor paardenpest: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p> <p>(9) Door dit punt te schrappen wordt de paardachtige, als hij bestemd is voor het vrije verkeer overeenkomstig de douaneregelingen zoals vastgesteld in Verordening (EU) nr. 952/2013 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 269 van 10.10.2013, blz. 1), van de slacht voor menselijke consumptie uitgesloten in het identificatiedocument dat overeenkomstig de regelgeving van de Unie inzake diergezondheid wordt afgegeven.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor de binnenkomst in de Unie van de zending met een niet voor de slacht bestemde paardachtige				
Identificatie van het dier <sup>(1)</sup>				
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
.....	.....	.....	.....	.....
Ondergetekende, exploitant van de hierboven beschreven paardachtige, verklaart het volgende:				
- de paardachtige				
<sup>(2)</sup> hetzij [heeft gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending, of sinds de geboorte, of sinds de binnenkomst vanuit de Europese Unie of Noorwegen, verbleven in ..... (naam van het land of gebied of een zone daarvan van verzending invullen);]				
<sup>(2)</sup> hetzij [is tijdens de vereiste verblijfsduur van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending in ..... (naam van het land of gebied of een zone daarvan van verzending invullen) binnengebracht:				
a) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);				
b) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);				
c) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);]				
- de paardachtige is in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;				
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;				
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.5 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;				
- ik ben op de hoogte van de in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vastgestelde voorschriften inzake diergezondheid en veterinaire certificering voor de verplaatsing van paardachtigen van een lidstaat van de Europese Unie naar een andere lidstaat van de Europese Unie;				
- de paardachtige zal de Europese Unie verlaten op ..... (datum) via de grenspost ..... (naam en locatie van de grenspost van vertrek invullen) of zal anders onderworpen zijn aan de overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie geldende regels inzake identificatie en registratie.				
Naam en adres van de exploitant: .....				
Datum: ..... (dd/mm/jjjj)				
.....				
(handtekening)				
<p><sup>(1)</sup> <i>Identificatiesysteem:</i> Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p><i>Leeftijd:</i> geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht:</i> M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p>				
<sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.				

## HOOFDSTUK 13

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT EN  
MODELVERKLARING VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VOOR DE  
SLACHT BESTEMDE PAARDACHTIGEN (MODEL "EQUI-Y")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>		
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land			
	ISO-landcode	ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>			
	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument				
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>					
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>					
	<input type="checkbox"/> Slacht				
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt				
	<b>I.23</b>				

I.24	I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending						
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid	
Slachthuis						

LAND

EQUI-Y

Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<p>Deel II: Certificering</p>	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De paardachtigen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending:</p> <p>II.1.1. zijn bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie en zijn niet bestemd voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;</p> <p>II.1.2. vertoonden geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj)<sup>(2)</sup>, en dit was in de periode van 48 uur voor het vertrek</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit de geregistreerde inrichting van oorsprong in het land of gebied of een zone daarvan van verzending;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit de inrichting die door de bevoegde autoriteit in het land of gebied van verzending voor de verzameling van paardachtigen is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p>II.1.3. voldoen aan de voorschriften II.2 tot en met II.6 van dit certificaat, en dit geldt ook in geval van verzending vanuit een voor verzameling erkende inrichting;</p> <p>II.1.4. gaan vergezeld van een door de exploitant van de zending dieren ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</p> <p>II.2. Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</p> <p>II.2.1. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit ..... (naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(4)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(4)</sup> is ingedeeld.</p> <p>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</p> <p>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</p> <p>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en</p>		

LAND

EQUI-Y

## Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(4)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(5)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup><i>hetzij</i> [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van dourine.]</p>		

LAND

EQUI-Y

## Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(5)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van de dieren melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(5)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong waar</p> <p>II.2.8.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.8.2. in de laatste 15 dagen voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.9. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant van de zending, zijn de in deel I beschreven paardachtigen niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.8.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van de dieren en aan het voorschrift van punt II.2.8.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van de dieren.</p>		

LAND

EQUI-Y

## Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
II.3. <i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>				
	II.3.1.	De in deel I beschreven paardachtigen hebben gedurende de periode van 90 dagen voor de datum van vertrek in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven.		
<sup>(3)</sup> hetzij	[II.3.2.	De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie A, B, C, D of G is ingedeeld en zij zijn gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek vanuit de inrichting van oorsprong aan isolatie vóór de uitvoer onderworpen.]		
<sup>(3)(6)</sup> hetzij	[II.3.2.	De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie E is ingedeeld en zij zijn gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek vanuit de inrichting van oorsprong		
<sup>(3)</sup> hetzij	[geïsoleerd gehouden in een tegen vectorinsecten beschermde inrichting van oorsprong.]]			
<sup>(3)</sup> hetzij	[gehouden in een inrichting van oorsprong die onder veterinaire toezicht staat, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]			
<sup>(3)</sup> [II.3.3.	De paardachtigen van de in deel I beschreven zending zijn onmiddellijk voorafgaand aan de verzending vanuit het land of gebied of een zone daarvan van verzending in de in punt II.1.2 bedoelde voor verzameling erkende inrichting gehouden gedurende een periode van niet meer dan zes dagen nadat zij hun respectieve inrichtingen van oorsprong hebben verlaten. De dieren zijn in de erkende inrichting, die aan de voorschriften voor inrichtingen van punt II.2 voldoet, gehouden in omstandigheden die hun gezondheidsstatus doeltreffend beschermen en zonder in contact te komen met paardachtigen die niet aan de voorschriften van de punten II.2, II.3.1, II.3.2 en II.4 van dit certificaat voldoen.]			
II.4. <i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>				
	II.4.1.	De in deel I beschreven paardachtigen zijn in het land of gebied of een zone daarvan van verzending niet tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd en er is geen informatie die op een eerdere vaccinatie wijst.		
	II.4.2.	De in deel I beschreven paardachtigen zijn niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek en zij zijn afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.		
<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.3.	De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en de dieren hebben daar sinds de geboorte ononderbroken verbleven en zijn niet in contact gekomen met paardachtigen die vanuit andere landen in IJsland zijn binnengebracht.]		
<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.3.	De in deel I beschreven paardachtigen zijn met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden <sup>(5)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).		

LAND

EQUI-Y

Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<p><sup>(3)</sup>[II.4.4. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land of gebied waar in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (<i>datum invullen</i>).</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.5. De in deel I beschreven paardachtigen zijn niet-gecastreerde mannelijke of vrouwelijke paardachtigen ouder dan 270 dagen die worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van dourine, en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (<i>datum invullen</i>).]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.6. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld of vanuit Brazilië, Bolivia of Uruguay of vanuit een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van surra, en de dieren zijn onderworpen aan een agglutinatie-test voor trypanosomiasis (CATT)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (<i>datum invullen</i>).]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>[II.4.7. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(7)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (<i>datum invullen</i>) en ..... (<i>datum invullen</i>) en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(7)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 21 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (<i>datum invullen</i>), en het land of gebied van verzending is door de OIE als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p>		
<p>II.5. Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</p> <p>II.5.1. De nodige regelingen zijn getroffen om deze zending dieren rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat de dieren na de certificering nog worden verzameld buiten de Europese Unie en zonder dat zij in contact komen met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p>		

LAND

EQUI-Y

## Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
II.5.2.		De nodige regelingen zijn getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Europese Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.		
II.5.3.		De voertuigen of laadkisten waarin de dieren zullen worden geladen, zijn voor het laden met een in het land of gebied van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, gebruikt strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.		
<b>II.6. Verklaring inzake de volksgezondheid</b>				
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven paardachtigen:				
II.6.1.		in het land of gebied van verzending niet de volgende stoffen toegediend hebben gekregen:		
		- stilbeen of thyreostatica,		
		- oestrogenen, androgenen, gestagenen of $\beta$ -agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad);		
II.6.2.		voldoen aan de garanties met betrekking tot levende paardachtigen die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de dieren zijn verzonden vanuit een land of gebied dat voor paardachtigen in de lijst in de bijlage bij Besluit 2011/163/EU van de Commissie is opgenomen.		
<b>Toelichting:</b>				
In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.				
Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.				
<b>Deel I:</b>				
Vak I.8:		Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.		
Vak I.27:		“ <i>Identificatiesysteem</i> ”: De dieren moeten individueel geïdentificeerd zijn met een identificatiemiddel zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 dat het mogelijk maakt de dieren en het diergezondheids-/officieel certificaat met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij de dieren is aangebracht.		

LAND

EQUI-Y

Binnenkomst – voor de slacht bestemde paardachtigen

	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De zending kan één of meer paardachtigen bevatten.</p> <p>(2) Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming. De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>(7) Tests voor Afrikaanse paardenpest zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor paardenpest: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor de binnenkomst in de Unie van de zending voor de slacht bestemde paardachtigen				
Identificatie van de dieren <sup>(1)</sup>				
Totaal aantal	Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer(s)	Hoeveelheid
	.....	.....	.....	.....
Ondergetekende, exploitant van de hierboven beschreven zending voor de slacht bestemde paardachtigen, verklaart het volgende:				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- de dieren hebben gedurende ten minste 90 dagen voor de datum van verzending in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven;</li> <li>- de dieren zijn in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.5 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;</li> <li>- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van de dieren tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kunnen worden verzekerd;</li> <li>- de dieren zullen <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>hetzij [rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar het slachthuis van bestemming worden verzonden zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen.]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [vanuit de voor verzameling van paardachtigen erkende inrichting naar het slachthuis van bestemming worden verzonden zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen.]</li> </ul> </li> </ul>				
Naam en adres van de exploitant: .....				
Datum: ..... (dd/mm/jjjj)				
..... (handtekening)				
<p><sup>(1)</sup> <i>Identificatiesysteem</i>: De dieren moeten individueel geïdentificeerd zijn met een identificatiemiddel zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 dat het mogelijk maakt de dieren en het diergezondheids-/officieel certificaat met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij de dieren is aangebracht.</p> <p><sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.</p>				

**HOOFDSTUK 14: MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN  
MODELVERKLARING VOOR DE DOORVOER DOOR DE UNIE VAN NIET VOOR  
DE SLACHT BESTEMDE PAARDACHTIGEN (MODEL "EQUI-TRANSIT-X")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land ISO-landcode Registratie-/erkenningsnummer	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land ISO-landcode Registratie-/erkenningsnummer		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument Code ISO-landcode		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
	<input type="checkbox"/> Geregistreerd paard			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land                      ISO-landcode	<b>I.22</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid					I.26	
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige:</p> <p>II.1.1. is niet bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie, noch voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een geregistreerde paardachtige zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is een andere paardachtige dan een geregistreerde paardachtige of een geregistreerd paard;]</p> <p>II.1.2. vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat in de periode van 48 uur, of in het geval van een geregistreerd paard in de periode van 48 uur of op de laatste werkdag, voor het vertrek vanuit de geregistreerde inrichting is uitgevoerd op ..... (<i>datum invullen dd/mm/jjjj</i>)<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften van de punten II.2 tot en met II.5 van dit certificaat;</p> <p>II.1.4. gaat vergezeld van een door de exploitant van het dier ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</p> <p>II.2. <i>Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</i></p> <p>II.2.1. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit ..... (<i>naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen</i>), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(3)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(3)</sup> is ingedeeld.</p> <p>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</p> <p>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</p> <p>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting van verzending geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van surra.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatie-test voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van dourine.]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van dourine.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(4)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(4)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p>II.2.8.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.8.2. in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.9. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is de in deel I beschreven paardachtige niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.8.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier en aan het voorschrift van punt II.2.8.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier.</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

II.3.	<i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i>
II.3.1.	Gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek, of sinds de geboorte als hij minder dan 40 dagen oud is, heeft/is de in deel I beschreven paardachtige
<sup>(1)</sup> hetzij	[ononderbroken in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven;]
<sup>(1)</sup> hetzij	[het land of gebied of een zone daarvan van verzending één of meerdere malen binnengekomen vanuit
<sup>(1)</sup>	[een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen;]
<sup>(1)</sup> en/of	[een land of gebied dat of een zone daarvan die voor de binnenkomst in de Unie van geregistreerde paarden is goedgekeurd, en waaruit het geregistreerd paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingevoerd onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke op grond van de wetgeving van de Unie vereist zijn voor de rechtstreekse binnenkomst in de Unie van geregistreerde paarden vanuit dat land of gebied of een zone daarvan, en dat/die:
<sup>(1)</sup>	[is ingedeeld in dezelfde gezondheidscategorie ..... <sup>(3)</sup> als het land of gebied of een zone daarvan van verzending;]]
<sup>(1)</sup> en/of	[is ingedeeld in gezondheidscategorie A, B of C;]]
<sup>(1)</sup> en/of	[China <sup>(5)(6)</sup> , Hongkong, Japan, Zuid-Korea, Macau, Singapore of de Verenigde Arabische Emiraten is.]]
<sup>(1)</sup> hetzij	[II.3.2. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D of G is ingedeeld, en
<sup>(1)</sup> hetzij	[gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 30 dagen oud is of sinds de binnenkomst vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen,
<sup>(1)</sup> hetzij	[is het dier gescheiden van andere paardachtigen gehouden, behalve in het geval van een ongespeend veulen, in een inrichting die zich bevindt in een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A is ingedeeld.]]
<sup>(1)</sup> hetzij	[is het dier vóór de uitvoer geïsoleerd van andere paardachtigen, behalve in het geval van een ongespeend veulen, in een inrichting die zich bevindt in een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, C, D of G is ingedeeld.]]
<sup>(1)</sup> hetzij	[het betreft een geregistreerd paard dat in inrichtingen die onder veterinair toezicht staan, is gehouden gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld.]]
<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.3.2. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en
<sup>(1)</sup> hetzij	[gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek of sinds de geboorte als het dier minder dan 40 dagen oud is of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, is het dier
<sup>(1)</sup> hetzij	[geïsoleerd gehouden in een tegen vectorinsecten beschermde inrichting.]]

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

		<sup>(1)</sup> hetzij [gehouden in een inrichting die onder veterinaire toezicht staat, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]
	<sup>(1)</sup> hetzij	[het betreft een geregistreerd paard dat in inrichtingen die onder veterinaire toezicht staan, is gehouden gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek of sinds de binnenkomst overeenkomstig punt II.3.1 vanuit een lidstaat van de Europese Unie of Noorwegen of een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]
	<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.3.2. Het in deel I beschreven geregistreerd paard wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie F is ingedeeld, en
	<sup>(1)</sup> hetzij	[gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek is het dier gehouden in het erkende quarantainestation ..... (naam quarantainestation invullen), waar het ten minste van twee uur voor zonsopgang tot twee uur na zonsondergang in de tegen vectoren beschermde ruimte is opgesloten en waar het onder officieel veterinaire toezicht werd afgereden na aanbrenging, vóór het verlaten van de quarantainestallen, van insectenwerende middelen in combinatie met een tegen <i>Culicoides</i> doeltreffend insectendodend middel, en is het volledig geïsoleerd gehouden van paardachtigen die niet voor uitvoer werden voorbereid, onder voorwaarden die minstens even streng zijn als voor binnenkomst in de Unie vereist is.]]
	<sup>(1)</sup> hetzij	[het dier is gedurende de periode van 14 dagen voor de datum van vertrek permanent opgesloten in het erkende vectorbestendige quarantainestation ..... (naam quarantainestation invullen), en de voortdurende monitoring van de bescherming tegen vectoren heeft de afwezigheid van vectorinsecten in het vectorbestendige deel van het quarantainestation aangetoond.]]
	II.4.	<i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i>
	<sup>(1)</sup> hetzij	[II.4.1. De in deel I beschreven paardachtige is in het land of gebied of een zone daarvan van verzending niet tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd en er is geen informatie die op een eerdere vaccinatie wijst.]
	<sup>(1)</sup> hetzij	[II.4.1. De in deel I beschreven paardachtige is meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd.]
	<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.4.1. Het in deel I beschreven geregistreerd paard is niet meer dan 24 maanden en niet minder dan 40 dagen voor de datum van binnenkomst in het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation dat zich in een in gezondheidscategorie F ingedeeld(e) land of gebied of een zone daarvan bevindt, tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd, en deze vaccinatie bestond uit een volledige primaire vaccinatie tegen Afrikaanse paardenpest, of uit een herhalingsvaccinatie binnen de geldigheidsperiode van de vorige vaccinatie, door toediening overeenkomstig de instructies van de producent van een geregistreerd vaccin dat tegen de circulerende serotypen van het virus van Afrikaanse paardenpest beschermt, en de laatste vaccinatie is toegediend op ..... (datum invullen).]
	II.4.2.	De in deel I beschreven paardachtige is in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd, en
	<sup>(1)</sup> hetzij	[het dier is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting waar in de laatste zes maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend bewakings- en uitroeiingsprogramma voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis is uitgevoerd<sup>(2)</sup>, en gedurende de periode van 21 dagen voor de datum van vertrek van het in deel I beschreven dier waren alle paardachtigen in de inrichting klinisch gezond, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de in deel I beschreven paardachtige is in een quarantainestation gehouden waar het dier tegen aanvallen van vectorinsecten werd beschermd en waar elke paardachtige met een verhoging van de dagelijks gemeten lichaamstemperatuur met negatief resultaat is onderworpen aan een virusisolatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup>, en de in deel I beschreven paardachtige</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is door middel van een volledige primaire vaccinatie tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd en overeenkomstig de aanbevelingen van de fabrikant niet minder dan 60 dagen en niet meer dan twaalf maanden voor de datum van vertrek gehervaccineerd.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [is met negatief resultaat onderworpen aan een hemagglutinatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in het quarantainestation is genomen.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de lichaamstemperatuur van de in deel I beschreven paardachtige is dagelijks gemeten en ofwel was deze niet verhoogd, ofwel is het dier met negatief resultaat onderworpen aan een virusisolatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis, en de in deel I beschreven paardachtige is onderworpen aan</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- een hemagglutinatietest voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup>, zonder verhoging van de antilichaamtiter, uitgevoerd op gepaarde monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 dagen zijn genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen, en</li> <li>- een reverse-transcriptase-polymerasekettingreactie (RT-PCR) voor de opsporing van het genoom van het virus van Venezolaanse paardenencefalomyelitis<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 48 uur voor het vertrek is genomen, met negatief resultaat, en</li> <li>- bescherming tegen aanvallen van vectorinsecten vanaf de bemonstering tot het laden voor verzending door het gebruik van goedgekeurde insectenwerende en insectendodende middelen op het dier in combinatie met desinsectie van de stal en het gebruikte vervoermiddel.]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en het dier heeft daar sinds de geboorte ononderbroken verbleven en is niet in contact gekomen met paardachtigen die vanuit andere landen in IJsland zijn binnengebracht.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtige is met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op ..... (datum invullen) binnen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek.]]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)(7)</sup>hetzij [de periode van 90 dagen voor de datum van vertrek vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A is ingedeeld.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.4. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D of E is ingedeeld of vanuit China of vanuit een land of gebied waar in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.5. De in deel I beschreven paardachtige is een niet-gecastreerde mannelijke of een vrouwelijke paardachtige ouder dan 270 dagen die wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie B, D, E of F is ingedeeld of vanuit China of vanuit een land waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van dourine, en het dier is onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen), en de in deel I beschreven paardachtige is in de periode van ten minste 30 dagen voor en na de datum waarop het monster is genomen niet gebruikt voor het fokken.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.6. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld of vanuit Brazilië, Bolivia of Uruguay of vanuit een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van surra, en het dier is onderworpen aan een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:4 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.7. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (datum invullen) en ..... (datum invullen) en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen,</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [met negatief resultaat in beide gevallen.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [met een positief resultaat voor het eerste monster, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een real-time RT-PCR<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen een periode van 21 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen), en het land of gebied van verzending is door de OIE als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [het betreft een geregistreerd paard dat niet tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd en dat wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest is erkend.]]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.8. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie F is ingedeeld, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (datum invullen) en ..... (datum invullen), waarvan het eerste monster niet minder dan zeven dagen na de binnenkomst in het tegen vectoren beschermde quarantainestation is genomen en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen,</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [met negatief resultaat in beide gevallen.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [met een positief resultaat voor het eerste monster, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het tweede monster is vervolgens met negatief resultaat getest door middel van een real-time RT-PCR<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [beide monsters zijn getest door middel van een virusneutralisatietest zoals omschreven in hoofdstuk 2.5.1, punt 2.4, van het Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines van de OIE, waarbij niet meer dan een verdubbeling van de antilichaamtiter is vastgesteld.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa en een real-time RT-PCR voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die in beide gevallen met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 28 dagen na de datum van binnenkomst in het tegen vectoren beschermde quarantainestation en binnen de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [het dier is onderworpen aan een real-time RT-PCR voor Afrikaanse paardenpest<sup>(8)</sup> die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 14 dagen na de datum van binnenkomst in het vectorbestendige quarantainestation en niet meer dan 72 uur voor het vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]]]</p>
II.5.	<i>Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</i>
<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.5.1. De in deel I beschreven paardachtige wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie A, B, C, D, E of G is ingedeeld en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat het wordt verzameld en zonder dat het in contact komt met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.]
<sup>(1)(7)</sup> hetzij	[II.5.1. Het dier wordt verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie F is ingedeeld en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier rechtstreeks, zonder dat het in contact komt met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven, te vervoeren vanuit het tegen vectoren beschermde of vectorbestendige quarantainestation
<sup>(1)</sup> hetzij	[naar de luchthaven met bescherming tegen vectoren en de nodige regelingen zijn getroffen om het vliegtuig op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel te reinigen en te ontsmetten en vlak voor het opstijgen tegen vectorinsecten te besproeien.]]

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup><i>hetzij</i> [naar een zeehaven in dat land of gebied of een zone daarvan met bescherming tegen vectoren en de nodige regelingen zijn getroffen om het dier te vervoeren met een schip dat rechtstreeks naar een haven in de Unie vaart zonder een haven aan te doen in een land of gebied dat of een zone daarvan die niet is goedgekeurd voor de binnenkomst in de Unie van paardachtigen, in stallen die op voorhand met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel zijn gereinigd en ontsmet en die vlak voor het vertrek tegen vectorinsecten zijn besproeid.]]</p> <p>II.5.2. De nodige regelingen zijn getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p> <p>II.5.3. De voertuigen of laadkisten waarin het dier zal worden geladen, zijn voor het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, gebruikt strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Vak I.27: <i>“Identificatiesysteem”</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode (bv. een brandmerk) zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld.</p> <p><i>“Leeftijd”</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>“Geslacht”</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-X

<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het laden van het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming. De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als het dier is geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Zone van het land of gebied die voor de binnenkomst in de Unie is goedgekeurd zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 5 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Alleen toegelaten als het land van verzending in gezondheidscategorie G is ingedeeld.</p> <p>(7) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>(8) Tests voor Afrikaanse paardenpest zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor paardenpest: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

<b>Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor de doorvoer door de Unie van de zending met een niet voor de slacht bestemde paardachtige</b>				
Identificatie van het dier <sup>(1)</sup>				
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
.....	.....	.....	.....	.....
<p>Ondergetekende, exploitant van de hierboven beschreven paardachtige, verklaart het volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de paardachtige                             <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>hetzij [heeft gedurende een periode van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending verbleven in ..... (naam van het land of gebied of een zone daarvan van verzending invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [is tijdens de vereiste verblijfsduur van ten minste 40 dagen voor de datum van verzending in ..... (naam van het land of gebied of een zone daarvan van verzending invullen) binnengebracht:                                     <ul style="list-style-type: none"> <li>a) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);</li> <li>b) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);</li> <li>c) op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied van waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht);]</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>- de paardachtige is in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;</li> <li>- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van de paardachtige tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kunnen worden verzekerd;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.5 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of deel van het grondgebied van het land van verzending gelden;</li> <li>- de paardachtige zal de Unie verlaten op ..... (datum) via de grenspost ..... (naam en locatie van de grenspost van vertrek invullen).</li> </ul> <p>Naam en adres van de exploitant: .....</p> <p>Datum: ..... (dd/mm/jjjj)</p> <p>..... (handtekening)</p> <p><small>(1) <i>Identificatiesysteem</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Indien het dier van een paspoort vergezeld gaat, moeten het nummer daarvan en de bevoegde autoriteit die het gevalideerd heeft, worden vermeld. <i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj). <i>Geslacht</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</small></p> <p><small>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</small></p>				

## HOOFDSTUK 15

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN MODELVERKLARING  
VOOR DE DOORVOER DOOR DE UNIE VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
PAARDACHTIGEN (MODEL “EQUI-TRANSIT-Y”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Slacht			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b>		
	<b>I.23</b>		

I.24	I.25 Totale hoeveelheid					I.26	
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De paardachtigen<sup>(1)</sup> van de in deel I beschreven zending:</p> <p>II.1.1. zijn bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie en zijn niet bestemd voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;</p> <p>II.1.2. vertoonden geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj)<sup>(2)</sup>, en dit was in de periode van 48 uur voor het vertrek</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit de geregistreerde inrichting van oorsprong in het land of gebied of een zone daarvan van verzending;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit de inrichting die door de bevoegde autoriteit in het land of gebied of een zone daarvan van verzending voor de verzameling van paardachtigen is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;]</p> <p>II.1.3. voldoen aan de voorschriften II.2 tot en met II.5 van dit certificaat, en dit geldt ook in geval van verzending vanuit een voor verzameling erkende inrichting;</p> <p>II.1.4. gaan vergezeld van een door de exploitant van de zending dieren ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</p> <p>II.2. Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</p> <p>II.2.1. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit ..... (naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(4)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(4)</sup> is ingedeeld.</p> <p>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</p> <p>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</p> <p>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van surra.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(5)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong geen melding gemaakt van dourine.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van de dieren is in de inrichting van oorsprong melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecastreerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(5)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecastreerd, zijn genomen.]]]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van de dieren melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(5)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtigen zijn afkomstig van een inrichting van oorsprong waar</p> <p>II.2.8.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.8.2. in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van de dieren geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.9. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant van de zending, zijn de in deel I beschreven paardachtigen niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.8.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van de dieren en aan het voorschrift van punt II.2.8.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van de dieren.</p> <p>II.3. <i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i></p> <p>II.3.1. De in deel I beschreven paardachtigen hebben gedurende de periode van 90 dagen voor de datum van vertrek in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven.</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.3.2. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie A, B, C, D of G is ingedeeld en zij zijn gedurende de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek vanuit de inrichting van oorsprong aan isolatie vóór de uitvoer onderworpen.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>hetzij [II.3.2. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheidscategorie E is ingedeeld en zij zijn gedurende de periode van 40 dagen voor de datum van vertrek vanuit de inrichting van oorsprong</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [geïsoleerd gehouden in een tegen vectorinsecten beschermde inrichting van oorsprong.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gehouden in een inrichting van oorsprong die onder veterinaire toezicht staat, en het land of gebied of een zone daarvan van verzending is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.3.3. De paardachtigen van de in deel I beschreven zending zijn onmiddellijk voorafgaand aan de verzending vanuit het land of gebied of een zone daarvan van verzending in de in punt II.1.2 bedoelde voor verzameling erkende inrichting gehouden gedurende een periode van niet meer dan zes dagen nadat zij hun respectieve inrichtingen van oorsprong hebben verlaten. De dieren zijn in de erkende inrichting, die aan de voorschriften voor inrichtingen van punt II.2 voldoet, gehouden in omstandigheden die hun gezondheidsstatus doeltreffend beschermen en zonder in contact te komen met paardachtigen die niet aan de voorschriften van de punten II.2, II.3.1, II.3.2 en II.4 van dit certificaat voldoen.]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>II.4. <i>Verklaring inzake vaccinatie en gezondheidstests</i></p> <p>II.4.1. De in deel I beschreven paardachtigen zijn in het land of gebied of een zone daarvan van verzending niet tegen Afrikaanse paardenpest gevaccineerd en er is geen informatie die op een eerdere vaccinatie wijst.</p> <p>II.4.2. De in deel I beschreven paardachtigen zijn niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek en zij zijn afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit IJsland, dat als officieel vrij van infectieuze anemie bij paarden is gecertificeerd, en de dieren hebben daar sinds de geboorte ononderbroken verbleven en zijn niet in contact gekomen met paardachtigen die vanuit andere landen in IJsland zijn binnengebracht.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.4.3. De in deel I beschreven paardachtigen zijn met negatief resultaat onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een Elisa voor infectieuze anemie bij paarden<sup>(5)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.4. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land of gebied waar in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.5. De in deel I beschreven paardachtigen zijn niet-gecastreerde mannelijke of vrouwelijke paardachtigen ouder dan 270 dagen die worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie B, D of E is ingedeeld of vanuit een land waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van dourine, en de dieren zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.6. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie E is ingedeeld of vanuit Brazilië, Bolivia of Uruguay of vanuit een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek melding is gemaakt van surra, en de dieren zijn onderworpen aan een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT)<sup>(5)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4 is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (datum invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(6)</sup>[II.4.7. De in deel I beschreven paardachtigen worden verzonden vanuit een land of gebied dat of een zone daarvan die in gezondheids categorie E is ingedeeld, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(7)</sup> die op dezelfde dag door hetzelfde laboratorium is uitgevoerd op bloedmonsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van 21 à 30 dagen zijn genomen op ..... (datum invullen) en ..... (datum invullen) en waarvan het tweede monster in de periode van tien dagen voor de datum van vertrek is genomen.]]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een indirecte Elisa of een blocking Elisa voor Afrikaanse paardenpest<sup>(7)</sup> die is uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen de periode van 21 dagen voor de datum van vertrek is genomen op ..... (<i>datum invullen</i>), en het land of gebied van verzending is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) als officieel vrij van Afrikaanse paardenpest erkend.]]</p> <p><b>II.5. Verklaring inzake de vervoersomstandigheden</b></p> <p>II.5.1. De nodige regelingen zijn getroffen om deze zending dieren rechtstreeks naar de Unie te vervoeren zonder dat de dieren na de certificering nog worden verzameld buiten de Europese Unie en zonder dat zij in contact komen met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p> <p>II.5.2. De nodige regelingen zijn getroffen en gecontroleerd om in de periode van de certificering tot de verzending naar de Unie elk contact te vermijden met andere paardachtigen die niet ten minste voldoen aan dezelfde gezondheidsvoorschriften als die welke in dit gezondheidscertificaat worden beschreven.</p> <p>II.5.3. De voertuigen of laadkisten waarin de dieren zullen worden geladen, zijn voor het laden met een in het derde land van verzending officieel erkend ontsmettingsmiddel gereinigd en ontsmet en zij zijn zo gebouwd dat het verlies van uitwerpselen, urine, gebruikt strooisel en voeder tijdens het vervoer wordt voorkomen.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Vak I.27: “<i>Identificatiesysteem</i>”: De dieren moeten individueel geïdentificeerd zijn met een identificatiemiddel zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 dat het mogelijk maakt de dieren en het diergezondheids-/officieel certificaat met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> De zending kan één of meer paardachtigen bevatten.</p> <p><sup>(2)</sup> Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming.</p> <p>De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als de dieren zijn geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Verklaringen die volledig en uitsluitend betrekking hebben op een andere gezondheidscategorie dan die waarin het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld, mogen worden weggelaten op voorwaarde dat de nummering van de daaropvolgende verklaringen behouden blijft.</p> <p>(7) Tests voor Afrikaanse paardenpest zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor paardenpest: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

### Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor de doorvoer door de Unie van de zending voor de slacht bestemde paardachtigen

Identificatie van de dieren <sup>(1)</sup>				
Totaal aantal	Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem .....	Identificatienummer .....	Hoeveelheid .....
.....	.....	.....	.....	.....

Ondergetekende, exploitant van de hierboven beschreven zending voor de slacht bestemde paardachtigen, verklaart het volgende:

- de dieren hebben gedurende ten minste 90 dagen voor de datum van verzending in het land of gebied of een zone daarvan van verzending verbleven;
- de dieren zijn in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake vervoer die overeenkomstig punt II.5 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden;
- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van de dieren tijdens elke etappe van de reis naar de Europese Unie doeltreffend kunnen worden verzekerd;
- de dieren zullen
  - <sup>(2)</sup>hetzij [rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar het slachthuis van bestemming worden verzonden zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [vanuit de voor verzameling van paardachtigen erkende inrichting naar het slachthuis van bestemming worden verzonden zonder met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus in contact te komen;]
- de nodige regelingen zijn getroffen om de dieren op het grondgebied van de Europese Unie overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 te vervoeren;
- de dieren zullen de Europese Unie verlaten op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj) via de grenscontrolepost ..... (naam en locatie van de grenscontrolepost van vertrek invullen).

Naam en adres van de exploitant: .....

Datum: ..... (dd/mm/jjjj)

.....  
(handtekening)

<sup>(1)</sup> *Identificatiesysteem*: De dieren moeten individueel geïdentificeerd zijn met een identificatiemiddel zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 dat het mogelijk maakt de dieren en het diergezondheids-/officieel certificaat met elkaar in verband te brengen. Specificeer het identificatiesysteem (oormerk, tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.

<sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.

## HOOFDSTUK 16

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN MODELVERKLARING  
VOOR HET OPNIEUW BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN GEREgistREERDE  
PAARDEN VOOR WEDRENNEN, WEDSTRIJDEN EN CULTURELE  
MANIFESTATIES NA TIJDELIJKE UITVOER GEDURENDE EEN PERIODE VAN  
NIET MEER DAN 30 DAGEN (MODEL “EQUI-RE-ENTRY-30”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer  Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
	<input type="checkbox"/> Geregistreerd paard			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b>			
	<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor opnieuw binnenbrengen</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid					I.26	
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-30

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b>                      Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>II.1.1. is een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie en is niet bestemd voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;</li> <li>II.1.2. vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat in de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het vertrek vanuit de geregistreerde inrichting is uitgevoerd op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj)<sup>(1)</sup>;</li> <li>II.1.3. voldoet aan de voorschriften van de punten II.2 tot en met II.3 van dit certificaat;</li> <li>II.1.4. gaat vergezeld van een door de exploitant van het dier ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</li> </ul> <p>II.2. Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>II.2.1. Het dier wordt verzonden vanuit ..... (naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(2)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(2)</sup> is ingedeeld.</li> <li>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</li> <li>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</li> <li>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar                         <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</li> <li><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en                                 <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting van verzending geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</li> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen   <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van surra.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van dourine.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecastreerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(4)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecastreerd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtige is in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van zes maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend bewakings- en uitroeiingsprogramma voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis is uitgevoerd<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(4)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.9. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p>II.2.9.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.9.2. in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.10. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is de in deel I beschreven paardachtige niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.9.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier en aan het voorschrift van punt II.2.9.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier.</p> <p>II.3. <i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i></p> <p>II.3.1. Het in deel I beschreven dier is op ..... (datum invullen) in het land of gebied of een zone daarvan van verzending ingevoerd,</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [rechtstreeks uit de lidstaat van de Europese Unie ..... (naam EU-lidstaat invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit een land of gebied of een zone daarvan ..... (naam land, gebied of zone daarvan invullen) waaruit geregistreerde paarden in de Unie mogen worden binnengebracht onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit certificaat zijn vastgesteld.]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-30

II.3.2. Het in deel I beschreven dier heeft de Europese Unie minder dan 30 dagen geleden verlaten en sinds het vertrek uit de Europese Unie is het niet in een land of gebied of een zone daarvan<sup>(2)</sup> geweest dat/die in een andere gezondheidscategorie dan het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld en heeft het in inrichtingen onder veterinair toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedrennen, wedstrijden of de culturele manifestatie.

**Toelichting:**

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.

Vak I.27: *“Identificatiesysteem”*: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode (bv. een brandmerk) zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd.

*“Leeftijd”*: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

*“Geslacht”*: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecasteerd.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het laden van het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming.

De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als het dier is geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

<sup>(2)</sup> De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p>
	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Stempel</p> <p>Handtekening</p>

### Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties

Identificatie van het dier <sup>(1)</sup>				
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
<i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....
<p>Ondergetekende, exploitant van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- het geregistreerd paard               <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (<i>datum invullen</i>), minder dan 30 dagen voor de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land van verzending uitgevoerd;]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (<i>datum invullen</i>) vanuit ..... (<i>naam van het land invullen waaruit het paard in het land van verzending is binnengebracht</i>) in het land van verzending binnengebracht;]</li> </ul> </li> <li>- het paard is in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;</li> <li>- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kunnen worden verzekerd;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden.</li> </ul> <p>Naam en adres van de exploitant: .....</p> <p>Datum: ..... (<i>dd/mm/jjjj</i>)</p> <p style="text-align: center;">..... (<i>handtekening</i>)</p> <p><sup>(1)</sup> <i>Identificatiesysteem</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem (tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het paspoort heeft gevalideerd.</p> <p><i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p> <p><sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.</p>				

## HOOFDSTUK 17

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN MODELVERKLARING  
VOOR HET OPNIEUW BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN GEREGISTREERDE  
PAARDEN VOOR WEDSTRIJDEN NA TIJDELIJKE UITVOER GEDURENDE EEN  
PERIODE VAN NIET MEER DAN 90 DAGEN VOOR DEELNAME AAN  
PAARDENSPORTEVENEMENTEN DIE WORDEN GEORGANISEERD ONDER  
TOEZICHT VAN DE INTERNATIONALE RUITERSPORTFEDERATIE (FEI)  
(MODEL “EQUI-RE-ENTRY-90-COMP”)**

(Het concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen, de Paralympische Spelen, de Wereldruiterspelen/het wereldkampioenschap, de Asian Equestrian Games, de American Equestrian Games (met inbegrip van de Pan-Amerikaanse Spelen, de Zuid-Amerikaanse Spelen, de Centraal-Amerikaanse en Caribische Spelen), de Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten, de LG Global Champions Tour, de International Show Jumping League in de Verenigde Arabische Emiraten)

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Levende producten <input type="checkbox"/> Geregistreerd paard			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b>		
	<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> Voor opnieuw binnenbrengen		

I.24		I.25 Totale hoeveelheid				I.26	
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige:</p> <p>II.1.1. is een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie en is niet bestemd voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;</p> <p>II.1.2. vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat in de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het vertrek vanuit de geregistreerde inrichting is uitgevoerd op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj)<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften van de punten II.2 tot en met II.3 van dit certificaat;</p> <p>II.1.4. gaat vergezeld van een door de exploitant van het dier ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</p> <p>II.2. Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</p> <p>II.2.1. Het dier wordt verzonden vanuit ..... (naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(2)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(2)</sup> is ingedeeld.</p> <p>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</p> <p>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</p> <p>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting van verzending geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van surra.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van dourine.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(4)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen na de reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtige is in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van zes maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend bewakings- en uitroeiingsprogramma voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis is uitgevoerd<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(4)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.9. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p>II.2.9.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.9.2. in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.10. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is de in deel I beschreven paardachtige niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.9.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier en aan het voorschrift van punt II.2.9.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier.</p> <p>II.3. <i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i></p> <p>II.3.1. Het in deel I beschreven dier is op ..... (datum invullen) in het land of gebied of een zone daarvan van verzending ingevoerd,</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [rechtstreeks uit de lidstaat van de Europese Unie ..... (naam EU-lidstaat invullen).]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [vanuit een land of gebied of een zone daarvan ..... (naam land, gebied of zone daarvan invullen) waaruit paardachtigen in de Unie mogen worden binnengebracht onder voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit certificaat zijn vastgesteld.]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

## II.3.2. Het dier heeft de Europese Unie verlaten

<sup>(3)</sup>hetzij [minder dan 30 dagen geleden en sinds het vertrek uit de Europese Unie is het niet in een land of gebied of een zone daarvan<sup>(1)</sup> geweest dat/die in een andere gezondheidscategorie dan het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld en heeft het in inrichtingen onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft het deelgenomen aan of was het gestald met paarden die deelnamen aan de LG Global Champions Tour

<sup>(3)</sup> [in het hoofdstedelijk gebied Mexico-Stad in Mexico;]

<sup>(3)</sup>en/of [in Miami in de Verenigde Staten van Amerika;]

<sup>(3)</sup>of [in Shanghai in China.]]

<sup>(3)</sup>hetzij [minder dan 60 dagen geleden en sinds het vertrek uit de Europese Unie is het niet in een land of gebied of een zone daarvan<sup>(1)</sup> geweest dat/die in een andere gezondheidscategorie dan het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld en heeft het in inrichtingen onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft het deelgenomen aan of was het gestald met paarden die deelnamen aan

<sup>(3)</sup>hetzij [de Asian Games in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de American Games<sup>(5)</sup> in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten.]]

<sup>(3)</sup>hetzij [minder dan 90 dagen geleden en sinds het vertrek uit de Europese Unie is het niet in een land of gebied of een zone daarvan<sup>(1)</sup> geweest dat/die in een andere gezondheidscategorie dan het land of gebied of een zone daarvan van verzending is ingedeeld en heeft het in inrichtingen onder veterinaire toezicht verbleven, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens wedstrijden, en heeft het deelgenomen aan of was het gestald met paarden die deelnamen aan

<sup>(3)</sup>hetzij [het concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de Olympische Spelen in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de Paralympische Spelen in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de Wereldruiterspelen/het wereldkampioenschap in ..... (plaats invullen).]]

<sup>(3)</sup>hetzij [de International Show Jumping League in de Verenigde Arabische Emiraten.]]

**Toelichting:**

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Vak I.27: <i>“Identificatiesysteem”</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode (bv. een brandmerk) zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd.</p> <p><i>“Leeftijd”</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>“Geslacht”</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het laden van het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming.</p> <p>De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als het dier is geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(2) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Met inbegrip van de Pan-Amerikaanse Spelen, de Zuid-Amerikaanse Spelen, de Centraal-Amerikaanse en Caribische Spelen.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard voor wedrennen, wedstrijden en culturele manifestaties

Identificatie van het dier <sup>(1)</sup>				
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
<i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....
<p>Ondergetekende, exploitant van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- het geregistreerd paard           <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (datum invullen), minder dan 90 dagen voor de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land of gebied of een zone daarvan van verzending uitgevoerd;]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (datum invullen) vanuit ..... (naam van het land of gebied of een zone daarvan invullen waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht) in het land of gebied of een zone daarvan van verzending binnengebracht;]</li> </ul> </li> <li>- het geregistreerd paard is tijdelijk uit de Unie uitgevoerd om deel te nemen aan           <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de Asian Games in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de American Games in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de Endurance World Cup in de Verenigde Arabische Emiraten;]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [het concours ter voorbereiding van de Olympische Spelen in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de Olympische Spelen in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de Paralympische Spelen in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de Wereldruiterspelen in ..... (plaats invullen);]</li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de LG Global Champions Tour in               <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup> [het hoofdstedelijk gebied Mexico-Stad in Mexico;]</li> <li><sup>(2)</sup>en/of [Miami in de Verenigde Staten van Amerika;]</li> <li><sup>(2)</sup>of [Shanghai in China;]</li> </ul> </li> <li><sup>(2)</sup>hetzij [de International Show Jumping League in de Verenigde Arabische Emiraten;]</li> </ul> </li> <li>- het paard is in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;</li> <li>- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kunnen worden verzekerd;</li> <li>- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden.</li> </ul> <p>Naam en adres van de exploitant: .....</p> <p>Datum: ..... (dd/mm/jjjj)</p> <p style="text-align: center;">..... (handtekening)</p> <p><sup>(1)</sup> <i>Identificatiesysteem</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem (tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.</p> <p>Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het paspoort heeft gevalideerd.</p> <p><i>Leeftijd</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>Geslacht</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p> <p><sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.</p>				

## HOOFDSTUK 18

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT EN MODELVERKLARING  
VOOR HET OPNIEUW BINNENBRENGEN IN DE UNIE VAN GEREGISTREERDE  
PAARDEN VOOR WEDRENNEN NA TIJDELIJKE UITVOER GEDURENDE EEN  
PERIODE VAN NIET MEER DAN 90 DAGEN VOOR DEELNAME AAN  
SPECIFIEKE WEDRENNEN IN AUSTRALIË, CANADA, DE VERENIGDE STATEN  
VAN AMERIKA, HONGKONG, JAPAN, SINGAPORE, DE VERENIGDE  
ARABISCHE EMIRATEN OF QATAR (MODEL “EQUI-RE-ENTRY-90-RACE”)**

(internationale Group-/Grade-wedstrijden, de Japan Cup, de Melbourne Cup, de Dubai Racing World Cup, de Hong Kong International Races)

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/expporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentinummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>		ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>		Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentinummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Levende producten <input type="checkbox"/> Geregistreerd paard				
<b>I.21</b>	<b>I.22</b>			
	<b>I.23 <input type="checkbox"/> Voor opnieuw binnenbrengen</b>			

I.24	I.25 Totale hoeveelheid					I.26	
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II. Verklaring inzake de diergezondheid</b>                      Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven paardachtige:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>II.1.1. is een geregistreerd paard zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 30, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie en is niet bestemd voor de slacht in het kader van de uitroeiing van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;</li> <li>II.1.2. vertoont geen tekenen of symptomen van voor paardachtigen in de lijst in Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat in de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het vertrek vanuit de geregistreerde inrichting is uitgevoerd op ..... (datum invullen dd/mm/jjjj)<sup>(1)</sup>;</li> <li>II.1.3. voldoet aan de voorschriften van de punten II.2 tot en met II.3 van dit certificaat;</li> <li>II.1.4. gaat vergezeld van een door de exploitant van het dier ondertekende schriftelijke verklaring die deel uitmaakt van dit certificaat.</li> </ul> <p>II.2. Verklaring inzake het derde land of gebied of een zone daarvan en de inrichting van verzending</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>II.2.1. Het dier wordt verzonden vanuit ..... (naam van het land, gebied of een zone daarvan invullen), een land of gebied dat of een zone daarvan die op de datum van afgifte van dit certificaat de code .....<sup>(2)</sup> heeft en in gezondheidscategorie .....<sup>(2)</sup> is ingedeeld.</li> <li>II.2.2. In het land of gebied van verzending bestaat een meldingsplicht voor de volgende ziekten: Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur.</li> <li>II.2.3. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde paardachtigen) of epidemiologische aanwijzingen van Afrikaanse paardenpest zijn gevonden en waar in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd.</li> <li>II.2.4. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar                         <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</li> <li><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) is uitgevoerd, en                                 <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting van verzending geen melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</li> <li><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 36 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen   <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes)<sup>(4)</sup> die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:5 is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd, zijn genomen.]]]</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd.]]]</p> <p>II.2.5. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor surra is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van surra.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor trypanosomiasis of een agglutinatietest voor trypanosomiasis (CATT) bij een serumverdunding van 1:4<sup>(4)</sup> die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p> <p>II.2.6. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van dourine.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier een door de Europese Unie erkend<sup>(2)</sup> bewakings- en uitroeiingsprogramma voor dourine is uitgevoerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting geen melding gemaakt van dourine.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek van het dier is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, zijn onderworpen aan een complementbindingsreactie voor dourine die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:5<sup>(4)</sup> is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>II.2.7. De in deel I beschreven paardachtige is in de periode van 60 dagen voor de datum van vertrek niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis gevaccineerd, en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting die zich bevindt in een land of gebied waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [het dier is afkomstig van een inrichting waar in de periode van zes maanden voor de datum van vertrek geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis en die zich bevindt in een land of gebied of een zone daarvan waar in de periode van 24 maanden voor de datum van vertrek een door de Europese Unie erkend bewakings- en uitroeiingsprogramma voor Venezolaanse paardenencefalomyelitis is uitgevoerd<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de datum van vertrek van het dier melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (AGID of cogginstest) of een Elisa<sup>(4)</sup> voor infectieuze anemie bij paarden die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste 90 dagen zijn genomen na de reiniging en ontsmetting nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting van de inrichting nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]</p> <p>II.2.9. De in deel I beschreven paardachtige is afkomstig van een inrichting waar</p> <p>II.2.9.1. in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren;</p> <p>II.2.9.2. in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.</p> <p>II.2.10. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, is de in deel I beschreven paardachtige niet in contact gekomen met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten die niet voldeden aan de voorschriften van de punten II.2.3 tot en met II.2.9.1 in de periode van 30 dagen voor de datum van vertrek van het dier en aan het voorschrift van punt II.2.9.2 in de periode van 15 dagen voor de datum van vertrek van het dier.</p> <p>II.3. <i>Verklaring inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer</i></p> <p>II.3.1. Het in deel I beschreven dier is op ..... (datum invullen) in het land of gebied of een zone daarvan van verzending ingevoerd,</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [rechtstreeks uit de lidstaat van de Europese Unie ..... (naam EU-lidstaat invullen) voor deelname aan</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de Japan Cup;]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de Melbourne Cup;]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de Dubai Racing World Cup;]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [de Hong Kong International Races;]]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [uit Australië<sup>(3)</sup>, Canada<sup>(3)</sup>, de Verenigde Staten van Amerika<sup>(3)</sup>, Hongkong<sup>(3)</sup>, Japan<sup>(3)</sup>, Singapore<sup>(3)</sup>, de Verenigde Arabische Emiraten<sup>(3)</sup> of Qatar<sup>(3)</sup> voor deelname aan internationale Group-/Grade-wedstrijden in het land van verzending;]</p> <p>II.3.2. voor zover kan worden nagegaan en volgens de bij dit certificaat gevoegde verklaring van de exploitant van het paard, is het dier:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- niet gedurende meer dan 90 opeenvolgende dagen buiten de Europese Unie geweest (de datum van de geplande terugkeer overeenkomstig dit certificaat meegerekend);</li> <li>- niet buiten het land van verzending of in het geval van internationale Group-/Grade-wedstrijden buiten Australië, Canada, de Verenigde Staten van Amerika, Hongkong, Japan, Singapore, de Verenigde Arabische Emiraten of Qatar geweest;</li> <li>- gehouden in inrichtingen onder veterinaire toezicht, waar het in een aparte stal was ondergebracht zonder in contact te komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, behalve tijdens de wedrennen;</li> </ul> <p>II.3.3. het dier is in het land van verzending binnengebracht onder veterinaire voorwaarden die minstens even streng zijn als die welke in dit gezondheidscertificaat zijn vastgesteld.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vul de code van het land of gebied of een zone daarvan van verzending in die in kolom 2 van bijlage IV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld.</p> <p>Vak I.27: <i>“Identificatiesysteem”</i>: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), e) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode (bv. een brandmerk) zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht. Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het heeft gevalideerd.</p> <p><i>“Leeftijd”</i>: geboortedatum (dd/mm/jjjj).</p> <p><i>“Geslacht”</i>: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Dit certificaat moet worden afgegeven binnen de periode van 48 uur of op de laatste werkdag voor het laden van het dier voor verzending naar de lidstaat van de Unie van bestemming.</p> <p>De binnenkomst in de Unie wordt niet toegestaan als het dier is geladen hetzij vóór de datum van goedkeuring van de binnenkomst in de Unie vanuit het land of gebied of een zone daarvan, zoals bedoeld in punt II.1.1, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van paardachtigen uit dit land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld. Kijk na in de kolommen 8 en 9 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>(2) De code van het land of gebied of een zone daarvan en de gezondheidscategorie zoals vermeld in kolom 2 respectievelijk 3 van bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Tests voor kwade droes, surra, dourine, infectieuze anemie bij paarden en Venezolaanse paardenencefalomyelitis zoals beschreven door het referentielaboratorium van de Europese Unie voor andere paardenziekten dan paardenpest: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

### Verklaring van de exploitant die verantwoordelijk is voor het opnieuw binnenbrengen in de Unie na tijdelijke uitvoer van een geregistreerd paard voor wedrennen

Identificatie van het dier <sup>(1)</sup>	Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht
	<i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....

Ondergetekende, exploitant van het hierboven beschreven geregistreerd paard, verklaart het volgende:

- het geregistreerd paard
  - <sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (*datum invullen*), minder dan 90 dagen voor de datum van deze verklaring, tijdelijk uit de Unie naar het land of gebied of een zone daarvan van verzending uitgevoerd;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [is op ..... (*datum invullen*) vanuit ..... (*naam van het land of gebied of een zone daarvan invullen waaruit het paard in het land of gebied of een zone daarvan van verzending is binnengebracht*) in het land of gebied of een zone daarvan van verzending binnengebracht;]
- het geregistreerd paard is tijdelijk uit de Unie uitgevoerd om deel te nemen aan
  - <sup>(2)</sup>hetzij [de Japan Cup;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [de Melbourne Cup;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [de Dubai Racing World Cup;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [de Hong Kong International Races;]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [internationale Group-/Grade-wedstrijden in Australië<sup>(2)</sup>, Canada<sup>(2)</sup>, de Verenigde Staten van Amerika<sup>(2)</sup>, Hongkong<sup>(2)</sup>, Japan<sup>(2)</sup>, Singapore<sup>(2)</sup>, de Verenigde Arabische Emiraten<sup>(2)</sup> of Qatar<sup>(2)</sup>;]
- het paard is in de periode van 15 dagen voor de datum van verzending niet in contact gekomen met dieren die besmet waren met een op paardachtigen overdraagbare infectieuze of besmettelijke ziekte;
- het vervoer zal zodanig geschieden dat de gezondheid en het welzijn van het paard tijdens elke etappe van de reis doeltreffend kunnen worden verzekerd;
- er is voldaan aan de voorwaarden inzake verblijf en isolatie vóór de uitvoer die overeenkomstig punt II.3 van het bijgevoegde gezondheidscertificaat voor het land of gebied of een zone daarvan van verzending gelden.

Naam en adres van de exploitant: .....

Datum: ..... (*dd/mm/jjjj*)

.....  
(*handtekening*)

<sup>(1)</sup> *Identificatiesysteem*: Het dier moet individueel geïdentificeerd zijn met één van de identificatiemiddelen zoals gedefinieerd in bijlage III, punt a), c), c) of g), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 of het dier moet overeenkomstig artikel 62 door middel van een alternatieve methode zijn geïdentificeerd, op voorwaarde dat dat in het identificatiedocument (paspoort) is vastgelegd. Specificeer het identificatiesysteem (tatoeage, brandmerk, transponder enz.) en de plaats waar het identificatiemiddel bij het dier is aangebracht.

Vermeld het nummer van het paspoort van het dier, of, als er geen paspoortnummer beschikbaar is, de unieke code, en de naam van de bevoegde autoriteit die het paspoort heeft gevalideerd.

*Leeftijd*: geboortedatum (dd/mm/jjjj).

*Geslacht*: M = mannelijk, F = vrouwelijk, C = gecastreerd.

<sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.

**HOOFDSTUK 19**  
**(MODEL “CONFINED-RUM”)**

**Afdeling 1**

Lijst van dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting en waarop het in afdeling 2 van dit hoofdstuk vastgestelde model van diergezondheidscertificaat “CONFINED-RUM” betrekking heeft

<b>Orde</b>	<b>Familie</b>	<b>Geslacht/soort</b>
Artiodactyla	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (met inbegrip van <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> en <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (met inbegrip van de anoa), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (met inbegrip van <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (met inbegrip van <i>Nemorhaedus</i> en <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (met inbegrip van <i>Boocerus</i> )
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

## Afdeling 2

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN IN DE LIJST IN BIJLAGE II, HOOFDSTUK 19, AFDELING 1, BIJ UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/403 VAN DE COMMISSIE OPGENOMEN DIEREN DIE AFKOMSTIG ZIJN UIT EN BESTEMD ZIJN VOOR EEN GECONSIGNEERDE INRICHTING (MODEL “CONFINED-RUM”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentinummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentinummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting			
	<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
	<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid
					Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		

LAND

Modelcertificaat CONFINED-RUM

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code _____ - _____<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor geconsigneerde inrichtingen bestemde dieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae en is opgenomen in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.2. ononderbroken hebben verbleven in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen hoefdieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als hoefdieren van de families Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae en Tragulidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</p> <p>II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.1.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.9 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.1.7. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.1.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en infectie met het runderpestvirus;</p> <p><sup>(4)</sup>[II.1.10. zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [miltvuur op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> <li>- <sup>(1)</sup> [rabiës op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-RUM

	<p>II.1.11. afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting:</p> <p>II.1.11.1. die door de bevoegde autoriteit overeenkomstig de voorwaarden van artikel 30 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 is erkend;</p> <p>II.1.11.2. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11.3. waar in de laatste zes maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van de volgende ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– [infectie met het riftalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– [infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>Mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie);]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”);]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [schapenpokken en geitenpokken;]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [infectie met het nodulaire-dermatosevirus;]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]<sup>(1)(10)</sup></li> <li>– infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</li> <li>– infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);</li> <li>– [rabiës;]<sup>(1)(11)</sup></li> <li>– infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);</li> </ul> <p>II.1.11.3. waar in de laatste [30 dagen]<sup>(1)(12)</sup> [180 dagen]<sup>(1)(13)</sup> voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) en miltvuur;</p> <p>II.1.11.4. waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– [infectie met <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (besmettelijke runderperipneumonie);]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”);]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [schapenpokken en geitenpokken;]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [infectie met het nodulaire-dermatosevirus;]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]<sup>(1)(10)</sup></li> </ul>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</li> <li>– infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);</li> <li>– [rabiës;]<sup>(1)(11)</sup></li> </ul> <p>II.1.11.5. waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);</li> <li>– infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.12. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.12. met negatief resultaat zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van besmetting met het mond-en-klauwzeervirus die overeenkomstig een van de voorgeschreven tests voor de internationale handel zoals bepaald in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) (OIE Terrestrial Manual, handboek inzake landdieren van de OIE) is uitgevoerd op monsters die in de tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen; en]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.13. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste 48 maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.13. voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) zij zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie in een tegen vectoren beschermde voorziening in de erkende geconsigneerde inrichting in quarantaine gehouden;</li> <li>ii) zij hebben gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie geen ziektesymptomen van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) vertoond;</li> <li>iii) zij zijn tijdens het vervoer tussen de in punt i) bedoelde tegen vectoren beschermde voorziening en het laden voor verzending naar de Unie tegen vectoren beschermd; en</li> <li>iv) zij zijn overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat onderworpen aan een virusneutralisatietest voor de opsporing van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) die een eerste keer is uitgevoerd op monsters die op de begindatum van de quarantaine zijn genomen en een tweede keer op monsters die ten minste 42 dagen na die datum en gedurende een periode van tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen;] <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.14. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> en afkomstig zijn uit een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van die ziekte;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.14. zijn onderworpen aan een voor de internationale handel voorgeschreven test zoals bepaald in het handboek inzake landdieren van de OIE die is uitgevoerd op monsters die in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;]</p> </li></ol>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-RUM

<p><i>hetzij (1)</i>[II.1.14.</p> <p><i>hetzij (1)</i>[II.1.15.</p> <p><i>hetzij (1)</i>[II.1.15.</p> <p><i>hetzij (1)</i>[II.1.15.</p> <p><i>hetzij (1)</i>[II.1.15.</p> <p><i>hetzij (1)</i>[II.1.15.</p> <p>II.1.16.</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren uit in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde landen die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	<p>gecastreerde mannelijke dieren van alle leeftijden zijn;]</p> <p>afkomstig zijn van een zone waar in de laatste 24 maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p>gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie in een tegen vectoren beschermde voorziening in de geconsigneerde inrichting in quarantaine zijn gehouden en overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte die ten minste 28 dagen na het binnenbrengen van de dieren in de geconsigneerde inrichting is uitgevoerd;]</p> <p>gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie in een tegen vectoren beschermde voorziening in de erkende geconsigneerde inrichting in quarantaine zijn gehouden en overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat zijn onderworpen aan een PCR-test op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte die ten minste 14 dagen na het binnenbrengen van de dieren in de geconsigneerde inrichting is uitgevoerd;]</p> <p>afkomstig zijn uit een seizoensgebonden ziektevrij gebied en gedurende die ziektevrije periode overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na het binnenbrengen van de dieren in de geconsigneerde inrichting zijn genomen;]</p> <p>afkomstig zijn uit een seizoensgebonden ziektevrij gebied en gedurende die periode overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat zijn onderworpen aan een PCR-test op infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het binnenbrengen van de dieren in de erkende geconsigneerde inrichting zijn genomen;]</p> <p>in de periode van 40 dagen voor de verzending naar de Unie ten minste tweemaal zijn behandeld tegen inwendige en uitwendige parasieten met het/de volgende product/producten ..... Vermeld de werkzame bestanddelen en de doses van de gebruikte producten .....</p>
---	---

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-RUM

	<p><b>Deel I:</b>  Vak I.27:                   “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrapen indien niet van toepassing.  (2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage III, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.  (3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.1.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.  (4) Niet van toepassing op dieren van de familie Tragulidae.  (5) Alleen van toepassing op runderen en <i>Syncerus caffer</i>.  (6) Alleen van toepassing op schapen, geiten, kameelachtigen en hertachtigen.  (7) Alleen van toepassing op schapen en geiten.  (8) Alleen van toepassing op geiten en <i>Gazella</i> spp.  (9) Alleen van toepassing op runderen.  (10) Alleen van toepassing op geiten en kameelachtigen.  (11) Alleen van toepassing op dieren van de familie Bovidae, kameelachtigen en hertachtigen.  (12) Niet van toepassing op kameelachtigen.  (13) Alleen van toepassing op kameelachtigen.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

**HOOFDSTUK 20**  
**(MODEL “CONFINED-SUI”)**

**Afdeling 1**

Lijst van dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting en waarop het in afdeling 2 van dit hoofdstuk vastgestelde model van diergezondheidscertificaat “CONFINED-SUI” betrekking heeft

<b>Orde</b>	<b>Familie</b>	<b>Geslacht/soort</b>
Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

## Afdeling 2

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN IN DE LIJST IN BIJLAGE II, HOOFDSTUK 20, AFDELING 1, BIJ UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/403 VAN DE COMMISSIE OPGENOMEN DIEREN DIE AFKOMSTIG ZIJN UIT EN BESTEMD ZIJN VOOR EEN GECONSIGNEERDE INRICHTING (MODEL “CONFINED-SUI”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		
<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> <b>Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>		

I.24		I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid
					Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		

LAND

Modelcertificaat CONFINED-SUI

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
		<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code ____ - ____<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor geconsigneerde inrichtingen bestemde dieren van de families Suidae en Tayassuidae en is opgenomen in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.2. ononderbroken hebben verbleven in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren van de families Suidae en Tayassuidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als dieren van de families Suidae en Tayassuidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</p> <p>II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.1.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.9 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.1.7. op ____/____/____ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>v) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>vi) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>vii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.1.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en infectie met het runderpestvirus;</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.10. zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [miltvuur op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> <li>– <sup>(1)</sup> [rabiës op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> </ul>	

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-SUI

	<p>II.1.11. afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting:</p> <p>II.1.11.1. die door de bevoegde autoriteit overeenkomstig de voorwaarden van artikel 30 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 is erkend;</p> <p>II.1.11.2. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11.3. waar in de laatste zes maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van de volgende ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– klassieke varkenspest;</li> <li>– [Afrikaanse varkenspest;]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</li> <li>– rabiës;</li> </ul> <p>II.1.11.3. waar in de laatste 30 dagen voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) en miltvuur;</p> <p>II.1.11.4. waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste twaalf maanden voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– klassieke varkenspest;</li> <li>– [Afrikaanse varkenspest;]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– rabiës;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.12. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.12. met negatief resultaat zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van besmetting met het mond-en-klauwzeervirus die overeenkomstig een van de voorgeschreven tests voor de internationale handel zoals bepaald in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE (OIE Terrestrial Manual, handboek inzake landdieren van de OIE) is uitgevoerd op monsters die in de tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen; en]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.13. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-SUI

	<p><i>hetzij (1)</i> [II.1.13. zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van klassieke varkenspest die overeenstemt met de voorgeschreven test voor de internationale handel zoals bepaald in het handboek inzake landdieren van de OIE en die is uitgevoerd op monsters die in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;</p> <p><i>(1)(4)</i> [<i>hetzij (1)</i>] [II.1.14. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p> <p><i>hetzij (1)</i> [II.1.14. zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van Afrikaanse varkenspest die overeenstemt met de voorgeschreven test voor de internationale handel zoals bepaald in het handboek inzake landdieren van de OIE en die is uitgevoerd op monsters die in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;]</p> <p><i>hetzij (1)</i> [II.1.15. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> en afkomstig zijn uit een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van die ziekte;]</p> <p><i>hetzij (1)</i> [II.1.15. zijn onderworpen aan een voor de internationale handel voorgeschreven test zoals bepaald in het handboek inzake landdieren van de OIE die is uitgevoerd op monsters die in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;]</p> <p><i>hetzij (1)</i> [II.1.15. gecastreerde mannelijke dieren van alle leeftijden zijn;]</p> <p>II.1.16. in de periode van 40 dagen voor de verzending naar de Unie ten minste tweemaal zijn behandeld tegen inwendige en uitwendige parasieten met het/de volgende product/producten ..... Vermeld de werkzame bestanddelen en de doses van de gebruikte producten .....</p> <p><b>Toelichting:</b> Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren uit in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde landen die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b> Vak I.27: “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat CONFINED-SUI

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage III, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.1.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(4) Niet van toepassing op dieren van de familie Tayassuidae.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

**HOOFDSTUK 21**  
**(MODEL “CONFINED-TRE”)**

**Afdeling 1**

Lijst van dieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting en waarop het in afdeling 2 van dit hoofdstuk vastgestelde model van diergezondheidscertificaat “CONFINED-TRE” betrekking heeft

<b>Orde</b>	<b>Familie</b>	<b>Geslacht/soort</b>
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
Perissodactyla	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

**Afdeling 2**

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN IN DE LIJST IN BIJLAGE II, HOOFDSTUK 21, AFDELING 1, BIJ UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/403 VAN DE COMMISSIE OPGENOMEN DIEREN DIE AFKOMSTIG ZIJN UIT EN BESTEMD ZIJN VOOR EEN GECONSIGNEERDE INRICHTING (MODEL “CONFINED-TRE”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentinummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentinummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer		Zegelnummer	
	<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>		
	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting			
	<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
<b>I.23</b>				

I.24		I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid
					Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		

LAND

Modelcertificaat CONFINED-TRE

	II. Informatie over de gezondheid	
	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p>	
	<p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code _____ - ____<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor geconsigneerde inrichtingen bestemde dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae en is opgenomen in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p>	
	<p>II.1.2. ononderbroken hebben verbleven in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als dieren van de families Tapiridae, Rhinocerotidae en Elephantidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</p>	
	<p>II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p>	
	<p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>	
	<p>II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p>	
	<p>II.1.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.9 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p>	
	<p>II.1.7. op ____/____/____ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul>	
	<p>II.1.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>	
	<p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en infectie met het runderpestvirus;</p>	
<p><sup>(1)</sup>[II.1.10. zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [miltvuur op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> <li>– <sup>(1)</sup> [rabiës op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-TRE

	<p>II.1.11. afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting:</p> <p>II.1.11.1. die door de bevoegde autoriteit overeenkomstig de voorwaarden van artikel 30 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 is erkend;</p> <p>II.1.11.2. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11.3. waar in de laatste zes maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van de volgende ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [mond-en-klauwzeer;]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);</li> </ul> <p>II.1.11.4. waar in de laatste 30 dagen voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van miltvuur;</p> <p>[II.1.11.5. waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>II.1.11.6. waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[<i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.12. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.12. met negatief resultaat zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van besmetting met het mond-en-klauwzeervirus die overeenkomstig een van de voorgeschreven tests voor de internationale handel zoals bepaald in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE (OIE Terrestrial Manual, handboek inzake landdieren van de OIE) is uitgevoerd op monsters die in de tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen; en]]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.13. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste 48 maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>II.1.13. voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) zij zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie in een tegen vectoren beschermde voorziening in de erkende geconsigneerde inrichting in quarantaine gehouden;</li> <li>ii) zij hebben gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie geen ziektesymptomen van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) vertoond;</li> <li>iii) zij zijn tijdens het vervoer tussen de in punt i) bedoelde tegen vectoren beschermde voorziening en het laden voor verzending naar de Unie tegen vectoren beschermd; en</li> <li>iv) zij zijn overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat onderworpen aan een virusneutralisatietest voor de opsporing van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) die een eerste keer is uitgevoerd op monsters die op de begindatum van de quarantaine zijn genomen en een tweede keer op monsters die ten minste 42 dagen na die datum en gedurende een periode van tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen;</li> </ol>
--	--

LAND

Modelcertificaat CONFINED-TRE

II.1.14. in de periode van 40 dagen voor de verzending naar de Unie ten minste tweemaal zijn behandeld tegen inwendige en uitwendige parasieten met het/de volgende product/producten ..... Vermeld de werkzame bestanddelen en de doses van de gebruikte producten .....

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren uit in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde landen die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Identificatiesysteem*” en “*identificatienummer*”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

**Deel II:**

- (1) Schrappen indien niet van toepassing.
- (2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage III, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- (3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.1.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.
- (4) Alleen van toepassing op dieren van de familie Elephantidae.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 22

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN DIEREN VAN DE FAMILIE HIPPOPOTAMIDAE DIE AFKOMSTIG  
ZIJN UIT EN BESTEMD ZIJN VOOR EEN GECONSIGNEERDE INRICHTING  
(MODEL “CONFINED-HIPPO”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> <b>Gecertificeerd als voor</b>				
<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting				
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Totale hoeveelheid			I.26		
I.27 Beschrijving van de zending							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid
					Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		

LAND

Modelcertificaat CONFINED-HIPPO

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code ____ - ____<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor geconsigneerde inrichtingen bestemde dieren van de familie Hippopotamidae en is opgenomen in de lijst in bijlage III, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.2. ononderbroken hebben verbleven in de inrichting van oorsprong, sinds hun geboorte of gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van verzending naar de Unie, en in die periode zijn daar geen dieren van de familie Hippopotamidae en geen dieren van andere soorten die voor dezelfde ziekten als dieren van de familie Hippopotamidae in de lijst zijn opgenomen binnengebracht;</p> <p>II.1.3. sinds hun geboorte of gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;</p> <p>II.1.6. niet zijn afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.1.9 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en gedurende die periode zijn zij niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.1.7. op ____/____/____ (dd/mm/jjjj)<sup>(3)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> <p>II.1.8. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en infectie met het runderpestvirus;</p> <p><sup>(1)</sup>II.1.10. zijn gevaccineerd tegen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [miltvuur op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> <li>- <sup>(1)</sup> [rabiës op ..... (dd/mm/jjjj) met het/de volgende vaccin/vaccins ..... (naam van het/de gebruikte vaccin/vaccins);]</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-HIPPO

	<p>II.1.11. afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting:</p> <p>II.1.11.1. die door de bevoegde autoriteit overeenkomstig de voorwaarden van artikel 30 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 is erkend;</p> <p>II.1.11.2. die op het tijdstip van verzending naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11.3. waar in de laatste zes maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van de volgende ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– [infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</li> <li>– infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);</li> </ul> <p>II.1.11.3. waar in de laatste 30 dagen voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) en miltvuur;</p> <p>II.1.11.4. waarrond, in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van de volgende in de lijst opgenomen ziekten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– mond-en-klauwzeer;</li> <li>– infectie met het runderpestvirus;</li> <li>– infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>;</li> <li>– infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);</li> </ul> <p>II.1.11.5. waarrond, in een gebied met een straal van 150 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, gedurende ten minste 30 dagen voor de verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.12. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.12. met negatief resultaat zijn onderworpen aan een virologische en serologische test voor de opsporing van besmetting met het mond-en-klauwzeervirus die overeenkomstig een van de voorgeschreven tests voor de internationale handel zoals bepaald in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE (OIE Terrestrial Manual, handboek inzake landdieren van de OIE) is uitgevoerd op monsters die in de tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen; en]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup>[II.1.13. afkomstig zijn van een zone waar in de laatste 48 maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus);]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat CONFINED-HIPPO

	<p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13. voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zij zijn gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie in een tegen vectoren beschermde voorziening in de erkende geconsigneerde inrichting in quarantaine gehouden;</li> <li>ii) zij hebben gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie geen ziektesymptomen van infectie met het riftdalkoortsvirus (rifivalleykoortsvirus) vertoond;</li> <li>iii) zij zijn tijdens het vervoer tussen de in punt i) bedoelde tegen vectoren beschermde voorziening en het laden voor verzending naar de Unie tegen vectoren beschermd; en</li> <li>iv) zij zijn overeenkomstig het handboek inzake landdieren van de OIE met negatief resultaat onderworpen aan een virusneutralisatietest voor de opsporing van infectie met het riftdalkoortsvirus (rifivalleykoortsvirus) die een eerste keer is uitgevoerd op monsters die op de begindatum van de quarantaine zijn genomen en een tweede keer op monsters die ten minste 42 dagen na die datum en gedurende een periode van tien dagen voor de verzending naar de Unie zijn genomen;</li> </ul> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> en afkomstig zijn uit een zone waar in de laatste twaalf maanden voor de datum van afgifte van dit certificaat geen melding is gemaakt van die ziekte;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. zijn onderworpen aan een voor de internationale handel voorgeschreven test zoals bepaald in het handboek inzake landdieren van de OIE die is uitgevoerd op monsters die in de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie zijn genomen;]</p> <p><i>hetzij</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. gecastreerde mannelijke dieren van alle leeftijden zijn;]</p> <p>[II.1.15. in de periode van 40 dagen voor de verzending naar de Unie ten minste tweemaal zijn behandeld tegen inwendige en uitwendige parasieten met het/de volgende product/producten ..... Vermeld de werkzame bestanddelen en de doses van de gebruikte producten .....</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van dieren van de familie Hippopotamidae die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.27: “<i>Identificatiesysteem</i>” en “<i>identificatienummer</i>”: Specificeer het identificatiesysteem (bijvoorbeeld oormerk, tatoeage, transponder enz. zoals vermeld in de lijst in bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie) en de individuele identificatiecodes van de dieren overeenkomstig artikel 21, lid 1 of 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat CONFINED-HIPPO

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in bijlage III, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Datum van lading: De binnenkomst van deze dieren wordt niet toegestaan als de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen hetzij vóór de datum waarop het derde land of gebied of een zone daarvan, zoals genoemd in punt II.1.1, voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, hetzij in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit derde land, dit gebied of deze zone heeft vastgesteld.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 23

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ANDER FOKPLUIMVEE DAN LOOPVOGELS  
EN ANDER GEBRUIKSPLUIMVEE DAN LOOPVOGELS (MODEL "BPP")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20</b> <b>Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>		
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie
		Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat BPP

II. Informatie over de gezondheid		II.a	Referentienummer certificaat		II.b	Imsoe-referentie		
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]							
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot het in deel I beschreven [ander fokpluimvee <sup>(6)</sup> dan loopvogels] <sup>(3)</sup> [ander gebruikspluimvee <sup>(7)</sup> dan loopvogels] <sup>(3)</sup> het volgende:							
	<sup>(1)</sup> [II.1.1. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:							
	<b>Identificatie van het koppel</b>		<b>Leeftijd van de vogels</b>		<b>Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</b>		<b>Resultaat van alle tests in het koppel<sup>(2)</sup></b>	
							positief      negatief	
	Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden in de laatste drie weken voor de binnenkomst in de Unie:							
	<sup>(3)</sup> hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels;]							
	<sup>(3)(4)</sup> hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels: .....]							
<sup>(1)</sup> [II.1.2. In het geval van fokpluimvee werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.1.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]								
<sup>(5)</sup> [II.1.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is:								
<sup>(3)</sup> hetzij [heeft het fokpluimvee negatief gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;]								
<sup>(3)</sup> hetzij [hebben de legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]								
<b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b>								
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I van dit certificaat beschreven [ander fokpluimvee <sup>(6)</sup> dan loopvogels] <sup>(3)</sup> [ander gebruikspluimvee <sup>(7)</sup> dan loopvogels] <sup>(3)</sup> :								
II.2.1. afkomstig is van de zone met code __ - <sup>(8)</sup> , die op de datum van afgifte van dit certificaat:								
a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel I, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;								
b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;								
c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;								
d) als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;								

## LAND

## Modelcertificaat BPP

<p>II.2.2. afkomstig is uit de in punt II.2.1 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a] niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(9)</sup>hetzij [a] wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(10)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</li> <li>ii) zijn afkomstig van een of meer koppels die zijn onderworpen aan virusisolatietest<sup>(11)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>iii) zijn gedurende de in punt ii) bedoelde twee weken onder officiële bewaking in isolatie gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>iv) zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van i) en ii) voldoet;]</li> </ul> <p>II.2.3. in de in punt II.2.1 genoemde zone heeft verbleven gedurende een ononderbroken periode van ten minste:</p> <p><sup>(3)(12)</sup>hetzij [drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het pluimvee minder dan drie maanden oud is,]</p> <p><sup>(3)(13)</sup>hetzij [zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het pluimvee minder dan zes weken oud is,]</p> <p>en als de dieren in de in punt II.2.1 genoemde zone zijn ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;</p> <p>II.2.4. afkomstig is van de in vak I.11 vermelde inrichting die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035, en:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</li> <li>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</li> </ul>
--

## LAND

## Modelcertificaat BPP

<p>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>f) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>g) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geen infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 44, punt d), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p>h) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [aviaire mycoplasmosose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie aviaire mycoplasmosose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 44, punt e), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p>II.2.5. afkomstig is van een koppel dat:</p> <p>(a) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p> <p>(14)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Identificatie van het koppel</th> <th style="text-align: center;">Leeftijd van de vogels</th> <th style="text-align: center;">Vaccinatiedatum</th> <th style="text-align: center;">Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th style="text-align: center;">Partijnummer van het vaccin</th> <th style="text-align: center;">Naam van het vaccin</th> <th style="text-align: center;">Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin								<p>c) is onderworpen aan een ziektebewakingsprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie en er is gebleken dat het niet besmet was, of het vertoonde geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, met de volgende ziekteverwekkers:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Gallus gallus</i>);]</p>
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin									

LAND	Modelcertificaat BPP
<sup>(3)</sup> hetzij	[ <i>Salmonella arizonae</i> (serogroep O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Meleagris gallopavo</i> );]
<sup>(3)</sup> hetzij	[ <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> (in het geval van <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> en <i>Anas spp.</i> );]
d)	in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie <sup>(15)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
II.2.6.	in de in vak I.11 vermelde inrichting heeft verbleven sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste:
<sup>(3)(12)</sup> hetzij	[zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie;]
<sup>(3)(13)</sup> hetzij	[30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie;]
II.2.7.	niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact is gekomen sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste:
<sup>(3)(12)</sup> hetzij	[zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie;]
<sup>(3)(13)</sup> hetzij	[30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie;]
II.2.8.	niet bestemd is om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
II.2.9.	in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), is onderworpen aan een klinische inspectie <sup>(15)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
II.2.10.	voor verzending naar de Unie is geladen in laadkisten die:
a)	zo gebouwd zijn dat: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul>
b)	uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
c)	voldoen aan de volgende voorwaarden:
<sup>(3)</sup> hetzij	[zij zijn ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;]
<sup>(3)</sup> hetzij	[zij zijn gereinigd en ontsmet en actief of passief gedroogd voor het laden van de dieren;]
d)	gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;
e)	voorzien zijn van de voor fokpluimvee en gebruikspluimvee relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
II.2.11.	op ___/___/___ (dd/mm/jjjj) <sup>(16)</sup> voor verzending naar de Unie is geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.10, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;

## LAND

## Modelcertificaat BPP

- <sup>(17)</sup>[II.2.12. bestemd is voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:
- a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
  - b) zijn gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden in de inrichting van oorsprong of in een quarantaine-inrichting onder toezicht van een officiële dierenarts, waar:
    - i) gedurende de periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending geen pluimvee is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
    - ii) in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;
    - iii) niet is gevaccineerd;
  - c) zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(11)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: Beschrijving van de zending:  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.  
 “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort *Gallus gallus* en kalkoenen.

<sup>(2)</sup> Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:

- koppels fokpluimvee: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow en *Salmonella* Infantis;

- koppels gebruikspluimvee: *Salmonella* Enteritidis en *Salmonella* Typhimurium.

<sup>(3)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.

## LAND

## Modelcertificaat BPP

<p>(4) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.</p> <p>(5) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p> <p>(6) Onder “fokpluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder bestemd voor de productie van broedeieren verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(7) Onder “gebruikspluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten, of om in het wild te worden uitgezet, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(8) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(9) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(11) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(12) Van toepassing op fokpluimvee en gebruikspluimvee voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten.</p> <p>(13) Van toepassing op gebruikspluimvee voor het uitzetten in het wild.</p> <p>(14) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(15) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(16) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(17) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

**HOOFDSTUK 24**  
**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN**  
**DE UNIE VAN FOKLOOPVOGELS EN GEBRUIKSLOOPVOGELS**  
**(MODEL “BPR”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> Verder houden			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> Voor opnieuw binnenbrengen			

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND		Modelcertificaat BPR	
II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven [fokloopvogels <sup>(1)</sup> ] <sup>(2)</sup> [gebruiksloopvogels <sup>(3)</sup> ] <sup>(2)</sup> :		
	II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - _ <sup>(4)</sup> , die op de datum van afgifte van dit certificaat:		
	a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van fokloopvogels en gebruiksloopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;		
	b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;		
	c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;		
	II.1.2. afkomstig zijn van de in punt II.1.1 genoemde zone, die op de datum van afgifte van dit certificaat:		
	<sup>(2)</sup> hetzij [als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]		
	<sup>(2)(5)</sup> hetzij [niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 wordt beschouwd, en de dieren:		
	a) zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking geplaatst;		
b) zijn gedurende de onder a) bedoelde periode volledig geïsoleerd gehouden, zonder rechtstreeks of onrechtstreeks contact met andere vogels, in daartoe door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong erkende voorzieningen;			
c) zijn onderworpen aan een test <sup>(6)</sup> voor de opsporing van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle:			
i) die is uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters die van elke loopvogel zijn genomen binnen zeven à tien dagen na de datum waarop de loopvogels onder de in punt a) bedoelde officiële bewaking zijn geplaatst;			
ii) waarbij geen isolaten van aviaire paramyxovirus van type 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 zijn gevonden;			
iii) die voor alle vogels in de zending een gunstig resultaat heeft opgeleverd voordat zij de in punt b) bedoelde voorzieningen hebben verlaten voor verzending naar de Unie;			
d) zijn afkomstig van koppels die met betrekking tot infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn bewaakt in het kader van een op statistische gegevens gebaseerd steekproefplan dat negatieve resultaten heeft opgeleverd gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzending van de zending voor binnenkomst in de Unie;]			
II.1.3. afkomstig zijn uit de in punt II.1.1 genoemde zone, waar:			
<sup>(2)</sup> hetzij [a) niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]			
<sup>(2)(7)</sup> hetzij [a) wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]			
<sup>(2)</sup> hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]			
<sup>(2)(8)</sup> hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:			
i) zijn gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;			

## LAND

## Modelcertificaat BPR

	<p>ii) zijn afkomstig van een of meer koppels die zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(6)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</p> <p>iii) zijn gedurende de in punt ii) bedoelde twee weken onder officiële bewaking in isolatie gehouden in de inrichting van oorsprong;</p> <p>iv) zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van i) en ii) voldoet;]</p> <p>II.1.4. in de in punt II.1.1 genoemde zone hebben verbleven gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als zij minder dan drie maanden oud zijn, en als de dieren in de in punt II.1.1 genoemde zone zijn ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van fokloopvogels en gebruiksluipvogels;</p> <p>II.1.5. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en:</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>f) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>II.1.6. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>a) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BPR

<p><sup>(2)</sup>hetzij [b]</p> <p><sup>(9)</sup></p>	<p>in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatie datum</th> <th>Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th>Partij-nummer van het vaccin</th> <th>Naam van het vaccin</th> <th>Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partij-nummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin							
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partij-nummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin									
	<p>c) in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>														
II.1.7.	sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie in de in vak I.11 vermelde inrichting hebben verbleven;														
II.1.8.	sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;														
II.1.9.	niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;														
II.1.10.	in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), zijn onderworpen aan een klinische inspectie <sup>(10)</sup> en geen tekenen vertoonden die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;														
II.1.11.	voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:														
a)	zo gebouwd zijn dat:														
i)	de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;														
ii)	de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;														
iii)	het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;														
b)	uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;														
c)	voldoen aan de volgende voorwaarden:														
<sup>(2)</sup> hetzij	[zij zijn ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;]														
<sup>(2)</sup> hetzij	[zij zijn gereinigd en ontsmet en actief of passief gedroogd voor het laden van de dieren;]														

## LAND

## Modelcertificaat BPR

	<p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor fokpluimvee en gebruikspluimvee relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.12. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(11)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.11, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(12)</sup>II.1.13. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden in de inrichting van oorsprong of in een quarantaine-inrichting onder toezicht van een officiële dierenarts, waar:</p> <p>i) gedurende de periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending geen pluimvee is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</p> <p>iii) niet is gevaccineerd;</p> <p>c) zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(6)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van foklooptvogels of gebruiklooptvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.27: Beschrijving van de zending:  “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.06.39.  “Identificatiesysteem”: Het dier moet overeenkomstig artikel 43 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 individueel geïdentificeerd zijn door middel van halsmerken of een injecteerbare transponder.  “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.  “Identificatienummer”: Vermeld het identificatienummer, dat overeenkomstig artikel 43 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 de code van het land of gebied van oorsprong moet bevatten in overeenstemming met ISO-normen.</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat BPR

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Onder “fokloopvogels” worden loopvogels van 72 uur en ouder bestemd voor de productie van broedeieren verstaan, zoals gedefinieerd in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Onder “gebruiksloopvogels” worden loopvogels van 72 uur en ouder gekweekt voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten verstaan, zoals gedefinieerd in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(4) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die afkomstig zijn uit zones die niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle worden beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “C” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(6) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(7) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(8) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(9) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(10) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(11) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(12) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 25

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ANDERE EENDAGSKUIKENS DAN  
LOOPVOGELS (MODEL “DOC”)**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>		ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>		Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Verder houden				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>		
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie
		Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat DOC

	II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie												
<p><b>II. Informatie over de gezondheid</b></p> <p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.1. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van oorsprong en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th rowspan="2" style="width: 25%;">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2" style="width: 15%;">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2" style="width: 25%;">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2" style="width: 35%;">Resultaat van alle tests in het koppel<sup>(2)</sup></th> </tr> <tr> <th style="width: 15%;">positief</th> <th style="width: 15%;">negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>De specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn op de eendagskuikens toegepast. Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie);]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie): .....]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.2. Als de eendagskuikens voor de fok bestemd zijn, werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.1.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]</p> <p><sup>(5)</sup>[II.1.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven andere eendagskuikens<sup>(6)</sup> dan loopvogels:</p> <p>II.2.1. zijn uitgebreed in de zone met code __ - <sup>(7)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van andere eendagskuikens dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</li> <li>b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</li> <li>c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>d) als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>II.2.2. afkomstig zijn uit de in punt II.2.1 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a) niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(8)</sup>hetzij [a) wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(2)</sup>		positief	negatief									
Identificatie van het koppel				Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(2)</sup>										
	positief	negatief														

Deel II: Certificering

## LAND

## Modelcertificaat DOC

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(9)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</li> <li>ii) zijn afkomstig van koppels die: <ul style="list-style-type: none"> <li>- gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;</li> <li>- zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(10)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>- gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>- in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van het eerste en tweede streepje voldoet;</li> </ul> </li> <li>iii) zijn verkregen uit broedeieren die noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact zijn gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt ii) voldoet/voldoen;]</li> </ul> <p>II.2.3. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde broederij die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</li> <li>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</li> <li>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</li> <li>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</li> </ul>
--	---

LAND

Modelcertificaat DOC

<p>II.2.4. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, in de in punt II.2.1 genoemde zone heeft verbleven, en als het koppel in de in punt II.2.1 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig die gezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;</p> <p>b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, is gehouden in een inrichting:</p> <p>i) die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</p> <p>(11)</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Naam van de inrichting</th> <th style="width: 33%;">Adres</th> <th style="width: 33%;">Erkeningsnummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>ii) waarvan de erkenning op het moment dat de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, naar de broederij werden verzonden, niet was opgeschort of ingetrokken;</p> <p>iii) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van verzameling van de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>iv) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geen infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie infectie met <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 46, punt d), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p>v) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [aviaire mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie aviaire mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 46, punt e), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [c] niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(8)</sup>hetzij [c] is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p>	Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer			
Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer				

## LAND

## Modelcertificaat DOC

<p>(<sup>3</sup>)<i>hetzij</i> [d]</p> <p>(12)</p>	<p>in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum</th> <th>Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th>Partijnummer van het vaccin</th> <th>Naam van het vaccin</th> <th>Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin							
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin									
	<p>e)</p> <p>is onderworpen aan een ziektebewakingsprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 en er is gebleken dat het niet besmet was, of het vertoonde geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, met de volgende ziekteverwekkers:</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>hetzij</i> [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Gallus gallus</i>);]</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>hetzij</i> [<i>Salmonella arizonae</i> (serogroep O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Meleagris gallopavo</i>);]</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>hetzij</i> [<i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> (in het geval van <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> en <i>Anas spp.</i>);]</p> <p>II.2.5. zijn verkregen uit broedeieren die:</p> <p>a) voldoen aan de voorschriften voor binnenkomst in de Unie zoals vastgesteld in deel III, titel 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>b) voor de verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;</p> <p>c) zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;</p> <p>d) geen contact hebben gehad met pluimvee of broedeieren met een lagere gezondheidsstatus, in gevangenschap levende vogels of in het wild levende vogels, noch tijdens het vervoer naar de broederij, noch in de broederij;</p> <p>II.2.6. hebben verbleven:</p> <p>a) in het land of gebied of een zone daarvan zoals bedoeld in punt II.2.1, sinds het uitkomen;</p> <p>b) in de in vak I.11 vermelde inrichting, sinds het uitkomen;</p> <p>II.2.7. niet zijn gevaccineerd tegen hoogpathogene aviare influenza;</p> <p>II.2.8. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.9. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo gebouwd zijn dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p>														

## LAND

## Modelcertificaat DOC

<p>b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>c) wegwerpkisten zijn die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor eendagskuikens relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.2.10. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(13)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.9, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>14</sup>[II.2.11. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn verkregen uit broedeieren die afkomstig zijn van koppels die:</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p>c) zijn afkomstig van een broederij waar de werkmethoden waarborgen dat de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, op volledig andere tijdstippen en plaatsen zijn uitgebroed dan eieren die niet aan de onder b) gestelde voorschriften voldoen.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van andere eendagskuikens dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.27: Beschrijving van de zending:</p> <p>“GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.</p> <p>“Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/legghennen/vleeskuikens/andere.</p>	
--	--

LAND

Modelcertificaat DOC

**Deel II:**

- (1) Deze garantie geldt alleen voor eendagskuikens van de soort *Gallus gallus* en kalkoenen.
- (2) Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:  
 - koppels fokpluimvee: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow en *Salmonella* Infantis;  
 - koppels gebruikspluimvee: *Salmonella* Enteritidis en *Salmonella* Typhimurium.
- (3) Schrappen indien niet van toepassing.
- (4) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.
- (5) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (6) Onder “eendagskuikens” wordt pluimvee dat nog geen 72 uur oud is verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.
- (7) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
- (8) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.
- (9) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.
- (10) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.
- (11) Vermeld de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting waar het koppel van oorsprong van de eendagskuikens is gehouden gedurende de zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen.
- (12) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.
- (13) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.
- (14) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

LAND

Modelcertificaat DOC

**(15)III. Aanvullende informatie over de gezondheid betreffende het certificaat met referentienummer (vak I.2)**

.....

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:

- a) er wordt nog steeds voldaan aan de gezondheidsvoorschriften van deel II van dit certificaat;
- b) de in dit certificaat beschreven eendagskuikens:
  - i) zijn uitgekomen op ..... (dd/mm/jjjj);
  - ii) zijn in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj), onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(16)</sup> en vertoonden geen tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
  - iii) zijn sinds het uitkomen niet in contact gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus.

<sup>(15)</sup> Dit deel mag op een afzonderlijk blad staan maar moet dan aan deel II van het diergezondheidscertificaat worden gehecht.

<sup>(16)</sup> De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 26

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN EENDAGSKUIKENS VAN LOOPVOGELS (MODEL "DOR")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> Verder houden			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
	<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> Voor opnieuw binnenbrengen		

I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>		
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie
		Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat DOR

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens<sup>(1)</sup> van loopvogels:</p> <p>II.1.1. zijn uitgebroed in de zone met code __ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van eendagskuikens van loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</li> <li>b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</li> <li>c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>II.1.2. afkomstig zijn van de in punt II.1.1 genoemde zone, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 wordt beschouwd, en de eendagskuikens zijn afkomstig van koppels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) die onder officiële bewaking in isolatie zijn geplaatst gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum waarop de broedeieren zijn gelegd waaruit de eendagskuikens van deze zending zijn verkregen;</li> <li>b) die zijn onderworpen aan een test<sup>(5)</sup> voor de opsporing van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) die is uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters die van elke loopvogel zijn genomen binnen zeven à tien dagen na de datum waarop de loopvogels onder de in punt a) bedoelde officiële bewaking zijn geplaatst;</li> <li>ii) waarbij geen isolaten van aviaire paramyxovirus van type 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>iii) die voor alle vogels een gunstig resultaat heeft opgeleverd voordat de eendagskuikens de broederij hebben verlaten voor verzending naar de Unie;</li> </ul> </li> <li>c) die met betrekking tot infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn bewaakt in het kader van een op statistische gegevens gebaseerd steekproefplan dat negatieve resultaten heeft opgeleverd gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzending van de zending voor binnenkomst in de Unie;</li> <li>d) die gedurende de periode van 30 dagen voor de legdatum en tijdens het leggen van de broedeieren waaruit de eendagskuikens van deze zending zijn verkregen, niet zijn gehouden met pluimvee dat niet aan de garanties van de punten a), b) en c) voldeed;]</li> </ul> <p>II.1.3. afkomstig zijn uit de in punt II.1.1 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a) niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>hetzij [a) wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat DOR

	<p>ii) zijn afkomstig van koppels die:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;</li> <li>- zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(5)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>- gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>- in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van het eerste en tweede streepje voldoet;</li> </ul> <p>iii) zijn verkregen uit broedeieren die noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact zijn gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt ii) voldoet/voldoen;]</p> <p>II.1.4. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde broederij die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</li> <li>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</li> <li>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</li> <li>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</li> </ul> <p>II.1.5. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, in de in punt II.1.1 genoemde zone heeft verbleven,</li> </ul> <p>en als het koppel in de in punt II.1.1 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van fokloopvogels en gebruiksloupvogels;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat DOR

<p>b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, is gehouden in inrichtingen:</p> <p>i) die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p>(8)</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th>Naam van de inrichting</th> <th>Adres</th> <th>Erkenningsnummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>ii) waarvan de erkenning op het moment dat de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, naar de broederij werden verzonden, niet was opgeschort of ingetrokken;</p> <p>iii) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van verzameling van de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [c] niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>hetzij [c] is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p> <p>(9)</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th>Identificatie van het koppel</th> <th>Leeftijd van de vogels</th> <th>Vaccinatiedatum</th> <th>Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th>Partijnummer van het vaccin</th> <th>Naam van het vaccin</th> <th>Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Naam van de inrichting	Adres	Erkenningsnummer				Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin								<p>II.1.6. zijn verkregen uit broedeieren die:</p> <p>a) voldoen aan de voorschriften voor binnenkomst in de Unie zoals vastgesteld in deel III, titel 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>b) voor de verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;</p> <p>c) zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;</p> <p>d) geen contact hebben gehad met pluimvee of broedeieren met een lagere gezondheidsstatus, in gevangenschap levende vogels of in het wild levende vogels, noch tijdens het vervoer naar de broederij, noch in de broederij;</p> <p>II.1.7. hebben verbleven:</p> <p>a) in het land of gebied of een zone daarvan zoals bedoeld in punt II.1.2, sinds het uitkomen;</p> <p>b) in de in vak I.11 vermelde inrichting, sinds het uitkomen;</p> <p>II.1.8. sinds het uitkomen niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.1.9. niet zijn gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p>
Naam van de inrichting	Adres	Erkenningsnummer																			
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin															

## LAND

## Modelcertificaat DOR

<p>II.1.10. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.11. zijn uitgekomen op ..... (dd/mm/jjjj);</p> <p>II.1.12. in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), zijn onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en geen tekenen vertoonden die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.13. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo gebouwd zijn dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>c) wegwerpkisten zijn die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor eendagskuikens relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.14. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(11)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.13, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(12)</sup>[II.1.15. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn verkregen uit broedeieren die afkomstig zijn van koppels die:</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p>c) zijn afkomstig van een broederij waar de werkmethode waarborgen dat de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, op volledig andere tijdstippen en plaatsen zijn uitgebroed dan eieren die niet aan de onder b) gestelde voorschriften voldoen.]</p>	<p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van eendagskuikens van loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
---	---

LAND

Modelcertificaat DOR

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van het land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.06.39.  
 “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.

**Deel II:**

(1) Onder “eendagskuikens” wordt pluimvee dat nog geen 72 uur oud is verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

(3) Schrappen indien niet van toepassing.

(4) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die afkomstig zijn uit zones die niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle worden beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “C” in kolom 6 van de tabel.

(5) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.

(6) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.

(7) Deze garantie is alleen vereist voor eendagskuikens die afkomstig zijn uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.

(8) Vermeld de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting waar het koppel van oorsprong van de eendagskuikens is gehouden gedurende de zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen.

(9) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.

(10) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.

(11) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop het land of gebied of de zone daarvan voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit land of gebied of de zone daarvan heeft vastgesteld.

(12) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 27

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN BROEDEIEREN VAN ANDER PLUIMVEE DAN  
LOOPVOGELS (MODEL "HEP")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code  Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>		

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat HEP

II. Informatie over de gezondheid		II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b>				
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren <sup>(1)</sup> van ander pluimvee dan loopvogels:				
	II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - _ <sup>(2)</sup> , die op de datum van afgifte van dit certificaat:				
	a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;				
	b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviare influenza overeenkomstig artikel 105, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;				
	c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviare influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;				
	d) als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;				
	II.1.2. afkomstig zijn uit de in punt II.2.1 genoemde zone, waar:				
	<sup>(3)</sup> hetzij [a] niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviare influenza;]				
	<sup>(3)(4)</sup> hetzij [a] wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviare influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]				
<sup>(3)</sup> hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]					
<sup>(3)(5)</sup> hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de broedeieren:					
i) zijn afkomstig van koppels die:					
- gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;					
- zijn onderworpen aan een virusisolatietest <sup>(6)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviare paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;					
- gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;					
- in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van het eerste en tweede streepje voldoet;					
ii) zijn noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt i) voldoet/voldoen;]					
II.1.3. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting:					
<sup>(3)(7)</sup> hetzij [a] die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;]					

## LAND

## Modelcertificaat HEP

	<p><sup>(3)(8)</sup>hetzij [a) die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035, en waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;]</p> <p>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>d) die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>II.1.4. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie in de in punt II.1.1 genoemde zone heeft verbleven, en als het koppel in de in punt II.1.1 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;</p> <p>b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gehouden in een inrichting:</p> <p>i) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het verzamelen van de broedeieren geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>ii) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het verzamelen van de broedeieren voor verzending naar de Unie geen infectie met <i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het verzamelen van de broedeieren voor verzending naar de Unie infectie met <i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> of <i>S. arizonae</i> is bevestigd en de maatregelen van artikel 107, punt d), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p>iii) waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [aviaire mycoplasmosse (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het verzamelen van de broedeieren voor verzending naar de Unie niet is bevestigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [in de laatste twaalf maanden voor de datum van het verzamelen van de broedeieren voor verzending naar de Unie aviaire mycoplasmosse (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> en <i>M. meleagridis</i>) is bevestigd en de maatregelen van artikel 107, punt e), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat HEP

(7)		[iv]	die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;														
		(9)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Naam van de inrichting</th> <th style="width: 33%;">Adres</th> <th style="width: 33%;">Erkeningsnummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer											
Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer															
		v)	waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;														
		vi)	waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;														
		vii)	die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;														
		viii)	waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;														
		ix)	die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;]														
		<sup>(3)</sup> hetzij [c]	niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]														
		<sup>(3)(4)</sup> hetzij	[c] is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]														
		<sup>(3)</sup> hetzij [d]	in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]														
		<sup>(3)</sup> hetzij [d]	in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;														
		(10)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identificatie van het koppel</th> <th style="width: 12.5%;">Leeftijd van de vogels</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinatie datum</th> <th style="width: 12.5%;">Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th style="width: 12.5%;">Partijnummer van het vaccin</th> <th style="width: 12.5%;">Naam van het vaccin</th> <th style="width: 12.5%;">Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin							
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin											
		e)	is onderworpen aan een ziektebewakingsprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 en er is gebleken dat het niet besmet was, of het vertoonde geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, met de volgende ziekteverwekkers:														

## LAND

## Modelcertificaat HEP

<sup>(3)</sup> hetzij	[ <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Gallus gallus</i> );]
<sup>(3)</sup> hetzij	[ <i>Salmonella arizonae</i> (serogroep O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Meleagris gallopavo</i> );]
<sup>(3)</sup> hetzij	[ <i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> (in het geval van <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> en <i>Anas spp.</i> );]
f)	gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie niet in contact is gekomen met pluimvee of broedeieren met een lagere gezondheidsstatus, noch met in gevangenschap levende vogels of in het wild levende vogels;
g)	op het tijdstip van het verzamelen van de broedeieren geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonde;
h)	in de 24 uur voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie <sup>(11)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
II.1.5.	voldoen aan de volgende voorwaarden:
<sup>(3)</sup> hetzij [a)	zij zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]
<sup>(3)(4)</sup> hetzij [a)	zij zijn gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]
<sup>(3)</sup> hetzij [b)	zij zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]
<sup>(3)</sup> hetzij [b)	zij zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;]
c)	zij zijn gemerkt, met kleureninkt, met een stempel dat het unieke erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong aangeeft;
d)	zij zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;
II.1.6.	zijn verzameld [op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)] <sup>(3)</sup> [tussen ___/___/___ (dd/mm/jjjj) en ___/___/___ (dd/mm/jjjj)] <sup>(3)</sup> ; <sup>(12)</sup>
II.1.7.	voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:
a)	zo zijn gebouwd dat de broedeieren er niet uit kunnen vallen;
b)	zijn ontworpen om reiniging en ontsmetting mogelijk te maken;
c)	uitsluitend broedeieren van dezelfde soort, dezelfde categorie en hetzelfde type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
d)	gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;
e)	voldoen aan de volgende voorwaarden:
<sup>(3)</sup> hetzij	[zij zijn wegwerpkisten die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;]
<sup>(3)</sup> hetzij	[zij zijn voor het laden van de broedeieren gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;]
f)	voorzien zijn van de voor broedeieren van pluimvee relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
II.1.8.	voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.7, onder a) en b), is gebouwd en dat onmiddellijk voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel en actief of passief is gedroogd;

LAND

Modelcertificaat HEP

<sup>(13)</sup>[II.1.9. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en zij:

- a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
- b) zijn afkomstig van koppels die:

<sup>(3)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]

<sup>(3)</sup>hetzij [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]

<sup>(3)</sup>hetzij [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]

**II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid** [\*schrapen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de broedeieren is]<sup>(14)</sup> [II.2.1. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van oorsprong en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(15)</sup>	
			Positief	Negatief

<sup>(14)</sup>[II.2.2. Noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium werd gevonden in het kader van het onder II.1.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

<sup>(16)</sup>[II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de broedeieren afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

#### Toelichting:

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van die levende producten is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

#### Deel I:

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: "GN-code": gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.

"Categorie": kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

LAND

Modelcertificaat HEP

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) “Broedeieren” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(5) Deze garantie is alleen vereist voor broedeieren die afkomstig zijn uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(6) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(7) Behouden als de broedeieren vanuit een broederij worden verzonden.</p> <p>(8) Behouden als de broedeieren vanuit de inrichting van het koppel van oorsprong worden verzonden.</p> <p>(9) Vermeld de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting waar het koppel van oorsprong van de broedeieren gedurende de zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gehouden.</p> <p>(10) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(11) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(12) De data van verzameling mogen niet vallen voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze broedeieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(13) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Deze garantie geldt alleen voor broedeieren van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(15) Als voor de volgende serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het ouderkoppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(16) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>
	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 28

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN BROEDEIEREN VAN LOOPVOGELS (MODEL “HER”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
Deel I: Beschrijving van de zending	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer		
<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> <b>Gecertificeerd als of voor</b>			
<input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat HER

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren<sup>(1)</sup> van loopvogels:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <p>a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van broedeieren van loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</p> <p>b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 105, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.2. afkomstig zijn van de in punt II.1.1 genoemde zone, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 wordt beschouwd, en de broedeieren zijn afkomstig van koppels:</p> <p>a) die onder officiële bewaking in isolatie zijn geplaatst gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum waarop de broedeieren van deze zending zijn gelegd;</p> <p>b) die zijn onderworpen aan een test<sup>(5)</sup> voor de opsporing van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle:</p> <p>i) die is uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters die van elke loopvogel zijn genomen binnen zeven à tien dagen na de datum waarop de loopvogels onder de in punt a) bedoelde officiële bewaking zijn geplaatst;</p> <p>ii) waarbij geen isolaten van aviaire paramyxovirus van type 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 zijn gevonden;</p> <p>iii) die voor alle vogels een gunstig resultaat heeft opgeleverd voordat de eendagskuijken de broederij hebben verlaten voor verzending naar de Unie;</p> <p>c) die met betrekking tot infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn bewaakt in het kader van een op statistische gegevens gebaseerd steekproefplan dat negatieve resultaten heeft opgeleverd gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzending van de zending voor binnenkomst in de Unie;</p> <p>d) die gedurende de periode van 30 dagen voor de legdatum en tijdens het leggen van de broedeieren van deze zending, niet zijn gehouden met pluimvee dat niet aan de garanties van de punten a), b) en c) voldeed;]</p> <p>II.1.3. afkomstig zijn uit de in punt II.1.1 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a) niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>hetzij [a) wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de broedeieren:</p> <p>i) zijn afkomstig van koppels die:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat HER

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(5)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviariae paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>- gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>- in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van het eerste en tweede streepje voldoet;</li> </ul> <p>ii) zijn noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt i) voldoet/voldoen;]</p> <p>II.1.4. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting:</p> <p><sup>(3)(8)</sup>hetzij [a] die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;]</p> <p><sup>(3)(9)</sup>hetzij [a] die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035, en waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;]</p> <p>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>d) die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviariae influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>II.1.5. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie in de in punt II.1.1 genoemde zone heeft verbleven,</p> <p>en als het koppel in de in punt II.1.1 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van fokloopvogels en gebruiksluipvogels;</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat HER

	<p>b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gehouden in een inrichting:</p> <p>i) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het verzamelen van de broedeieren geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p><sup>(8)</sup>[ii) die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</p> <p><sup>(10)</sup></p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Naam van de inrichting</th> <th style="width: 33%;">Adres</th> <th style="width: 33%;">Erkeningsnummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>iii) waarvan de erkenning op het moment waarop de broedeieren zijn verzameld, niet was opgeschort of ingetrokken;</p> <p>iv) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>v) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>vi) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>vii) die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [c) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(5)</sup>hetzij [c) is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p>	Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer			
Naam van de inrichting	Adres	Erkeningsnummer					

## LAND

## Modelcertificaat HER

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin

(11)

e) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie niet in contact is gekomen met pluimvee of broedeieren met een lagere gezondheidsstatus, noch met in gevangenschap levende vogels of in het wild levende vogels;

f) op het tijdstip van het verzamelen van de broedeieren geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonde;

g) in de 24 uur voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(12)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

II.1.6. voldoen aan de volgende voorwaarden:

<sup>(3)</sup>hetzij [a) zij zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]

<sup>(3)(6)</sup>hetzij [a) zij zijn gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]

<sup>(3)</sup>hetzij [b) zij zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]

<sup>(3)</sup>hetzij [b) zij zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;]

c) zij zijn gemerkt, met kleureninkt, met een stempel dat de ISO-code van het land of gebied van oorsprong en het unieke erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong aangeeft;

d) zij zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;

II.1.7. zijn verzameld [op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3)</sup> [tussen \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj) en \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3), (13)</sup>

II.1.8. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:

a) zo zijn gebouwd dat de broedeieren er niet uit kunnen vallen;

b) zijn ontworpen om reiniging en ontsmetting mogelijk te maken;

c) uitsluitend broedeieren van dezelfde soort, dezelfde categorie en hetzelfde type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;

d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;

e) voldoen aan de volgende voorwaarden:

<sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn wegwerpkisten die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;]

<sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn voor het laden van de broedeieren gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;]

f) voorzien zijn van de voor broedeieren van pluimvee relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;

## LAND

## Modelcertificaat HER

<p>II.1.9. voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.8, onder a) en b), is gebouwd en dat onmiddellijk voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel en actief of passief is gedroogd;</p> <p><sup>14)</sup>[II.1.10. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en zij:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn afkomstig van koppels die:</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><sup>(3)hetzij</sup> [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van die levende producten is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.27: Beschrijving van de zending:  “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.  “Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) “Broedeieren” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die afkomstig zijn uit zones die niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle worden beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “C” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(5) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p>	
---	--

## LAND

## Modelcertificaat HER

<p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p> <p>(10)</p> <p>(11)</p> <p>(12)</p> <p>(13)</p> <p>(14)</p>	<p>Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>Deze garantie is alleen vereist voor broedeieren die afkomstig zijn uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>Behouden als de broedeieren vanuit een broederij worden verzonden.</p> <p>Behouden als de broedeieren vanuit de inrichting van het koppel van oorsprong worden verzonden.</p> <p>Vermeld de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting waar het koppel van oorsprong van de broedeieren gedurende de zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gehouden.</p> <p>Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>De data van verzameling mogen niet vallen voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze broedeieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>



<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat SPF

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I van dit certificaat beschreven eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - <sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen en daarvoor in de lijst in bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</p> <p>II.2. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</li> <li>b) die voldoet aan de voorwaarden die in de Europese Farmacopee zijn beschreven;</li> <li>c) die door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie, en waarvan de erkenning niet was opgeschort of ingetrokken;</li> <li>d) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</li> <li>e) die op het tijdstip van verzending van de eieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</li> </ul> <p>II.3. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken voor de datum van het verzamelen van de eieren voor verzending naar de Unie is gehouden in de in punt II.2 bedoelde inrichting;</li> <li>b) vrij is van specifieke pathogenen zoals beschreven in de Europese Farmacopee en de voor deze specifieke status vereiste klinische onderzoeken hadden een gunstige uitkomst, met inbegrip van negatieve resultaten bij tests op hoogpathogene aviaire influenza, infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen, die binnen de periode van 30 dagen voor de datum van het verzamelen van de eieren voor verzending naar de Unie zijn uitgevoerd;</li> <li>c) ten minste één keer per week klinisch is onderzocht zoals beschreven in de Europese Farmacopee, waarbij geen ziektesymptomen werden waargenomen en niets de aanwezigheid van enige ziekte deed vermoeden;</li> <li>d) gedurende een periode van ten minste zes weken voor de datum van het verzamelen van de eieren niet in contact is gekomen met pluimvee met een lagere gezondheidsstatus, noch met vogels;</li> <li>e) op het tijdstip van het verzamelen van de eieren geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonde;</li> </ul>		

LAND

Modelcertificaat SPF

- II.4. voldoen aan de volgende voorwaarden:
- a) zij zijn gemerkt, met kleureninkt, met een stempel dat de ISO-code van het land of gebied van oorsprong en het unieke erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong aangeeft;
  - b) zij zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;
- II.5. zijn verzameld [op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3)</sup> [tussen \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj) en \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3); (4)</sup>
- II.6. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:
- a) zo zijn gebouwd dat de eieren er niet uit kunnen vallen;
  - b) zijn ontworpen om reiniging en ontsmetting mogelijk te maken;
  - c) uitsluitend eieren van dezelfde soort, dezelfde categorie en hetzelfde type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
  - d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;
  - e) voldoen aan de volgende voorwaarden:
    - <sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn wegwerpkisten die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;]
    - <sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn voor het laden van de eieren gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;]
  - f) voorzien zijn van de voor eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- II.7. voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.6, onder a) en b), is gebouwd en dat onmiddellijk voor het laden van de eieren voor verzending naar de Unie is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel en actief of passief is gedroogd.

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen, ook als de Unie niet de eindbestemming van die producten is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: Beschrijving van de zending  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.

LAND

Modelcertificaat SPF

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) “Eieren die vrij zijn van specifieke pathogenen” zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) De data van verzameling mogen niet vallen voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze producten uit deze zone heeft vastgesteld.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel</p> <p style="text-align: right;">Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 30

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ANDER VOOR DE SLACHT BESTEMD  
PLUIMVEE DAN LOOPVOGELS (MODEL "SP")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land		<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land	ISO-landcode
		ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument	Code  ISO-landcode	
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Slacht				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
		<b>I.23</b>		

<b>I.24</b> Totaal aantal verpakkingen	<b>I.25</b> Totale hoeveelheid	<b>I.26</b> Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27</b> Beschrijving van de zending		
GN-code	Soort	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat SP

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in deel I van dit certificaat beschreven ander voor de slacht bestemd pluimvee<sup>(1)</sup> dan loopvogels:</p> <p>II.1.1. afkomstig is van de zone met code __ - <sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</li> <li>b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</li> <li>c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>d) als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>II.1.2. afkomstig is uit de in punt II.1.1 genoemde zone, waar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(3)</sup>hetzij [a] niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</li> <li><sup>(3)(4)</sup>hetzij [a] wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</li> <li><sup>(3)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</li> <li><sup>(3)(5)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zijn gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</li> <li>ii) zijn afkomstig van één of meer koppels die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(6)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>iii) zijn gedurende de in punt ii) bedoelde twee weken onder officiële bewaking in isolatie gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>iv) zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van i) en ii) voldoet;]</li> </ul> </li> </ul> <p>II.1.3. in de in punt II.1.1 genoemde zone heeft verbleven gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het minder dan zes weken oud is,</p> <p>en als de dieren in de in punt II.1.1 genoemde zone zijn ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels;</p>		

LAND

Modelcertificaat SP

II.1.4 afkomstig is van de in vak I.11 vermelde inrichting:

- a) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;
- b) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;
- c) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- d) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;
- e) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;

II.1.5. afkomstig is van een koppel dat:

- a) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;
- <sup>(3)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]
- <sup>(3)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;

<sup>(7)</sup>

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin

]

- c) in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(8)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

II.1.6. sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie in de in vak I.11 vermelde inrichting heeft verbleven;

II.1.7. sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden voor verzending naar de Unie niet in contact is gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;

II.1.8 niet bestemd is om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

## LAND

## Modelcertificaat SP

<p>II.1.9. in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(8)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.10. voor verzending naar de Unie is geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo gebouwd zijn dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>c) voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn gereinigd en ontsmet en actief of passief gedroogd voor het laden van de dieren;]</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor pluimvee dat voor de slacht bestemd is relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.11. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(9)</sup> voor verzending naar de Unie is geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.10, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(10)</sup>II.1.12. bestemd is voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(6)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle, maar niet met een levend vaccin in de laatste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(6)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 vogels die in de 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie zijn genomen.]</p> <p><b>II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>II.2.1. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren niet de volgende stoffen toegediend hebben gekregen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad).</li> </ul>	
---	--

LAND

Modelcertificaat SP

II.2.2. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.

<sup>(11)</sup>[II.2.3. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en dit koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(12)</sup>	
			positief	negatief

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:

<sup>(3)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee;]

<sup>(3)(13)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het slachtpluimvee: .....]

<sup>(14)</sup>[II.2.4. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, heeft het pluimvee negatief gereageerd op een microbiologische test voor salmonella die steekproefsgewijs op het bedrijf van oorsprong is verricht overeenkomstig de procedures van Beschikking 95/410/EG krachtens artikel 9, lid 3, van Verordening (EG) nr. 2160/2003.]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie.

Vak I.27: “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.

LAND

Modelcertificaat SP

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Onder “voor de slacht bestemd pluimvee” wordt pluimvee dat rechtstreeks naar een slachthuis wordt vervoerd, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(5) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(6) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(7) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(8) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(9) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop het land of gebied of de zone daarvan voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit land of gebied of de zone daarvan heeft vastgesteld.</p> <p>(10) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p> <p>(11) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(12) Als voor de volgende serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(13) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.</p> <p>(14) Schrapen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>
	<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 31

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN VOOR DE SLACHT BESTEMDE  
LOOPVOGELS (MODEL "SR")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>		
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land			
	ISO-landcode	ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer	
	ISO-landcode	ISO-landcode			
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>				
	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Land Referentienummer van het handelsdocument				
	Code	ISO-landcode			
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>					
	<input type="checkbox"/> Slacht				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt				
Derde land	ISO-landcode	<b>I.23</b>			

<b>I.24</b> Totaal aantal verpakkingen	<b>I.25</b> Totale hoeveelheid	<b>I.26</b> Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27</b> Beschrijving van de zending		
GN-code	Soort	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat SR

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>II.1.1. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren niet de volgende stoffen toegediend hebben gekregen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad).</li> </ul> <p>II.1.2. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p>		
	<p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven voor de slacht bestemde loopvogels<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.2.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</li> <li>b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</li> <li>c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>II.2.2. afkomstig zijn van de in punt II.2.1 genoemde zone, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 wordt beschouwd;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 wordt beschouwd, en de dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking geplaatst;</li> <li>b) zijn gedurende de onder a) bedoelde periode volledig geïsoleerd gehouden, zonder rechtstreeks of onrechtstreeks contact met andere vogels, in daartoe door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong erkende voorzieningen;</li> <li>c) zijn onderworpen aan een test<sup>(5)</sup> voor de opsporing van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) die binnen zeven à tien dagen na de datum waarop de loopvogels onder de in punt a) bedoelde officiële bewaking zijn geplaatst, is uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters die van elke loopvogel zijn genomen;</li> <li>ii) waarbij geen isolaten van aviaire paramyxovirus van type 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>iii) die voor alle vogels in de zending een gunstig resultaat heeft opgeleverd voordat zij de in punt b) bedoelde voorzieningen hebben verlaten voor verzending naar de Unie;</li> </ul> </li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat SR

	<p>d) zijn afkomstig van koppels die met betrekking tot infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zijn bewaakt in het kader van een op statistische gegevens gebaseerd steekproefplan dat negatieve resultaten heeft opgeleverd gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzending van de zending voor binnenkomst in de Unie;]</p> <p>II.2.3. afkomstig zijn uit de in punt II.2.1 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a) niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>hetzij [a) wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>hetzij [b) vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:</p> <p>i) zijn gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</p> <p>ii) zijn afkomstig van één of meer koppels die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(5)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</p> <p>iii) zijn gedurende de in punt ii) bedoelde twee weken onder officiële bewaking in isolatie gehouden in de inrichting van oorsprong;</p> <p>iv) zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van i) en ii) voldoet;]</p> <p>II.2.4. in de in punt II.2.1 genoemde zone hebben verbleven gedurende een ononderbroken periode van ten minste zes weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als zij minder dan zes weken oud zijn, en als de dieren in de in punt II.2.1 genoemde zone zijn ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde loopvogels;</p> <p>II.2.5. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting:</p> <p>a) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>b) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat SR

	<p>c) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>d) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>e) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>II.2.6. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>(a) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p> <p>(8)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 15%;">Identificatie van het koppel</th> <th style="width: 15%;">Leeftijd van de vogels</th> <th style="width: 15%;">Vaccinatiedatum</th> <th style="width: 15%;">Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th style="width: 15%;">Partijnummer van het vaccin</th> <th style="width: 15%;">Naam van het vaccin</th> <th style="width: 15%;">Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>c) in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(9)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.7. sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie in de in vak I.11 vermelde inrichting hebben verbleven;</p> <p>II.2.8. sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.2.9 niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.2.10. in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op __/__/__ (dd/mm/jjjj), zijn onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(9)</sup> en geen tekenen vertoonden die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin							
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin									

## LAND

## Modelcertificaat SR

<p>II.2.11. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo gebouwd zijn dat:</p> <p>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p>b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>c) voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn gereinigd en ontsmet en actief of passief gedroogd voor het laden van de dieren;]</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor pluimvee dat voor de slacht bestemd is relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.2.12. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(10)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.11, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(11)</sup>II.2.13. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(5)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle, maar niet met een levend vaccin in de laatste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(5)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 vogels die in de 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie zijn genomen.]]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van voor de slacht bestemde loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
---	--

LAND

Modelcertificaat SR

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van het land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.27: “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.06.39.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Onder “voor de slacht bestemde loopvogels” worden loopvogels die rechtstreeks naar een slachthuis worden vervoerd, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(4) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die afkomstig zijn uit zones die niet als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle worden beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “C” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(5) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(6) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(7) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(8) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(9) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(10) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(11) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 32

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN MINDER DAN 20 STUKS ANDER PLUIMVEE  
DAN LOOPVOGELS (MODEL "POU-LT20")**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>		ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>		Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>  <input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Slacht				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b> <b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>		
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie
		Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b Imsoc-referentie</b>												
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de dieren is]</p> <p>II.1.1. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren niet de volgende stoffen toegediend hebben gekregen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stilbeen of thyreostatica,</li> <li>- oestrogenen, androgenen, gestagenen of <math>\beta</math>-agonisten voor andere doeleinden dan een therapeutische of zoötechnische behandeling (zoals omschreven in Richtlijn 96/22/EG van de Raad).</li> </ul> <p>II.1.2. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan die zijn vervat in de overeenkomstig artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ingediende plannen betreffende residuen, en de betrokken dieren en producten zijn voor het betrokken land van oorsprong opgenomen in Besluit 2011/163/EU van de Commissie.</p> <p>II.1.3. Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende betreffende het/de in dit certificaat beschreven [ander fokpluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander gebruikspluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [andere eendagskuikens dan loopvogels]<sup>(2)</sup>:</p> <p><sup>(16)</sup>[II.1.3.1. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van oorsprong en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th rowspan="2" style="width: 25%;">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2" style="width: 15%;">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2" style="width: 25%;">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2" style="width: 35%;">Resultaat van alle tests in het koppel<sup>(17)</sup></th> </tr> <tr> <th style="width: 15%;">positief</th> <th style="width: 15%;">negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden in de laatste drie weken voor de binnenkomst in de Unie:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels;]</p> <p><sup>(2)(18)</sup>hetzij [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het ander fok- of gebruikspluimvee dan loopvogels: .....]</p> <p><sup>(16)</sup>[II.1.3.2. In het geval van fokpluimvee werd noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.1.3.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]</p> <p><sup>(19)</sup>[II.1.3.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [heeft het fokpluimvee negatief gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [hebben de legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]]</p>				Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(17)</sup>		positief	negatief				
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(17)</sup>												
			positief	negatief											

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

**II.2. Verklaring inzake de diergezondheid**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het/de in dit certificaat beschreven [ander fokpluimvee<sup>(1)</sup> dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander gebruikspluimvee<sup>(3)</sup> dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander voor de slacht bestemd pluimvee<sup>(4)</sup> dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [andere eendagskuikens<sup>(5)</sup> dan loopvogels]<sup>(2)</sup>:

II.2.1. een enkele zending van minder dan 20 stuks pluimvee vormt/vormen;

II.2.2. afkomstig is/zijn van de zone met code \_\_ - \_<sup>(6)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:

- a) is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage IV, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;
- b) onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 37, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;
- c) als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- d) als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;

II.2.3. afkomstig is/zijn uit de in punt II.2.2 genoemde zone, waar:

<sup>(2)</sup>hetzij [niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]

<sup>(2)(7)</sup>hetzij [wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]

<sup>(2)</sup>hetzij [II.2.4. het [ander fokpluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander gebruikspluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup> [ander voor de slacht bestemd pluimvee dan loopvogels]<sup>(2)</sup>:

II.2.4.1. is afkomstig uit de in punt II.2.2 genoemde zone, waar:

<sup>(2)</sup>hetzij [vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie voldoen, verboden is;]

<sup>(2)(8)</sup>hetzij [vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:

- a) zijn gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;
- b) zijn afkomstig van een of meer koppels die zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(11)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

	<p>(c) zijn gedurende de in punt b) bedoelde twee weken onder officiële bewaking in isolatie gehouden in de inrichting van oorsprong;</p> <p>d) zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van de punten a) en b) voldoet;]</p> <p>II.2.4.2. heeft verbleven:</p> <p>a) in de in punt II.2.2 genoemde zone gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het minder dan drie maanden oud is,</p> <p>en als de dieren in de in punt II.2.2 genoemde zone zijn ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels;</p> <p>b) in de in vak I.11 vermelde inrichting gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het minder dan drie weken oud is;</p> <p>c) zonder contact met dieren met een lagere gezondheidsstatus gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie, of sinds het uitkomen als het minder dan drie weken oud is;</p> <p>II.2.4.3. is afkomstig van de in vak I.11 vermelde inrichting:</p> <p>a) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>b) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>c) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>d) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>e) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

II.2.4.4. is afkomstig van een koppel dat:

- a) niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;
- <sup>(2)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]
- <sup>(2)</sup>hetzij [b) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;

<sup>(9)</sup>

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin

- c) in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

II.2.4.5. de dieren:

- a) zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;
- b) zijn niet bestemd om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- c) zijn in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj), onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en vertonen geen tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- d) zijn in de periode van 30 dagen voor de datum waarop de dieren voor verzending naar de Unie zijn geladen met negatief resultaat onderworpen aan serologische en/of bacteriologische tests<sup>(11)</sup> en er is gebleken dat zij niet besmet waren of zij vertoonden geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, wat betreft de volgende ziekteverwekkers:
  - <sup>(2)</sup>hetzij [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* en *Mycoplasma gallisepticum* (in het geval van *Gallus gallus*);]
  - <sup>(2)</sup>hetzij [*Salmonella arizonae* (serogroep O:18(k)), *Salmonella Pullorum* en *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *Mycoplasma gallisepticum* (in het geval van *Meleagris gallopavo*);]

## LAND

## Modelcertificaat POU-LT20

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [<i>Salmonella Pullorum</i> en <i>Salmonella Gallinarum</i> (in het geval van <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> en <i>Anas</i> spp.);]</p> <p>II.2.4.6. is voor verzending naar de Unie geladen in laadkisten die:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zo gebouwd zijn dat: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</li> </ul> </li> <li>b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</li> <li>c) voldoen aan de volgende voorwaarden:</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zij zijn gereinigd en ontsmet en actief of passief gedroogd voor het laden van de dieren;]</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</li> <li>e) voorzien zijn van de voor [fokpluimvee en gebruikspluimvee]<sup>(2)</sup> [voor de slacht bestemd pluimvee]<sup>(2)</sup> relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ul> <p>II.2.4.7. is op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(12)</sup> voor verzending naar de Unie geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.4.6, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(13)</sup> [II.2.4.8. is bestemd voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie,</p> <p><sup>(2)(14)</sup>hetzij [en de dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</li> <li>b) zijn gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden in de inrichting van oorsprong of in een quarantaine-inrichting onder toezicht van een officiële dierenarts, waar: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) gedurende de periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending geen pluimvee is gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</li> <li>ii) in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</li> <li>iii) niet is gevaccineerd;</li> </ul> </li> <li>c) zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(11)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</li> </ul>
--	--

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

	<p><sup>(2)(15)</sup>hetzij [en de dieren:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle en zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(11)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle, maar niet met een levend vaccin in de laatste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(11)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 vogels die in de 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie zijn genomen.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.4. de andere eendagskuikens dan loopvogels:</p> <p>II.2.4.1. zijn afkomstig uit de in punt II.2.2 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>hetzij [vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet met dergelijke vaccins gevaccineerd;</p> <p>b) zijn afkomstig van koppels die:</p> <p>i) gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;</p> <p>ii) zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(11)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</p> <p>iii) gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;</p> <p>iv) in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van i) en ii) voldoet;</p> <p>c) zijn verkregen uit broedeieren die noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact zijn gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt b) voldoet/voldoen;]</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

II.2.4.2. hebben verbleven:

- a) in de in punt II.2.2 genoemde zone, sinds het uitkomen;
- b) in de in vak I.11 vermelde inrichting, sinds het uitkomen;
- c) zonder in contact te komen met dieren met een lagere gezondheidsstatus, sinds het uitkomen;

II.2.4.3. zijn afkomstig van de in vak I.11 vermelde inrichting:

- a) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;
- b) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;
- c) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- d) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;
- e) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;

II.2.4.4. zijn afkomstig van een koppel dat:

- a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de eendagskuikens voor verzending naar de Unie in de in punt II.2.2 genoemde zone heeft verbleven,  
en als het koppel in de in punt II.2.2 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;
- b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de eendagskuikens voor verzending naar de Unie heeft verbleven in een inrichting:
  - i) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

	<p>ii) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>iii) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>iv) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van verzameling van de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p>v) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [c] niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>hetzij [c] is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;</p> <p><sup>(9)</sup></p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 15%;">Identificatie van het koppel</th> <th style="width: 15%;">Leeftijd van de vogels</th> <th style="width: 15%;">Vaccinatie datum</th> <th style="width: 15%;">Naam en type van de gebruikte virusstam</th> <th style="width: 15%;">Partijnummer van het vaccin</th> <th style="width: 15%;">Naam van het vaccin</th> <th style="width: 15%;">Producent van het vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>e) in de periode van 90 dagen voor de datum waarop de eendagskuikens voor verzending naar de Unie zijn geladen, is onderworpen aan serologische en/of bacteriologische tests<sup>(11)</sup> die zodanig zijn uitgevoerd dat een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % kan worden gedetecteerd, en er is gebleken dat het niet besmet was of het vertoonde geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, wat betreft de volgende ziekteverwekkers:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (in het geval van <i>Gallus gallus</i>);]</p>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin							
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatie datum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin									

## LAND

## Modelcertificaat POU-LT20

<sup>(2)</sup>hetzij [*Salmonella arizonae* (serogroep O:18(k)), *Salmonella Pullorum* en *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *Mycoplasma gallisepticum* (in het geval van *Meleagris gallopavo*);]

<sup>(2)</sup>hetzij [*Salmonella Pullorum* en *Salmonella Gallinarum* (in het geval van *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* en *Anas spp.*);]

- f) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, niet in contact is gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;
- g) in de 24 uur voor het laden van de eendagskuikens voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;]

## II.2.4.5 de dieren:

- a) zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;
- b) zijn niet bestemd om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- c) zijn in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj), onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(10)</sup> en vertonen geen tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;
- d) zijn verkregen uit broedeieren die voor het uitbroeden zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;

## II.2.4.6. zijn voor verzending naar de Unie geladen in laadkisten die:

- a) zo gebouwd zijn dat:
  - i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;
  - ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;
  - iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;
- b) uitsluitend pluimvee van dezelfde soort en categorie, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- c) ongebruikte en speciaal ontworpen laadkisten zijn, bestemd om na het eerste gebruik te worden vernietigd;
- d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;
- e) voorzien zijn van de voor eendagskuikens relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;

LAND

Modelcertificaat POU-LT20

II.2.4.7. zijn op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)<sup>(12)</sup> voor verzending naar de Unie geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.4.6, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;

<sup>(13)</sup> II.2.4.8. zijn bestemd voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:

a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;

b) zijn verkregen uit broedeieren die afkomstig zijn van koppels die:

<sup>(2)</sup> *hetzij* [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]

<sup>(2)</sup> *hetzij* [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]

<sup>(2)</sup> *hetzij* [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]

c) zijn afkomstig van een broederij waar de werkmethoden waarborgen dat de broedeieren waaruit de eendagskuikens zijn verkregen, op volledig andere tijdstippen en plaatsen zijn uitgebroed dan eieren die niet aan de onder b) gestelde voorschriften voldoen.]]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van minder dan 20 stuks ander pluimvee dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: Beschrijving van de zending  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.05 of 01.06.39.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> Onder “fokpluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder bestemd voor de productie van broedeieren verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.

<sup>(2)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.

## LAND

## Modelcertificaat POU-LT20

<p>(3) Onder “gebruikspluimvee” wordt pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van vlees, consumptie-eieren of andere producten, of om in het wild te worden uitgezet, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(4) Onder “voor de slacht bestemd pluimvee” wordt pluimvee dat rechtstreeks naar een slachthuis wordt vervoerd, verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie.</p> <p>(5) Onder “eendagskuikens” wordt pluimvee dat nog geen 72 uur oud is verstaan, zoals gedefinieerd in artikel 2 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.</p> <p>(6) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(8) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.</p> <p>(9) Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.</p> <p>(10) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(11) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(12) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p> <p>(13) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Van toepassing op fokpluimvee en gebruikspluimvee.</p> <p>(15) Van toepassing op voor de slacht bestemd pluimvee.</p> <p>(16) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.</p> <p>(17) Als voor de onderstaande serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:  - koppels fokpluimvee: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis;  - koppels gebruikspluimvee: <i>Salmonella</i> Enteritidis en <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(18) Indien van toepassing: vermeld de naam en de werkzame stof van de gebruikte antimicrobiële middelen.</p> <p>(19) Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.</p>	
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 33

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE  
BINNENKOMST IN DE UNIE VAN MINDER DAN 20 BROEDEIEREN VAN ANDER  
PLUIMVEE DAN LOOPVOGELS (MODEL “HE-LT20”)**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>		ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>		Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b>			

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/ras/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat HE-LT20

II. Informatie over de gezondheid		II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie											
Deel II: Certificering	<p><b>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</b> [*schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de broedeieren is]</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart met betrekking tot de in deel I beschreven broedeieren het volgende:</p> <p><sup>(12)</sup>[II.1.1. Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 van de Commissie voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van oorsprong en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid:</p>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificatie van het koppel</th> <th rowspan="2">Leeftijd van de vogels</th> <th rowspan="2">Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]</th> <th colspan="2">Resultaat van alle tests in het koppel<sup>(13)</sup></th> </tr> <tr> <th>Positief</th> <th>Negatief</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p><sup>(12)</sup>[II.1.2. Noch <i>Salmonella</i> Enteritidis, noch <i>Salmonella</i> Typhimurium werd gevonden in het kader van het onder II.1.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]</p> <p><sup>(14)</sup>[II.1.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de broedeieren afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests voor de opsporing van salmonella overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]</p>	Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(13)</sup>		Positief	Negatief								
Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels				Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is [dd/mm/jjjj]	Resultaat van alle tests in het koppel <sup>(13)</sup>										
		Positief	Negatief													
	<p><b>II.2. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren<sup>(1)</sup> van ander pluimvee dan loopvogels:</p> <p>II.2.1. een enkele zending van minder dan 20 broedeieren vormen;</p> <p>II.2.2. afkomstig zijn van de zone met code __ - <sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</li> <li>onderworpen is aan een ziektebewakingsprogramma voor hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig artikel 105, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</li> <li>als ziektevrij ten aanzien van hoogpathogene aviaire influenza wordt beschouwd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> <li>als ziektevrij ten aanzien van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle wordt beschouwd overeenkomstig artikel 39 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</li> </ol>															

## LAND

## Modelcertificaat HE-LT20

	<p>II.2.3. afkomstig zijn uit de in punt II.2.2 genoemde zone, waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [a] niet wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [a] wordt gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die niet aan de algemene en specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, verboden is;]</p> <p><sup>(3)(5)</sup>hetzij [b] vaccinatie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is, en de broedeieren:</p> <p style="padding-left: 20px;">i) zijn afkomstig van koppels die:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gedurende een periode van ten minste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet met dergelijke vaccins zijn gevaccineerd;</li> <li>- zijn onderworpen aan een virusisolatietest<sup>(6)</sup> voor infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die is uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 vogels per koppel die niet eerder dan twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie zijn genomen, waarbij geen aviaire paramyxovirussen met een ICPI van meer dan 0,4 zijn gevonden;</li> <li>- gedurende de twee weken voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie onder officiële bewaking in isolatie zijn gehouden in de inrichting van oorsprong;</li> <li>- in de periode van 60 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet in contact zijn gekomen met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van het eerste en tweede streepje voldoet;</li> </ul> <p style="padding-left: 20px;">ii) zijn noch in de broederij, noch tijdens het vervoer in contact gekomen met pluimvee dat of broedeieren die niet aan de voorschriften van punt i) voldoet/voldoen;]</p> <p>II.2.4. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting:</p> <p>a) die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>b) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>c) die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat HE-LT20

	<p>d) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p>II.2.5. afkomstig zijn van een koppel dat:</p> <p>a) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie in de in punt II.2.2 genoemde zone heeft verbleven,</p> <p>en als het koppel in de in punt II.2.2 genoemde zone is ingevoerd, heeft de invoer plaatsgevonden overeenkomstig diergezondheidsvoorschriften die ten minste even streng zijn als de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en is de zone waaruit de dieren zijn ingevoerd in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen voor de binnenkomst in de Unie van ander fokpluimvee dan loopvogels en ander gebruikspluimvee dan loopvogels;</p> <p>b) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gehouden in een inrichting:</p> <p>i) waar gedurende ten minste 21 dagen voor de datum van het verzamelen van de broedeieren geen melding is gemaakt van een bevestigd geval van infectie met laagpathogene aviaire-influenzavirussen;</p> <p><sup>(7)</sup>[ii] die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>iii) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>iv) die op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>v) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [c] niet is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>hetzij [c] is gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat voldoet aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d] in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie niet tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd;]</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat HE-LT20

- <sup>(3)</sup>hetzij [d) in de laatste twaalf maanden voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle is gevaccineerd met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;

(8)

Identificatie van het koppel	Leeftijd van de vogels	Vaccinatiedatum	Naam en type van de gebruikte virusstam	Partijnummer van het vaccin	Naam van het vaccin	Producent van het vaccin

- e) in de periode van 90 dagen voor de datum waarop de broedeieren voor verzending naar de Unie zijn geladen, is onderworpen aan serologische en/of bacteriologische tests<sup>(6)</sup> die zodanig zijn uitgevoerd dat een prevalentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % kan worden gedetecteerd, en er is gebleken dat het niet besmet was of het vertoonde geen tekenen die besmetting zouden doen vermoeden, wat betreft de volgende ziekteverwekkers:
- <sup>(3)</sup>hetzij [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* en *Mycoplasma gallisepticum* (in het geval van *Gallus gallus*);]
- <sup>(3)</sup>hetzij [*Salmonella arizonae* (serogroep O:18(k)), *Salmonella Pullorum* en *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *Mycoplasma gallisepticum* (in het geval van *Meleagris gallopavo*);]
- <sup>(3)</sup>hetzij [*Salmonella Pullorum* en *Salmonella Gallinarum* (in het geval van *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* en *Anas spp.*);]
- f) gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor de verzameling van de eieren in de inrichting van oorsprong is geïsoleerd;
- g) gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie niet in contact is gekomen met pluimvee of broedeieren met een lagere gezondheidsstatus, noch met in gevangenschap levende vogels of in het wild levende vogels;
- h) op het tijdstip van het verzamelen van de broedeieren geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonde;
- i) in de 24 uur voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(9)</sup> en geen tekenen vertoonde die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

II.2.6. voldoen aan de volgende voorwaarden:

- a) zij zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;
- b) zij zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
- c) zij zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;

II.2.7. zijn verzameld [op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3)</sup> [tussen \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj) en \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/jjjj)]<sup>(3)</sup>; <sup>(10)</sup>

## LAND

## Modelcertificaat HE-LT20

<p>II.2.8. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo zijn gebouwd dat de broedeieren er niet uit kunnen vallen;</p> <p>b) zijn ontworpen om reiniging en ontsmetting mogelijk te maken;</p> <p>c) uitsluitend broedeieren van dezelfde soort, dezelfde categorie en hetzelfde type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voldoen aan de volgende voorwaarden:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn wegwerpcontainers die schoon zijn en voor het eerst worden gebruikt;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [zij zijn voor het laden van de broedeieren gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong;]</p> <p>f) voorzien zijn van de voor broedeieren van pluimvee relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.2.9. voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.2.8, onder a) en b), is gebouwd en dat onmiddellijk voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel en actief of passief is gedroogd;</p> <p><sup>(11)</sup>[II.2.10. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn afkomstig van koppels die:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [met een geïnactiveerd vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [uiterlijk 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.]]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van minder dan 20 broedeieren van ander pluimvee dan loopvogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van die levende producten is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheids-/officieel certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.27: Beschrijving van de zending</p> <p>“GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.</p> <p>“Categorie”: kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/legghennen/andere.</p>	
--	--

LAND

Modelcertificaat HE-LT20

<b>Deel II:</b>	
(1)	“Broedeieren” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.
(2)	Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
(3)	Schrappen indien niet van toepassing.
(4)	Dit is alleen van toepassing op zones waar tegen hoogpathogene aviaire influenza wordt gevaccineerd overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat aan de voorschriften van bijlage XIII bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoet en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “A” in kolom 6 van de tabel.
(5)	Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee dat afkomstig is uit zones waar het gebruik van vaccins tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle die alleen aan de algemene criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen, niet verboden is overeenkomstig artikel 37, punt e), ii), van die verordening, en die in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 zijn opgenomen met de vermelding “B” in kolom 6 van de tabel.
(6)	Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.
(7)	Behouden als de broedeieren vanuit een broederij worden verzonden.
(8)	Invullen indien dieren zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle.
(9)	De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.
(10)	De data van verzameling mogen niet vallen voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze broedeieren uit deze zone heeft vastgesteld.
(11)	Deze garantie is alleen vereist voor zendingen die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.
(12)	Deze garantie geldt alleen voor broedeieren van de soort <i>Gallus gallus</i> en kalkoenen.
(13)	Als voor de volgende serotypen één of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het ouderkoppel, aangeven als positief: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow en <i>Salmonella</i> Infantis.
(14)	Schrappen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 34

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN IN GEVANGENSCHAP LEVENDE VOGELS  
(MODEL “CAPTIVE-BIRDS”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>		
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode			
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code			
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode			
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>			
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument			
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>				
			<input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting		
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>				

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<b>Deel II: Certificering</b>	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven in gevangenschap levende vogels<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - <sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van in gevangenschap levende vogels en daarvoor in de lijst in bijlage VI, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</p> <p>II.1.2. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting<sup>(3)</sup> die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 56 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie, en:</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p><sup>(4)</sup>[f] waar:</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [aviaire chlamydiëse niet is bevestigd gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van het laden van de in gevangenschap levende vogels voor verzending naar de Unie;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [in de laatste zes maanden voor de datum van het laden van de in gevangenschap levende vogels voor verzending naar de Unie één of meer gevallen van aviaire chlamydiëse zijn bevestigd, maar niet in de laatste 60 dagen, en waar de maatregelen van artikel 55, punt e), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [de dieren gedurende de laatste 45 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie onder veterinaire toezicht zijn gehouden en zijn behandeld tegen aviaire chlamydiëse;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. afkomstig zijn van een koppel dat in de 24 uur voor het laden van de dieren voor verzending naar de Unie is onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(6)</sup> en geen tekenen vertoont die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.4. de dieren:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) hebben sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading voor verzending naar de Unie in de in vak I.11 vermelde inrichting verbleven;</p> <p style="margin-left: 20px;">b) zijn niet gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(5)</sup>hetzij [c] zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(5)</sup>hetzij [c] zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;]</p> <p style="margin-left: 20px;">d) zijn binnen de periode van 7 tot 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie met negatief resultaat onderworpen aan een test<sup>(7)</sup> voor de opsporing van hoogpathogene aviaire influenza en infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p style="margin-left: 20px;">e) zijn sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het laden voor verzending naar de Unie niet in contact gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p style="margin-left: 20px;">f) zijn niet bestemd om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p style="margin-left: 20px;">g) zijn in de 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(6)</sup> en vertoonden geen tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.5. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) zo gebouwd zijn dat:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel, voeder of veren wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;</p> <p style="margin-left: 20px;">b) uitsluitend in gevangenschap levende vogels van dezelfde soort, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p style="margin-left: 20px;">c) voor het eerst worden gebruikt;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS

	<p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor in gevangenschap levende vogels relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.6. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(8)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.5, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p> <p><sup>(9)</sup>II.1.7. in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten zijn die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en de dieren:</p> <p>a) zijn niet gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>b) zijn gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geïsoleerd gehouden in de inrichting van oorsprong of in een quarantaine-inrichting onder toezicht van een officiële dierenarts, waar:</p> <p>i) gedurende de periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending geen vogels zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>ii) in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;</p> <p>iii) niet is gevaccineerd;</p> <p>c) zijn met negatief resultaat onderworpen aan serologische tests<sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]</p> <p><b>Toelichting:</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van in gevangenschap levende vogels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CAPTIVE-BIRDS

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage VI, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Vak I.12: Verstrek in het geval van voor een quarantaine-inrichting gecertificeerde in gevangenschap levende vogels de informatie over de overeenkomstig artikel 14 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie erkende quarantaine-inrichting waar de in gevangenschap levende vogels na hun binnenkomst in de Unie onverwijld naartoe moeten worden gebracht.</p> <p>Vak I.27: Beschrijving van de zending  “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 01.06.31, 01.06.32 of 01.06.39.  “Identificatiesysteem”: Het dier moet overeenkomstig artikel 53 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 individueel geïdentificeerd zijn door middel van een individueel gemerkte naadloze, gesloten pootring of een injecteerbare transponder.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) “In gevangenschap levende vogels” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage VI, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) De naam en het unieke erkenningsnummer van de inrichting moeten worden vermeld in een door de Commissie opgestelde en gepubliceerde lijst van inrichtingen.</p> <p>(4) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen papegaaiachtigen.</p> <p>(5) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(6) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(7) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(8) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop het land of gebied of de zone daarvan voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit land of gebied of de zone daarvan heeft vastgesteld.</p> <p>(9) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen in gevangenschap levende vogels van Galliformesoorten die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>

## HOOFDSTUK 35

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN BROEDEIEREN VAN IN GEVANGENSCHAP LEVENDE VOGELS  
(MODEL “HE-CAPTIVE-BIRDS”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>			
	<input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/ras/categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren van in gevangenschap levende vogels<sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van de zone met code __ - __<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van broedeieren van in gevangenschap levende vogels en daarvoor in de lijst in bijlage V, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen;</p> <p>II.1.2. afkomstig zijn van de in vak I.11 vermelde inrichting<sup>(3)</sup> die door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong is erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in artikel 56 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie, en:</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) die onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong staat en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>c) waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot de aan de desbetreffende inrichting verbonden risico's;</p> <p>d) die op het tijdstip van verzending van de dieren naar de Unie niet onderworpen was aan nationale beperkende maatregelen die werden ingevoerd wegens diergezondheidsredenen, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>e) waarrond zich binnen een straal van 10 km, in voorkomend geval met inbegrip van het grondgebied van een buurland, gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of infectie met het virus van de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;</p> <p><sup>(4)</sup>[f] waar:</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [aviaire chlamydirose niet is bevestigd gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van het laden van de broedeieren van in gevangenschap levende vogels voor verzending naar de Unie;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [in de laatste zes maanden voor de datum van het laden van de broedeieren van in gevangenschap levende vogels voor verzending naar de Unie één of meer gevallen van aviaire chlamydirose zijn bevestigd, maar niet in de laatste 60 dagen, en waar de maatregelen van artikel 55, punt e), i), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn toegepast;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [de dieren waarvan de broedeieren zijn verkregen, zijn gedurende de 45 dagen voor de datum van verzameling van de broedeieren onder veterinaire toezicht gehouden en zijn tegen aviaire chlamydirose behandeld;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. afkomstig zijn van dieren die:</p> <p>a) sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van lading van de broedeieren voor verzending naar de Unie in de in vak I.1.1 vermelde inrichting hebben verbleven;</p> <p>b) niet zijn gevaccineerd tegen hoogpathogene aviaire influenza;</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [c] niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [c] zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle met vaccins die zowel aan de algemene als aan de specifieke criteria van bijlage XV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen;]</p> <p>d) binnen de periode van 7 tot 14 dagen voor de datum van het verzamelen van de broedeieren met negatief resultaat zijn onderworpen aan een test<sup>(7)</sup> voor de opsporing van hoogpathogene aviaire influenza en infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;</p> <p>e) sinds het uitkomen of gedurende een ononderbroken periode van ten minste drie weken onmiddellijk voorafgaand aan de datum van het verzamelen van de eieren niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>f) niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>g) in de 24 uur voor het laden van de broedeieren voor verzending naar de Unie, op ___/___/___ (dd/mm/jjjj), zijn onderworpen aan een klinische inspectie<sup>(6)</sup> en geen tekenen vertoonden die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soorten relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.1.4. voor verzending naar de Unie zijn geladen in laadkisten die:</p> <p>a) zo zijn gebouwd dat de broedeieren er niet uit kunnen vallen;</p> <p>b) uitsluitend broedeieren van in gevangenschap levende vogels van dezelfde soort, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;</p> <p>c) voor het eerst worden gebruikt;</p> <p>d) gesloten zijn overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong om elke mogelijkheid tot vervanging van de inhoud te vermijden;</p> <p>e) voorzien zijn van de voor broedeieren van in gevangenschap levende vogels relevante informatie zoals bedoeld in bijlage XVI, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.1.5. op ___/___/___ (dd/mm/jjjj)<sup>(8)</sup> voor verzending naar de Unie is geladen in een vervoermiddel dat overeenkomstig punt II.1.4, onder a), is gebouwd en dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong goedgekeurd ontsmettingsmiddel;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS

- <sup>(9)</sup>[II.1.6. bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie, en zij zijn afkomstig zijn van dieren die:
- a) niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
  - b) gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van het laden van de zending voor verzending naar de Unie geïsoleerd zijn gehouden in de inrichting van oorsprong of in een quarantaine-inrichting onder toezicht van een officiële dierenarts, waar:
    - i) gedurende de periode van ten minste 21 dagen voor de datum van het laden van de zending geen vogels zijn gevaccineerd tegen infectie met het virus van de ziekte van Newcastle;
    - ii) in die periode geen andere vogels zijn binnengebracht;
    - iii) niet is gevaccineerd;
  - c) met negatief resultaat zijn onderworpen aan serologische tests<sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van de ziekte van Newcastle, uitgevoerd op een aantal in de periode van ten minste 14 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie genomen bloedmonsters dat het mogelijk maakt met een betrouwbaarheid van 95 % besmetting te detecteren bij een prevalentie van 5 %.]

**Toelichting:**

Dit certificaat is bestemd voor de binnenkomst in de Unie van broedeieren van in gevangenschap levende vogels, ook wanneer de Unie niet de eindbestemming van die producten is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.8: Vermeld de code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage VI, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

Vak I.27: Beschrijving van de zending  
 “GN-code”: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie: 04.07.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> “In gevangenschap levende vogels” zoals gedefinieerd in artikel 4 van Verordening (EU) 2016/429.

<sup>(2)</sup> Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in bijlage VI, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

<sup>(3)</sup> De naam en het unieke erkenningsnummer van de inrichting moeten worden vermeld in een door de Commissie opgestelde en gepubliceerde lijst van inrichtingen.

<sup>(4)</sup> Deze garantie is alleen vereist voor zendingen papegaaiachtigen.

<sup>(5)</sup> Schrappen indien niet van toepassing.

## LAND

## Modelcertificaat HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>(6) De klinische inspectie moet door een officiële dierenarts van het land of gebied van oorsprong zijn uitgevoerd.</p> <p>(7) Tests moeten worden uitgevoerd op monsters die door of onder toezicht van de bevoegde autoriteit van het land of gebied van oorsprong zijn genomen en moeten worden verricht in een overeenkomstig artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625 aangewezen officieel laboratorium.</p> <p>(8) De datum van lading mag geen datum zijn voor de datum waarop het land of gebied of de zone daarvan voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit dit land of gebied of de zone daarvan heeft vastgesteld.</p> <p>(9) Deze garantie is alleen vereist voor zendingen broedeieren van in gevangenschap levende vogels van Galliformes-soorten die bestemd zijn voor een lidstaat met de status vrij van infectie met het virus van de ziekte van Newcastle zonder vaccinatie overeenkomstig artikel 66 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.</p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening



I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>		
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie
		Hoeveelheid

LAND

Modelcertificaat QUE

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven bijenkoninginnen:</p> <p>II.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(2)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat in de lijst in bijlage VII, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen voor binnenkomst in de Unie van bijenkoninginnen;</p> <p>II.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) in de in punt II.1 genoemde zone, sinds het uitkomen, en</li> <li>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds het uitkomen;</li> </ul> <p>II.3. sinds het uitkomen niet in contact zijn gekomen met honingbijen met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.5. zijn verzonden in gesloten kooien, elk met één honingbijenkoningin met maximaal 20 begeleidende voedsters:</p> <p>II.5.1. in verpakkingsmateriaal dat voor het verpakken van de honingbijenkoninginnen van de zending:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nieuw was;</li> <li>ii) niet in contact is geweest met bijen en raten die broed bevatten;</li> <li>iii) is onderworpen aan alle voorzorgsmaatregelen om besmetting met pathogenen die ziekten van honingbijen veroorzaken, te voorkomen;</li> </ul> <p>II.5.2. vergezeld van voeder dat vrij is van pathogenen die ziekten van honingbijen veroorzaken;</p> <p>II.5.3. in verpakkingsmateriaal en met begeleidende producten die voor verzending naar de Unie een visueel onderzoek hebben ondergaan om ervoor te zorgen dat zij geen risico voor de diergezondheid vormen en geen <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) of <i>Tropilaelaps</i>-mijt in om het even welke levensfase bevatten;</p> <p>II.5.4. rechtstreeks van de inrichting van oorsprong naar de Unie zonder via een andere inrichting te worden gevoerd en zonder te worden afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van punt II.7 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en zij zijn niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.6. in de periode van 24 uur voor het laden voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.7. afkomstig zijn van een bijenstal:</p> <p>II.7.1. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 100 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) geen infestatie met <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) of infestatie met <i>Tropilaelaps</i> spp. is gemeld;</li> <li>ii) geen beperkingen gelden in verband met een vermoeden, een geval of een uitbraak van de in punt i) bedoelde ziekten;</li> </ul>		

## LAND

## Modelcertificaat QUE

II.7.2. waarin en waarrond, in een gebied met een straal van 3 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten,

- i) gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie geen melding van Amerikaans vuilbroed is gemaakt;
- ii) gedurende de in punt i) bedoelde periode geen beperkingen golden in verband met een vermoeden of een bevestigd geval van Amerikaans vuilbroed;
- iii) indien zich voor de in punt i) bedoelde periode een bevestigd geval van Amerikaans vuilbroed had voorgedaan, alle bijenkasten vervolgens door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied van oorsprong werden gecontroleerd en alle besmette bijenkasten werden behandeld en daarna met gunstig resultaat werden geïnspecteerd binnen een periode van 30 dagen na de datum van het laatste geconstateerde geval van die ziekte;] <sup>(1)</sup>

II.8. afkomstig zijn van bijenkasten waarvan monsters van de raat met negatief resultaat op Amerikaans vuilbroed zijn getest binnen de periode van 30 dagen voor de datum van verzending naar de Unie;

<sup>(1)(4)(5)</sup>[II.9. de bijenkoninginnen:

- i) zijn afkomstig uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij is van infestatie met *Varroa* spp.;
- ii) in het derde land of gebied van oorsprong, of de zone daarvan, is gedurende een periode van 30 dagen voor de datum van het laden voor verzending naar de Unie geen melding gemaakt van infestatie met *Varroa* spp.;
- iii) alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om besmetting van de zending met *Varroa* spp. tijdens het laden en de verzending naar de Unie te vermijden.]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van bijenkoninginnen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.27: “*Categorie*”: Vermeld koninginnen met maximaal 20 voedsters.

**Deel II:**

<sup>(1)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.

<sup>(2)</sup> Code van de zone zoals vermeld in bijlage VII, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

<sup>(3)</sup> Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.

## LAND

## Modelcertificaat QUE

	<p>(4) Alleen van toepassing als de lidstaat van bestemming de ziektevrĳe status ten aanzien van de relevante ziekte van categorie C of een goedgekeurd uitroeiingsprogramma heeft.</p> <p>(5) Dit kan worden gecertificeerd door derde landen of gebieden waarvoor VAR wordt vermeld in bijlage VII, deel 1, kolom 6, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 en die erkend zijn als land of gebied dat vrij is van infestatie met <i>Varroa</i> spp. (varroase).</p>
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>	

## HOOFDSTUK 37

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN HOMMELS (MODEL “BBEE”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20</b> <input type="checkbox"/> <b>Gecertificeerd als of voor</b>			
	<input type="checkbox"/> Verder houden			
	<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>		
		<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie			Hoeveelheid
					Nettogewicht
			Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	

LAND

Modelcertificaat BBEE

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven hommels:</p> <p>II.1. afkomstig zijn van de zone met code ___ - ___<sup>(1)</sup>, die op de datum van afgifte van dit certificaat in de lijst in bijlage VII, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen voor binnenkomst in de Unie van hommels;</p> <p>II.2. ononderbroken hebben verbleven:</p> <p>i) in de in punt II.1 genoemde zone, sinds het uitkomen, en</p> <p>ii) in de inrichting van oorsprong, sinds het uitkomen, en in die periode zijn geen hommels in hun epidemiologische eenheid van oorsprong binnengebracht;</p> <p>II.3. sinds het uitkomen niet in contact zijn gekomen met dieren met een lagere gezondheidsstatus;</p> <p>II.4. niet bestemd zijn om te worden gedood in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.5. zijn verzonden in gesloten laadkisten die elk een kolonie van ten hoogste 200 volwassen hommels bevatten, met of zonder een koningin:</p> <p>II.5.1. in verpakkingsmateriaal dat voor het verpakken van de hommels van de zending:</p> <p>i) nieuw was;</p> <p>ii) niet in contact is geweest met bijen en raten die broed bevatten;</p> <p>iii) is onderworpen aan alle voorzorgsmaatregelen om besmetting met pathogenen die ziekten van hommels veroorzaken, te voorkomen;</p> <p>II.5.2. vergezeld van voeder dat vrij is van pathogenen die ziekten van hommels veroorzaken;</p> <p>II.5.3. in verpakkingsmateriaal en met begeleidende producten die voor verzending naar de Unie een visueel onderzoek hebben ondergaan om ervoor te zorgen dat zij geen risico voor de diergezondheid vormen en geen <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) in om het even welke levensfase bevatten;</p> <p>II.5.4. rechtstreeks van de inrichting van oorsprong naar de Unie zonder via een andere inrichting te worden gevoerd en zonder te worden afgeladen in een plaats die niet aan de voorschriften van de punten II.7 en II.8 voldoet vanaf dat zij vanuit de inrichting van oorsprong zijn verzonden totdat zij naar de Unie zijn verzonden, en zij zijn niet met dieren met een lagere gezondheidsstatus in contact gekomen;</p> <p>II.6. in de periode van 24 uur voor het laden<sup>(2)</sup> voor verzending naar de Unie zijn onderworpen aan een klinische inspectie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied van oorsprong, die geen tekenen heeft vastgesteld die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;</p> <p>II.7. zijn gefokt en gehouden in een van de omgeving geïsoleerde productie-inrichting voor hommels:</p> <p>II.7.1. die is geregistreerd door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied en overeenkomstig artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 beschikt over een systeem om gegevens te bewaren en bij te houden;</p> <p>II.7.2. die over voorzieningen beschikt om ervoor te zorgen dat de productie van hommels plaatsvindt in een gebouw dat vrij is van vliegende insecten;</p> <p>II.7.3. die over voorzieningen en uitrusting beschikt om ervoor te zorgen dat de hommels gedurende het hele productieproces verder worden geïsoleerd in afzonderlijke epidemiologische eenheden en per kolonie in gesloten laadkisten binnen het gebouw;</p>		

LAND

Modelcertificaat BBEE

	<p>II.7.4. waar het pollen gedurende de volledige productie in de voorzieningen geïsoleerd van de hommels wordt opgeslagen en gehanteerd tot het aan de hommels wordt vervoerd;</p> <p>II.7.5. die over standaardbedrijfsprocedures beschikt om te voorkomen dat de kleine kastkever de inrichting kan binnenkomen en om regelmatig onderzoek te doen naar de aanwezigheid van de kleine kastkever in de inrichting;</p> <p>II.8. afkomstig zijn van een epidemiologische eenheid in de inrichting waar geen infestatie met <i>Aethina tumida</i> (kleine kastkever) is vastgesteld.</p> <p><b>Toelichting:</b> Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van hommels, ook als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Code van de zone zoals vermeld in bijlage VII, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit deze zone heeft vastgesteld.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 38

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN HONDEN, KATTEN EN FRETTE  
(MODEL "CANIS-FELIS-FERRETS")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20</b> <b>Gecertificeerd als of voor</b>				
<input type="checkbox"/> Verder houden <input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting <input type="checkbox"/> Quarantaine-inrichting <input type="checkbox"/> Overig				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid			I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)		
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>							
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid
Aard van de goederen							
Test							

## LAND

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in deel I beschreven dieren:		
	II.1.	afkomstig zijn van een land of gebied of een zone daarvan met de code ___ - ___ <sup>(1)</sup> , die op de datum van afgifte van dit certificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten en is opgenomen in de lijst in bijlage VIII, deel 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;	
	<sup>(2)(3)</sup> hetzij	II.2.	rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]
	<sup>(2)(3)</sup> hetzij	II.2.	in het land of gebied of een zone daarvan van oorsprong één keer zijn verzameld gedurende niet meer dan zes dagen in een inrichting die aan de volgende voorschriften voldoet:
			<ul style="list-style-type: none"> <li>- zij is door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied erkend voor de verzameling van honden, katten en fretten overeenkomstig artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;</li> <li>- zij heeft van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen gekregen;</li> <li>- zij is daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;</li> <li>- zij voldoet aan de documentatievoorschriften van artikel 73, lid 2, punt a), iv), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</li> </ul>
	<sup>(3)</sup> II.3.	op ___ / ___ / ___ (dd/mm/jjjj) <sup>(4)</sup> voor verzending naar de Unie zijn geladen in een vervoermiddel dat voor het laden is gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied goedgekeurd ontsmettingsmiddel en dat zo is gebouwd dat:	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>- de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;</li> <li>- de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;</li> <li>- het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;]</li> </ul>	
	II.4	in de periode van 48 uur voor het laden voor verzending naar de Unie door een officiële dierenarts in het derde land of gebied of een zone daarvan van oorsprong met negatief resultaat zijn onderworpen aan een klinische inspectie met het oog op de opsporing van tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de relevante in de lijst in bijlage 1 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.5.	bestemd zijn om rechtstreeks in de lidstaat van bestemming te worden binnengebracht en te worden geïsoleerd in:
	<sup>(2)</sup> hetzij	[een geconsigneerde inrichting;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[een erkende quarantaine-inrichting;]	



LAND

Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS

<sup>(2)</sup>hetzij [II.6. de zending bevat honden die als bestemming een lidstaat hebben die is opgenomen in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie, en die honden zijn behandeld tegen infectie met *Echinococcus multilocularis*, en de gegevens over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig bijlage XXI, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692<sup>(10)(11)</sup> zijn vermeld in de onderstaande tabel:

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

<sup>(2)</sup>hetzij [II.6. de honden zijn niet behandeld tegen infectie met *Echinococcus multilocularis*.]

<sup>(2)</sup>hetzij [II.6. de honden zijn bestemd om rechtstreeks in de lidstaat van bestemming te worden binnengebracht en te worden geïsoleerd in:

<sup>(1)</sup>hetzij [een geconsigneerde inrichting.]]

<sup>(1)</sup>hetzij [een erkende quarantaine-inrichting.]]

**Toelichting:**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie voor commerciële doeleinden van honden, katten en fretten, ook als zij bestemd zijn voor een geconsigneerde inrichting of een erkende quarantaine-inrichting en als de Unie niet de eindbestemming van de dieren is, alsook voor de binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten die overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad worden verplaatst.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

## LAND

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.20: Gecertificeerd als of voor: Vermeld</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- “Verder houden” als honden, katten of fretten overeenkomstig deel II, titel V, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 worden verplaatst;</li> <li>- Geconsigneerde inrichting: zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 48, van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad;</li> <li>- Erkende quarantaine-inrichting: zoals gedefinieerd in artikel 3, punt 9, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie.</li> <li>- “Overig” als honden (<i>Canis lupus familiaris</i>), katten (<i>Felis silvestris catus</i>) of fretten (<i>Mustela putorius furo</i>) overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad worden verplaatst.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Code van de zone zoals vermeld in bijlage VIII, deel 1, kolom 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Niet van toepassing op andere verplaatsingen dan niet-commerciële verplaatsingen van honden, katten en fretten die als gezelschapsdier in een huishouden worden gehouden, die niet kunnen worden uitgevoerd overeenkomstig de voorwaarden van artikel 245, lid 2, of artikel 246, leden 1 en 2, van Verordening (EU) 2016/429.</p> <p>(4) Datum van lading: dit mag geen datum zijn voor de datum waarop de zone voor binnenkomst in de Unie is goedgekeurd, noch een datum in een periode waarvoor de Unie beperkende maatregelen betreffende de binnenkomst van deze dieren uit de zone heeft vastgesteld.</p> <p>(5) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.</p> <p>(6) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(7) De titreringsstest op rabiëstantilichamen zoals bedoeld in punt II.5:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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 voor de datum van invoer;</li> <li>- 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;</li> <li>- moet door een officieel laboratorium worden uitgevoerd;</li> <li>- hoeft niet te worden herhaald op een dier dat, nadat die test bevredigende resultaten heeft opgeleverd, opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie.</li> </ul> <p>Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het officiële laboratorium over het resultaat van de in punt II.5 bedoelde test op rabiëstantilichamen moet aan het certificaat worden gehecht.</p> <p>(8) Door dit resultaat te certificeren, bevestigt de officiële dierenarts dat zij/hij, naar beste vermogen en indien nodig door contact op te nemen met het in het verslag vermelde laboratorium, de authenticiteit heeft gecontroleerd van het laboratoriumverslag betreffende de resultaten van de in punt II.5 bedoelde titratietest op antilichamen.</p> <p>(9) In samenhang met voetnoot 6 moet de merking van de betrokken dieren door het implanteren van een transponder worden gecontroleerd vóór een bijschrijving in dit certificaat wordt gedaan, en de merking moet steeds gebeuren vóór een eventuele vaccinatie of, indien van toepassing, vóór deze dieren worden getest.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS

(10)	De behandeling tegen infectie met <i>Echinococcus multilocularis</i> zoals bedoeld in punt II.6 moet: <ul style="list-style-type: none"> <li>- zijn uitgevoerd door een dierenarts niet meer dan 48 uur en niet minder dan 24 uur voor het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan zoals vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie;</li> <li>- 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.</li> </ul>
(11)	Indien er nadat het certificaat is ondertekend maar vóór de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan zoals vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie latere behandelingen zijn toegediend, moeten de gegevens daarvan worden opgenomen in de tabel in punt II.6.
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 39

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN SPERMA VAN RUNDEREN DAT NA 20 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU)  
2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “BOV-SEM-A-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b> <b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma van runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;</p> <p>II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en besmettelijke runderperipneumonie, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die voor het begin van de in punt II.4.8 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen</p> <p>II.2.1. die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.2. die vrij waren van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p>II.2.3. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.4. die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren zijn jonger dan twee jaar en zijn nakomelingen van moederdieren die, nadat het donordier bij het moederdier is weggehaald, met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose hebben ondergaan;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren hebben de leeftijd van twee jaar bereikt en hebben met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose ondergaan;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.2.5.</p> <p>II.2.6.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]</li> </ul> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(3)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.4. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die:</p> <p>II.4.1. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van winning van het sperma in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>II.4.4. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>II.4.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.4.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor runderen;</p> <p>II.4.5.2. in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1--24), boviene genitale campylobacteriose en trichomonose;</p>	<p>die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p>die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en de donordieren hebben met negatief resultaat een op een bloedmonster uitgevoerde serologische test (volledig virus) ondergaan;]</p> <p>waar in de laatste 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p>[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra;]</p> <p>[in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]</li> </ul>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.6.</p> <p>II.4.7.</p> <p>II.4.8.</p> <p>(1)</p>	<p>II.4.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.5.2 voldoen;</p> <p>II.4.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.4.6.1. zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.4.6.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte gemeld;</p> <p>II.4.6.3. zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</p> <p>II.4.6.4. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;</p> <p>zijn gehouden in het spermawinningscentrum</p> <p>II.4.7.1. dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.4.7.2. waar geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en <sup>(1)(4)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;] <sup>(1)(5)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie;]</p> <p>II.4.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en <sup>(1)(4)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en gedurende 30 dagen na de datum van winning vrij was van mond-en-klauwzeer;] <sup>(1)(5)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie vrij was van mond-en-klauwzeer, en de donordieren zijn gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk vóór de winning van het sperma in dat spermawinningscentrum gehouden;]</p> <p>voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p>[II.4.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p>
---	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p>II.4.9. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.9.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een derde land of gebied of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.9.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.9.3. zij verbleven in het land van uitvoer waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.9.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de laatste winning van het sperma;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.9.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7, met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.10.</p> <p>II.4.10.1.</p> <p>II.4.10.2.</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.4.10.3.</p> <p>II.4.10.4.</p> <p>II.4.10.5.</p> <p>II.4.10.5.1.</p> <p>II.4.10.5.2.</p> <p>II.4.11.</p> <p>II.4.11.1.</p> <p>II.4.11.2.</p> <p>II.4.11.3.</p> <p>II.4.11.3.1.</p> <p>II.4.11.3.2.</p> <p>II.4.11.4.</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [II.4.11.4.1.</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [II.4.11.4.2.</p>	<p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.4.10.5.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>voor infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]</p> <p>voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster, indien de dieren niet afkomstig zijn van een inrichting die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;</p> <p>voor boviene virusdiarree:</p> <p>een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en</p> <p>een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;</p> <p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in een periode van ten minste 21 dagen, of zeven dagen in het geval van de in de punten II.4.11.4 en II.4.11.5 bedoelde tests, na het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.4.11.3.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;</p> <p>voor boviene virusdiarree:</p> <p>een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en</p> <p>een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;</p> <p>voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p>een enkele test uitgevoerd op een monster van een spoeling van de kunstvagina of op een smegmammonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]</p> <p>tests die zijn uitgevoerd op kunstvagaspoelings- of smegmammonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]</p>
---	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.11.5. voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.11.5.1. een enkele test uitgevoerd op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.11.5.2. tests die zijn uitgevoerd op smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]</p> <p>II.4.12. in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. voor infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.4.12.2. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.4.12.3. voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p>II.4.12.4. voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.12.5. voor boviene virusdiarree, een serologische test voor de opsporing van antilichamen;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.6. voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), een test op een smegmamonster;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.7. voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>), een test op een smegmamonster.]</p> <p>II.5. Het in deel I beschreven sperma</p> <p>II.5.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p> <p>II.6. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:</p> <p>II.6.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica, dat met name doeltreffend is tegen campylobacters, leptospiren en mycoplasmen, is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]</p>	
---	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(9)</sup> ..... met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);</li> <li>- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma. Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “Type”: Vermeld sperma. “Soort”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval. “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer. “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst. “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen. “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen. “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(4) Van toepassing op ingevroren sperma.</p> <p>(5) Van toepassing op vers en gekoeld sperma.</p> <p>(6) Niet van toepassing op dieren die afkomstig zijn van een inrichting die niet vrij van enzoötische boviene leukose was en die jonger dan twee jaar zijn, zoals bedoeld in artikel 20, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>(7) Alleen van toepassing op seronegatieve dieren.</p> <p>(8) Alleen van toepassing op donorstieren of stieren die met donorstieren in contact komen. Stieren die na een vrijstellingsperiode van meer dan zes maanden opnieuw voor spermawinning worden gebruikt, moeten gedurende een periode van 30 dagen voor de hervatting van de productie worden getest.</p> <p>(9) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	
		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 40

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN RUNDEREN DAT NA 31 DECEMBER 2004 EN VOOR 21 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 88/407/EEG VAN DE RAAD, ZOALS GEWIJZIGD BIJ RICHTLIJN 2003/43/EG VAN DE RAAD, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL “BOV-SEM-B-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat BOV-SEM-B-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. .... <i>(naam van het land van uitvoer of deel daarvan)<sup>(1)</sup></i> is in de periode van twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het voor uitvoer bestemde sperma en tot en met de datum van verzending naar de Unie vrij geweest van runderpest en mond-en-klauwzeer, en in dezelfde periode heeft geen vaccinatie tegen deze ziekten plaatsgehad.</p> <p>II.2. Het in vak I.11 beschreven centrum<sup>(2)</sup> waar het uit te voeren sperma is gewonnen: II.2.1. voldeed aan de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk I, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG; II.2.2. werd geëxploiteerd en stond onder toezicht overeenkomstig de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk II, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG.</p> <p>II.3. Het centrum waar het uit te voeren sperma werd gewonnen is gedurende de 30 dagen voor de datum van winning van het uit te voeren sperma en de 30 dagen na de winning (tot en met de dag van verzending naar de Unie als het vers sperma betreft) vrij geweest van rabiës, tuberculose, brucellose, miltvuur en besmettelijke runderperipneumonie.</p> <p>II.4. De in het spermawinningscentrum aanwezige runderen: <sup>(3)</sup>II.4.1. zijn afkomstig van beslagen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Richtlijn 88/407/EEG; II.4.2. zijn afkomstig van beslagen of zijn geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Richtlijn 88/407/EEG, of zijn op de leeftijd van ten minste 24 maanden getest overeenkomstig bijlage B, hoofdstuk II, punt 1, onder c), bij die richtlijn; II.4.3. hebben in de laatste 28 dagen voor de afzonderingsperiode de overeenkomstig bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder d), bij Richtlijn 88/407/EEG vereiste tests ondergaan; II.4.4. zijn gedurende de voorgeschreven periode afgezonderd geweest en hebben negatief gereageerd op de in bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder e), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests; II.4.5. hebben ten minste eenmaal per jaar de in bijlage B, hoofdstuk II, bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.</p> <p>II.5. Het uit te voeren sperma is gewonnen van donorstieren die: II.5.1. voldoen aan de voorwaarden van bijlage C bij Richtlijn 88/407/EEG; <sup>(4)</sup>hetzij [II.5.2. gedurende ten minste de laatste zes maanden voor de winning van het uit te voeren sperma in het land van uitvoer hebben verbleven; <sup>(4)</sup>hetzij [II.5.2. sinds hun binnenkomst ten minste 30 dagen voor de winning van het sperma in het land van uitvoer hebben verbleven en minder dan zes maanden voor de winning van het sperma zijn ingevoerd uit .....<sup>(1)</sup>, waarbij zij voldeden aan de diergezondheidsvoorwaarden voor donorstieren waarvan het sperma voor uitvoer naar de Europese Unie bestemd is;] II.5.3. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden betreffende bluetongue, zoals beschreven in de tabel in vak I.27: <sup>(4)</sup> [II.5.3.1. vanaf ten minste 60 dagen vóór de spermawinning tot en met de spermawinning zijn gehouden in een land dat of een zone die vrij is van het bluetonguevirus;] <sup>(4)</sup>en/of [II.5.3.2. vanaf ten minste 60 dagen voor tot en met de spermawinning zijn gehouden in een gebied dat seizoensmatig vrij was van het bluetonguevirus in een periode die seizoensmatig vrij was van die ziekte;] <sup>(4)</sup>en/of [II.5.3.3. vanaf ten minste 60 dagen voor tot en met de spermawinning zijn gehouden in een tegen vectoren beschermde inrichting;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-B-ENTRY

<p><sup>(4)</sup><i>en/of</i> [II.5.3.4. met negatief resultaat een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het bluetonguevirus, uitgevoerd overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van het OIE, hebben ondergaan, tijdens de winningsperiode ten minste elke 60 dagen en voorts tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma;]</p> <p><sup>(4)</sup><i>en/of</i> [II.5.3.5. met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van het OIE voor de opsporing van het bluetonguevirus hebben ondergaan op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen, bij gebruik van een polymerasekettingreactie (PCR-test), zijn genomen;]</p> <p>II.5.4. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden betreffende epizoötische hemorragische ziekte (EHD), zoals beschreven in de tabel in vak I.27:</p> <p><sup>(4)</sup> [II.5.4.1. verbleven in het land van uitvoer, dat volgens officiële bevindingen vrij van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) is;]</p> <p><sup>(4)(5)</sup><i>en/of</i> [II.5.4.2. verbleven in het land van uitvoer, waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) voorkomen: ..... en in een erkend laboratorium de volgende tests hebben ondergaan, telkens met een negatief resultaat:</p> <p><sup>(4)</sup> [II.5.4.2.1. een serologische test<sup>(6)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus, uitgevoerd op bloedmonsters die tweemaal, met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden, voor en niet eerder dan 21 dagen na de winning voor deze zending sperma zijn genomen;]]</p> <p><sup>(4)</sup><i>en/of</i> [II.5.4.2.2. een serologische test<sup>(6)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus, uitgevoerd op monsters die met tussenpozen van niet meer dan 60 dagen gedurende de hele periode van de winning en tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma zijn genomen;]]</p> <p><sup>(4)</sup><i>en/of</i> [II.5.4.2.3. een test voor de opsporing van ziekteverwekkers<sup>(6)</sup>, uitgevoerd op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen (PCR-test), zijn genomen.]]</p> <p>II.6. Het uit te voeren sperma is gewonnen na de datum waarop het centrum door de bevoegde nationale autoriteiten van het land van uitvoer werd erkend.</p> <p>II.7. Het uit te voeren sperma is verwerkt, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
--	--

LAND

Modelcertificaat BOV-SEM-B-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: “<i>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</i>”: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: het spermawinningscentrum dat overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a> en waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.  “<i>Identificatienummer</i>”: de officiële identificatie van het dier.  “<i>Datum van winning/productie</i>”: vermelden als dd/mm/jjjj.  “<i>Hoeveelheid</i>”: het aantal rietjes sperma dat op een specifieke datum is gewonnen van een geïdentificeerde donorstier die voldoet aan specifieke voorwaarden voor bluetongue en EHD.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor sperma van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(3) In het geval van Nieuw-Zeeland, waarvoor in kolom 6 van bijlage I, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1) “XII” vermeld staat, worden officieel tuberculosevrije rundveebeslagen gelijkwaardig geacht aan officieel tuberculosevrije rundveebeslagen die in de lidstaten overeenkomstig de voorwaarden in bijlage A.I, leden 1 en 2, bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad als zodanig erkend zijn.</p> <p>(4) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(5) Verplicht voor Australië, Canada en de Verenigde Staten.</p> <p>(6) De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in het hoofdstuk over bluetongue (2.1.3) van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 41

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN RUNDEREN DAT VOOR 1 JANUARI 2005 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 88/407/EEG VAN DE RAAD, ZOALS GEWIJZIGD BIJ RICHTLIJN 93/60/EEG VAN DE RAAD, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL "BOV-SEM-C-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1</b>	<b>Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>
		ISO-landcode	<b>I.3</b>	<b>Centrale bevoegde autoriteit</b>
			<b>I.4</b>	<b>Lokale bevoegde autoriteit</b>
	<b>I.5</b>	<b>Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6</b>	<b>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.7</b>	<b>Land van oorsprong</b>	<b>I.9</b>	<b>Land van bestemming</b>
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.8</b>	<b>Regio van oorsprong</b>	<b>I.10</b>	<b>Regio van bestemming</b>
		Code		Code
	<b>I.11</b>	<b>Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	<b>I.12</b>	<b>Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land
		Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode		Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13</b>	<b>Plaats van lading</b>	<b>I.14</b>	<b>Datum en tijdstip van vertrek</b>
<b>I.15</b>	<b>Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16</b>	<b>Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17</b>		
<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	
		<input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	ISO-landcode	<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat BOV-SEM-C-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. .... (naam van het land van uitvoer)<sup>(1)</sup></p> <p>is in de periode van twaalf maanden vóór de winning van het voor uitvoer bestemde sperma en tot en met de datum van verzending vrij geweest van runderpest en mond-en-klauwzeer en in dezelfde periode heeft geen vaccinatie tegen deze ziekten plaatsgehad.</p> <p>II.2. Het hierboven beschreven sperma is vóór 31 december 2004 gewonnen in het spermawinningscentrum<sup>(2)</sup> dat:</p> <p>II.2.1. voldeed aan de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk I, bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p>II.2.2. werd geëxploiteerd en onder toezicht stond overeenkomstig de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk II, bij Richtlijn 88/407/EEG.</p> <p>II.3. Het centrum waar het uit te voeren sperma is gewonnen, is de laatste 30 dagen vóór de datum van winning van het uit te voeren sperma en de 30 dagen na de winning vrij geweest van rabiës, tuberculose, brucellose, miltvuur en besmettelijke runderperipneumonie.</p> <p>II.4. Alle runderen in het spermawinningscentrum, op het moment dat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen:</p> <p>II.4.1. waren afkomstig van beslagen en/of geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p>II.4.2. hadden in de laatste 30 dagen vóór de afzonderingsperiode met negatief resultaat de volgende tests ondergaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de in bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder d), i), ii) en iii), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests, en</li> <li>– een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</li> <li>– een virusisolatietest (fluorescentieantistoffentest of immunoperoxidasetest) op boviene virusdiarree, bij dieren van minder dan zes maanden oud uitgesteld tot die leeftijd was bereikt;</li> </ul> <p>II.4.3. waren gedurende 30 dagen afgezonderd geweest en hadden met negatief resultaat de volgende gezondheidstests ondergaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– een serologische test op brucellose volgens de procedure van bijlage C bij Richtlijn 64/432/EEG;</li> <li>– een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van <i>Campylobacter fetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatie-test met vaginaal slijm;</li> <li>– een microscopisch onderzoek en een kweekproef voor de opsporing van <i>Trichomonas foetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatie-test met vaginaal slijm;</li> </ul> <p>II.4.4. hadden ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat de in bijlage B, hoofdstuk II, punt 1, onder a), b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.</p> <p>II.5. Op het moment dat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen:</p> <p>II.5.1. hadden alle vrouwelijke dieren in het centrum ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een agglutinatie-test met vaginaal slijm op <i>Campylobacter fetus</i> ondergaan, en</p> <p>II.5.2. hadden alle voor de spermaproductie gebruikte stieren in de twaalf maanden vóór de winning met negatief resultaat een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van <i>Campylobacter fetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina ondergaan.</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-C-ENTRY

<p>II.6. Het uit te voeren sperma is gewonnen van donorstieren die:</p> <p>II.6.1. voldoen aan de voorwaarden van bijlage C bij Richtlijn 88/407/EEG;</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6.2. de laatste zes maanden vóór de winning van het voor uitvoer bestemde sperma in het land van uitvoer hebben verbleven;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6.2. zijn ingevoerd uit .....<sup>(1)</sup> na korter dan zes maanden in het land van uitvoer te hebben doorgebracht, en ten tijde van de invoer voldeden aan de diergezondheidsvoorwaarden voor donorstieren waarvan het sperma voor uitvoer naar de Europese Unie bestemd is;]</p> <p>II.6.3. zich in een spermawinningscentrum bevinden waar:</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [alle runderen niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd en ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis gevaccineerde runderen ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en tests op infectieuze bovine rinotracheïtis niet worden uitgevoerd bij stieren die in het centrum een eerste inenting tegen infectieuze bovine rinotracheïtis hebben ontvangen nadat zij met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en die sinds de eerste inenting regelmatig opnieuw zijn gevaccineerd met tussenpozen van niet meer dan zes maanden;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6.4. niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6.4. tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd overeenkomstig punt II.6.3;]</p> <p>II.6.5. voldoen aan de voorwaarden voor invoer van rundersperma, zoals neergelegd in het hoofdstuk over bluetongue in de Terrestrial Animal Health Code van de OIE, afhankelijk van de status van het land of gebied van verblijf;****</p> <p>II.6.6. verbleven hebben in het land van uitvoer waar de volgende serotypen van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) voorkomen: ..... en tweemaal met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest<sup>(4)</sup> en een virusneutralisatietest voor alle bovengenoemde serotypen van EHD, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die vóór en niet eerder dan 21 dagen na de spermawinning zijn genomen;***</p> <p>II.6.7. verbleven hebben in het land van uitvoer waar de volgende serotypen van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) voorkomen: ..... en voor aankomst en met tussenpozen van zes maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest<sup>(4)</sup> en een virusneutralisatietest voor alle bovengenoemde serotypen van EHD, uitgevoerd in een erkend laboratorium;**</p> <p>II.6.8. tweemaal met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serumneutralisatietest op het akabanevirus, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die vóór en niet eerder dan 21 dagen na de winning van het sperma zijn genomen.*</p> <p>II.7. Het uit te voeren sperma is gewonnen na de datum waarop het centrum door de bevoegde nationale autoriteiten van het land van uitvoer werd erkend.</p> <p>II.8. Het uit te voeren sperma is verwerkt, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG zoals die vóór hun wijziging bij Richtlijn 2003/43/EG golden.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p>	
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-SEM-C-ENTRY

<p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diegezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: <i>“Voor de zending verantwoordelijke exploitant”</i>: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: <i>Plaats van verzending</i>: het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.12: <i>“Plaats van bestemming”</i>: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: <i>“Identificatienummer”</i>: de officiële identificatie van het dier.</p> <p><i>Datum van winning/productie</i>: dit moet een datum voor 31 december 2004 zijn die wordt vermeld als dd/mm/jjjj.</p> <p><i>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”</i>: het erkenningsnummer van het erkende spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor sperma van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in het hoofdstuk over bluetongue van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p> <p>**** Alleen voor Australië, Canada en de Verenigde Staten.</p> <p>*** Alleen voor Australië en de Verenigde Staten.</p> <p>** Alleen voor Canada.</p> <p>* Alleen voor Australië.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 42

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN RUNDEREN DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
	<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
		<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /in vivo verkregen embryo's <sup>(1)</sup> /in vitro geproduceerde embryo's <sup>(1)</sup> /gemicromanipuleerde embryo's <sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan		
	II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> van runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;		
	<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]		
	<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum <sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]		
	II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;		
	II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en besmettelijke runderperipneumonie, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen.		
	<sup>(1)</sup> [II.2. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam <sup>(3)</sup> dat		
	II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;		
	II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]		
<sup>(1)</sup> [II.2. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /in vitro geproduceerde embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam <sup>(3)</sup> dat			
II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;			
II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]			
II.3. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van inrichtingen			
II.3.1. die vrij waren van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i> ), en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;			
II.3.2. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.3.3. die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.3.3. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose en de voor de inrichting van oorsprong verantwoordelijke officiële dierenarts heeft verklaard dat zich daar ten minste in de drie voorafgaande jaren geen klinisch geval van enzoötische boviene leukose heeft voorgedaan;]			

## LAND

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.4. die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.3.4. die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en de voor de inrichting van oorsprong verantwoordelijke officiële dierenarts heeft verklaard dat zich daar ten minste in de twaalf voorafgaande maanden geen klinisch geval van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis heeft voorgedaan;]</p> <p>II.3.5. waar in de periode van 30 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]</li> </ul> <p>II.4. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.4.3.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor runderen;</p> <p>II.4.3.2. in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte en infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);</p> <p>II.4.3.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.3.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.3.2 voldoen;</p> <p>II.4.3.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.6.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.4.6.1.</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)(4)</sup>hetzij [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.1.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.3.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.4.</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.4.7.</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup> [II.4.7.1.</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)en/of</sup> [II.4.7.2.</p>	<p>door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p> <p>individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p style="padding-left: 40px;">zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p> <p style="padding-left: 40px;">het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p style="padding-left: 40px;">de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(5)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p style="padding-left: 40px;">de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p>voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup> de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>];</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van de oöcyten met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(6)</sup>[II.4.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een derde land of gebied of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.3. zij verbleven in het land van uitvoer waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat tussen 28 en 60 dagen na de datum van winning van de oöcyten is genomen, met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen, met negatief resultaat.]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(6)</sup>[II.4.9. voldoen aan de diergezondheidsvoorschriften van bijlage II, deel 1, hoofdstuk III, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p>
II.5.	De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup>
	II.5.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2 <sup>(1)</sup> /deel 3 <sup>(1)</sup> /deel 4 <sup>(1)</sup> /deel 5 <sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
	II.5.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.2.7 vermeld;

LAND

Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.5.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.5.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.5.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.6. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.7. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(11)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's. Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>Vak I.27:</p>	<p>“Soort”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo’s van de zending zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo’s van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(4) Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo’s.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen oöcyten en in vitro geproduceerde embryo’s.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo’s.</p> <p>(8) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(9) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(10) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(11) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 43

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN IN VIVO VERKREGEN  
EMBRYO'S VAN RUNDEREN DIE VOOR 21 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 89/556/EEG  
VAN DE RAAD, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET  
EMBRYOWINNINGSTEAM DAT DE EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN  
(MODEL "BOV-IN-VIVO-EMB-B-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts van ....., verklaart het volgende:		
	<i>(land van uitvoer)<sup>(1)</sup></i>		
	II.1. De voor uitvoer bestemde embryo's:		
	II.1.1. werden gewonnen in het land van uitvoer, dat volgens officiële vaststellingen:		
	II.1.1.1. in de periode van twaalf maanden voor de winning vrij was van runderpest;		
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.2. in de periode van twaalf maanden voor de winning vrij was van mond-en-klauwzeer en nodulaire dermatose en in deze periode geen inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd;]		
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.2. in de twaalf maanden voor de winning niet vrij was van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose of in deze periode inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd, en:		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>– bij de embryo's is de zona pellucida niet doorgeprikt;</li> <li>– de embryo's zijn onmiddellijk na de winning ten minste 30 dagen lang onder goedgekeurde voorwaarden opgeslagen;</li> <li>– de vrouwelijke donordieren zijn afkomstig van bedrijven waar in de 30 dagen voor de winning geen dieren tegen mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose zijn gevaccineerd en waar gedurende 30 dagen voor en ten minste 30 dagen na de winning van de embryo's ziektegevoelige dieren geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose hebben vertoond;]</li> </ul>		
	II.1.2. werden gewonnen door het embryowinningsteam <sup>(3)</sup> dat:		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>– erkend was overeenkomstig hoofdstuk I van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;</li> <li>– de embryo's heeft gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig hoofdstuk II van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;</li> <li>– ten minste tweemaal per jaar werd gecontroleerd door een officiële dierenarts;</li> </ul>		
II.1.3. werden gewonnen en verwerkt in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen in de 30 dagen voor de winning van de embryo's en tot en met de dag van verzending naar de Unie als het verse embryo's betreft, of in de 30 dagen na de winning als het embryo's betreft die overeenkomstig punt II.1.1.2 minstens 30 dagen moeten worden opgeslagen;			
II.1.4. waren vanaf het tijdstip van winning tot 30 dagen daarna (of, in het geval van verse embryo's, tot en met de datum van verzending naar de Unie) opgeslagen in bedrijven waaromheen zich in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose heeft voorgedaan;			
II.1.5. werden gewonnen van vrouwelijke donordieren die:			
II.1.5.1. in de 30 dagen voor de winning verbleven in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, bluetongue, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen;			
II.1.5.2. op de dag van de winning volledig vrij waren van klinische tekenen van ziekte;			
II.1.5.3. in de zes maanden voor de winning van de embryo's op het grondgebied van het land van uitvoer hebben verbleven in maximaal twee beslagen:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode tuberculosevrij waren;</li> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode brucellosevrij waren;</li> <li>– die vrij waren van enzoötische bovine leukose of waarin de laatste drie jaar geen klinische tekenen van enzoötische bovine leukose zijn geconstateerd;</li> <li>– waarin de laatste twaalf maanden bij geen enkel dier klinische tekenen van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis zijn geconstateerd;</li> </ul>			

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6. werden bevrucht door middel van kunstmatige inseminatie met sperma afkomstig van spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van een in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup> vermeld derde land of een deel daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat erkend zijn voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van embryo's van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: “<i>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</i>”: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Het embryowinningsteam vanwaar de embryo's naar de Unie worden verzonden en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.  “<i>Type</i>”: Selecteer “in vivo verkregen embryo's”.  “<i>Identificatienummer</i>”: de officiële identificatie van het dier.  “<i>Datum van winning/productie</i>”: vermelden als dd.mm.jjjj.  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: het embryowinningsteam dat de embryo's heeft gewonnen, verwerkt en opgeslagen, en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p>
--	---

LAND

Modelcertificaat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	<b>Deel II:</b> (1) Alleen een voor embryo's van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan. (2) Schrappen wat niet van toepassing is. (3) Alleen embryowinningsteams die overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> (4) PB L 247 van 24.9.2011, blz. 32.
	<b>Officiële dierenarts</b>  Naam (in hoofdletters)  Datum  Stempel
	Hoedanigheid en titel  Handtekening

## HOOFDSTUK 44

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN IN VITRO GEPRODUCEERDE EMBRYO'S VAN RUNDEREN DIE VOOR 21 APRIL 2021 ZIJN GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 89/556/EEG VAN DE RAAD EN DIE ZIJN BEVRUCHT MET SPERMA DAT AAN DE VOORSCHRIFTEN VAN RICHTLIJN 88/407/EEG VAN DE RAAD VOLDEED, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE EMBRYO'S HEEFT GEPRODUCEERD (MODEL "BOV-IN-VITRO-EMB-C-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>			
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land		<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land	ISO-landcode	
	ISO-landcode		<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres  Land	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres  Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	Registratie-/erkenningsnummer	ISO-landcode			
	<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
			<b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
		<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie	
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts van ....., verklaart het volgende:			
	<i>(land van uitvoer)<sup>(1)</sup></i>			
	II.1.	De voor uitvoer bestemde embryo's:		
	II.1.1.	werden geproduceerd in het land van uitvoer, dat volgens officiële vaststellingen:		
	II.1.1.1.	in de periode van twaalf maanden voor de productie vrij was van runderpest;		
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.1.1.2.	in de periode van twaalf maanden voor de productie vrij was van mond-en-klauwzeer en nodulaire dermatose en in deze periode geen inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.1.1.2.	in de twaalf maanden voor de productie niet vrij was van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose of in deze periode inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd, en	
			– bij de productie van de embryo's is de zona pellucida niet doorgeprikt;	
			– de embryo's zijn onmiddellijk na de productie ten minste 30 dagen lang onder goedgekeurde voorwaarden opgeslagen;	
			– de vrouwelijke donordieren zijn afkomstig van bedrijven waar in de 30 dagen voor de winning geen dieren tegen mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose zijn gevaccineerd en waar gedurende 30 dagen voor en ten minste 30 dagen na de winning van de oöcyten ziektegevoelige dieren geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose hebben vertoond;]	
II.1.2.	werden geproduceerd door het embryoproductieteam <sup>(3)</sup> dat:			
		– erkend was overeenkomstig hoofdstuk I van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;		
		– de embryo's heeft geproduceerd, verwerkt, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig hoofdstuk II van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;		
		– ten minste tweemaal per jaar werd gecontroleerd door een officiële dierenarts.		
II.2.	De oöcyten die werden gebruikt bij de productie van de voor uitvoer bestemde embryo's werden gewonnen in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen in de 30 dagen voor de winning van de embryo's en tot en met de dag van verzending naar de Unie als het verse embryo's betreft, of in de 30 dagen na de winning als het embryo's betreft die overeenkomstig punt II.1.1.2 minstens 30 dagen moeten worden opgeslagen.			
II.3.	Vanaf het tijdstip van winning van de oöcyten tot 30 dagen daarna (of, in het geval van verse embryo's, tot en met de datum van verzending naar de Unie), zijn de voor uitvoer bestemde embryo's opgeslagen in bedrijven waaromheen zich in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose heeft voorgedaan.			
II.4.	De donordieren van de bij de productie van de voor uitvoer bestemde embryo's gebruikte oöcyten:			
II.4.1.	verbleven in de 30 dagen voor de winning van de oöcyten in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, bluetongue, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen;			
II.4.2.	waren op de dag van de winning volledig vrij van klinische tekenen van ziekte;			

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

<p>II.4.3. hebben in de zes maanden voor de winning van de embryo's op het grondgebied van het land van uitvoer verbleven in maximaal twee beslagen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode tuberculosevrij waren;</li> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode brucellosevrij waren;</li> <li>– die vrij waren van enzoötische boviene leukose of waarin de laatste drie jaar geen klinische tekenen van enzoötische boviene leukose zijn geconstateerd;</li> <li>– waarin de laatste twaalf maanden bij geen enkel dier klinische tekenen van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis zijn geconstateerd;</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. zijn vanaf ten minste 60 dagen voor tot en met de winning van de oöcyten gehouden in een land of gebied dat vrij is van het bluetonguevirus.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. zijn ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gedurende een deel van het jaar dat vrij is van de vector gehouden of daartegen beschermd, en de embryo's zijn geproduceerd zonder dat de zona pellucida is doorgeprikt, behalve indien de donordieren tussen 21 en 60 dagen na de winning met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE op antilichamen tegen de bluetonguevirusgroep hebben ondergaan, en de embryo's zijn ten minste 30 dagen opgeslagen.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. hebben tussen 21 en 60 dagen na de winning met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE voor de opsporing van antilichamen tegen de bluetonguevirusgroep ondergaan en de embryo's zijn ten minste 30 dagen opgeslagen.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. hebben met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE ondergaan voor de opsporing van een ziekteverwekker op een bloedmonster dat op de datum van winning of de datum van slachting is genomen. In dat laatste geval zijn de embryo's geproduceerd zonder dat de zona pellucida is doorgeprikt.]</p> <p>II.5. De uit te voeren embryo's werden bevrucht door middel van in-vitrofertilisatie met sperma afkomstig van spermawinningscentra of spermaopslagcentra<sup>(4)</sup>:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.5.1. die zijn erkend overeenkomstig artikel 5, lid 1, van Richtlijn 88/407/EEG en gevestigd in een lidstaat van de Europese Unie, en het sperma voldoet aan de voorschriften in Richtlijn 88/407/EEG.]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.5.1. die zijn erkend overeenkomstig artikel 9, lid 1, van Richtlijn 88/407/EEG en gevestigd in een derde land of een deel daarvan dat is opgenomen in de lijst in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU, en het sperma voldoet aan de voorschriften in bijlage II, deel 1, afdeling A, bij dat besluit.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van embryo's van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	
--	--

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: “<i>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</i>”: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Het embryoproductieteam vanwaar de embryo’s naar de Unie worden verzonden en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.  “<i>Type</i>”: Selecteer “in vitro geproduceerde embryo’s”.  “<i>Identificatienummer</i>”:  De identiteit van het moederdier moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.  De identiteit van het vaderdier moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: het embryoproductieteam dat de embryo’s heeft geproduceerd, verwerkt en opgeslagen, en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor embryo’s van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Alleen embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(4) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>



I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Ondergetekende, officieel dierenarts van ....., verklaart het volgende:			
<i>(land van uitvoer)<sup>(1)</sup></i>			
Deel II: Certificering	II.1. De voor uitvoer bestemde embryo's:		
	II.1.1. werden geproduceerd in het land van uitvoer, dat volgens officiële vaststellingen:		
	II.1.1.1 in de periode van twaalf maanden voor de productie vrij was van runderpest;		
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.2. in de periode van twaalf maanden voor de productie vrij was van mond-en-klauwzeer en nodulaire dermatose en in deze periode geen inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd;]		
	<sup>(2)</sup> hetzij [II.1.1.2. in de twaalf maanden voor de productie niet vrij was van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose of in deze periode inenting tegen deze ziekten heeft uitgevoerd, en		
	– bij de productie van de embryo's is de zona pellucida niet doorgeprikt;		
	– de embryo's zijn onmiddellijk na de productie ten minste 30 dagen lang onder goedgekeurde voorwaarden opgeslagen;		
	– de vrouwelijke donordieren zijn afkomstig van bedrijven waar in de 30 dagen voor de winning geen dieren tegen mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose zijn gevaccineerd en waar gedurende 30 dagen voor en ten minste 30 dagen na de winning van de oöcyten ziektegevoelige dieren geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose hebben vertoond;]		
	II.1.2. werden geproduceerd door het embryoproductieteam <sup>(3)</sup> dat:		
	– erkend was overeenkomstig hoofdstuk I van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;		
– de embryo's heeft geproduceerd, verwerkt, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig hoofdstuk II van bijlage A bij Richtlijn 89/556/EEG;			
– ten minste tweemaal per jaar werd gecontroleerd door een officiële dierenarts.			
II.2. De oöcyten die werden gebruikt bij de productie van de voor uitvoer bestemde embryo's werden gewonnen in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen in de 30 dagen voor de winning van de embryo's en tot en met de dag van verzending naar de Unie als het verse embryo's betreft, of in de 30 dagen na de winning als het embryo's betreft die overeenkomstig punt II.2.2 minstens 30 dagen moeten worden opgeslagen.			
II.3. Vanaf het tijdstip van winning van de oöcyten tot 30 dagen daarna (of, in het geval van verse embryo's, tot en met de datum van verzending naar de Unie), zijn de voor uitvoer bestemde embryo's opgeslagen in bedrijven waaromheen zich in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose heeft voorgedaan.			
II.4. De donordieren van de bij de productie van de voor uitvoer bestemde embryo's gebruikte oöcyten:			
II.4.1. verbleven in de 30 dagen voor de winning van de oöcyten in bedrijven waaromheen in een gebied met een straal van minstens 10 km volgens officiële vaststellingen geen enkel geval van mond-en-klauwzeer, bluetongue, epizoötische hemorragische ziekte, vesiculaire stomatitis, riftdalkoorts, besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose is voorgekomen;			
II.4.2. waren op de dag van de winning volledig vrij van klinische tekenen van ziekte;			

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

<p>II.4.3.</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4.</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4.</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4.</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4.</p> <p>II.5.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van embryo's van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de embryo's is.</p> <p>Overeenkomstig artikel 3, punt a), van Richtlijn 89/556/EEG zijn de runderembryo's die in vitro zijn geproduceerd met sperma uit door het land van uitvoer erkende spermacentra, en die zijn ingevoerd onder de in dit certificaat vastgestelde voorwaarden, uitgesloten van de handel binnen de Unie.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>	<p>hebben in de zes maanden voor de winning van de embryo's op het grondgebied van het land van uitvoer verbleven in maximaal twee beslagen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode tuberculosevrij waren;</li> <li>– die volgens officiële vaststellingen in die periode brucellosevrij waren;</li> <li>– die vrij waren van enzoötische boviene leukose of waarin de laatste drie jaar geen klinische tekenen van enzoötische boviene leukose zijn geconstateerd;</li> <li>– waarin de laatste twaalf maanden bij geen enkel dier klinische tekenen van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis zijn geconstateerd;</li> </ul> <p>zijn vanaf ten minste 60 dagen voor tot en met de winning van de oöcyten gehouden in een land of gebied dat vrij is van het bluetonguevirus.]</p> <p>zijn ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gedurende een deel van het jaar dat vrij is van de vector gehouden of daartegen beschermd, en de embryo's zijn geproduceerd zonder dat de zona pellucida is doorgeprikt, behalve indien de donordieren tussen 21 en 60 dagen na de winning met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE op antilichamen tegen de bluetonguevirusgroep hebben ondergaan, en de embryo's zijn ten minste 30 dagen opgeslagen.]</p> <p>hebben tussen 21 en 60 dagen na de winning met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE voor de opsporing van antilichamen tegen de bluetonguevirusgroep ondergaan en de embryo's zijn ten minste 30 dagen opgeslagen.]</p> <p>hebben met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE ondergaan voor de opsporing van een ziekteverwekker op een bloedmonster dat op de datum van winning of de datum van slachting is genomen. In dat laatste geval zijn de embryo's geproduceerd zonder dat de zona pellucida is doorgeprikt.]</p> <p>De uit te voeren embryo's werden bevrucht door middel van in-vitrofertilisatie met sperma afkomstig van spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van een in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup> vermeld derde land of een deel daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat erkend zijn voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: “<i>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</i>”: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Het embryoproductieteam vanwaar de embryo’s naar de Unie worden verzonden en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval. “<i>Type</i>”: Selecteer “in vitro geproduceerde embryo’s”. “<i>Identificatienummer</i>”: De identiteit van het moederdier moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De identiteit van het vaderdier moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: het embryoproductieteam dat de embryo’s heeft geproduceerd, verwerkt en opgeslagen, en dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor embryo’s van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Alleen embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 89/556/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(4) Alleen een voor sperma van runderen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p>	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>
--	---

## HOOFDSTUK 46

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE  
NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;
- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed;
- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend

## (MODEL "BOV-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/expporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
		<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		

<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>			
	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>			
	<input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	Derde land	ISO-landcode	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>	<b>I.25</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>	<b>I.26</b>
<b>I.27</b>	<b>Beschrijving van de zending</b>			
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en besmettelijke runderperipneumonie, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(4)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(4)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(4)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(4)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(4)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(5)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van runderen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.5.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: "Plaats van verzending": Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo's. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Vak I.12: "Plaats van bestemming": Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo's.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Alleen een in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p>	<p>“<i>Begeleidende documenten</i>”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
---	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(8) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 47

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van runderen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van runderen dat na 31 december 2004 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad;
- voorraden sperma van runderen dat voor 1 januari 2005 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, zoals gewijzigd bij Richtlijn 93/60/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van runderen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden in vivo verkregen embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG;
- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat aan de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG van de Raad voldeed;
- voorraden in vitro geproduceerde embryo's van runderen die voor 21 april 2021 zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 89/556/EEG en die zijn bevrucht met sperma dat afkomstig was uit spermawinningscentra of spermaopslagcentra die door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer zijn erkend

## (MODEL "BOV-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	

<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>				
	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>	<b>I.22</b>		<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	Derde land	ISO-landcode		<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>	<b>I.25</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>	<b>I.26</b>	
<b>I.27</b>	<b>Beschrijving van de zending</b>				
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centru m	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van runderen en is opgenomen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus) en besmettelijke runderperipneumonie, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(4)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(4)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(4)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(4)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(4)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(5)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup> van runderen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 1 in bijlage II, deel 1, afdeling A, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 2 in bijlage II, deel 1, afdeling B, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 3 in bijlage II, deel 1, afdeling C, bij Besluit 2011/630/EU<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de dieiergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.5.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(7)</sup>II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van runderen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit dieiergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p>	<p>“Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo's. Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p>	<p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Soort”: Kies uit “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” of “<i>Bubalus bubalis</i>”, naargelang het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Alleen een in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(6) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>(8) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van runderen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
---	--

LAND

Modelcertificaat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 48

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN SPERMA VAN SCHAPEN EN GEITEN DAT NA  
20 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL "OV/CAP-SEM-A-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatienummer	Hoeveelheid	
Type	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma van schapen<sup>(1)</sup>/geiten<sup>(1)</sup> en is opgenomen in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die voor het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen</p> <p>II.2.1. die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.2. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.3. waar in de laatste 42 dagen geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.3. waar de in de inrichtingen gehouden geiten gedurende ten minste de laatste twaalf maanden onderworpen zijn aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), overeenkomstig de procedures van bijlage II, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en indien in die periode melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichtingen gehouden geiten, zijn maatregelen genomen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij die gedelegeerde verordening;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

<p>II.2.4.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;] <p><sup>(1)(3)</sup>II.2.5.</p> <p><sup>(1)(4)</sup>II.2.6.</p> <p><sup>(1)(5)</sup>II.2.7.</p> <p>II.3.</p> <p>II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.4.</p> <p>II.4.1.</p> <p>II.4.2.</p> <p>II.4.3.</p> <p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.5.1.</p> </li></ul>	<p>waar in de laatste 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p>waar zij gedurende een ononderbroken periode van ten minste 60 dagen hebben verbleven en waar in de periode van twaalf maanden geen melding is gemaakt van epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);]</p> <p>waar zij in de periode van 60 dagen voor hun verblijf in de in punt II.4.6 bedoelde quarantainevoorziening met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>) of een andere test met een gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;]</p> <p>waar in de periode van zes maanden geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes).]</p> <p>Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(6)</sup> dat</p> <p>door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die:</p> <p>niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van winning van het sperma in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</p> <p>individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers (“peste des petits ruminants”), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten of van een nieuwe ziekte die relevant is voor schapen en geiten;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en, in het geval van schapen en van geiten die samen met schapen worden gehouden, epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.5.2 voldoen;</p> <p>II.4.5.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p> <p>II.4.6. gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.4.6.1. zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.4.6.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte gemeld;</p> <p>II.4.6.3. zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</p> <p>II.4.6.4. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;</p> <p>II.4.7. zijn gehouden in het spermawinningscentrum</p> <p>II.4.7.1. dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;</p> <p>II.4.7.2. waar geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en  <sup>(1)(7)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]  <sup>(1)(8)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie;]</p> <p>II.4.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en  <sup>(1)(7)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en gedurende 30 dagen na de datum van winning vrij was van mond-en-klauwzeer;]  <sup>(1)(8)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie vrij was van mond-en-klauwzeer, en de donordieren zijn gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk vóór de winning van het sperma in dat spermawinningscentrum gehouden;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]</p> <p>II.4.9. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.9.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een derde land of gebied of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.9.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.9.3. zij verbleven in het land van uitvoer waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.9.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de laatste winning van het sperma;]]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]]</p> <p>II.4.10. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.10.2. voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p>II.4.11. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in een periode van ten minste 21 dagen na het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 1, onder d), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.11.2. voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p>II.4.12. in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 3, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. voor infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.12.2. voor epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>), een serologische test of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;]</p> <p><sup>(10)</sup>[II.4.13. voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p>II.4.13.1. zij zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.4.13.1.1. er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;</p> <p>II.4.13.1.2. er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;</p> <p>II.4.13.1.3. schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;</p> <p>II.4.13.1.4. in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de laatste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.13.2. zij zijn gedurende de laatste drie jaar voor de datum van winning van het uit te voeren sperma ononderbroken gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende die periode aan alle voorwaarden van hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en), behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorwaarden van punt 1.3, onder c), punt iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.13.2. zij zijn schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR.]</p> <p>II.5. Het in deel I beschreven sperma</p> <p>II.5.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>II.6. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:</p> <p>II.6.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gentamicine (250 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(12)</sup> ..... met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gentamicine (250 µg);</li> <li>- penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);</li> <li>- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

**Toelichting**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma. Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:

[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm)

Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.

Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.

Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.

Vak I.27: “Type”: Vermeld sperma.

“Soort”: Kies uit “*Ovis aries*” of “*Capra hircus*”, naargelang van het geval.

“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.

“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.

“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.

“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.

“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.

**Deel II:**

(1) Schrappen indien niet van toepassing.

(2) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.

(3) Van toepassing op schapen.

(4) Van toepassing op schapen en op geiten die samen met schapen worden gehouden.

(5) Van toepassing op geiten.

(6) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: [http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm)

(7) Van toepassing op ingevroren sperma.

(8) Van toepassing op vers en gekoeld sperma.

(9) Van toepassing op schapen en op geiten die samen met schapen worden gehouden.

(10) Schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(11) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(12) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>



I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1.	Het land van uitvoer .....	
		(naam van het land van uitvoer) <sup>(1)</sup>	
	II.1.1.	was vanaf twaalf maanden vóór de winning van het uit te voeren sperma tot en met de datum van verzending naar de Unie vrij van runderpest, infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten en riftdalkoorts, en in die periode is niet tegen deze ziekten gevaccineerd;	
	II.1.2.	was vanaf twaalf maanden vóór de winning van het uit te voeren sperma tot en met de datum van verzending naar de Unie vrij van mond-en-klauwzeer, en in die periode is niet tegen deze ziekte gevaccineerd.	
	II.2.	Het in vak I.11 beschreven spermawinningscentrum <sup>(2)</sup> waar het uit te voeren sperma is gewonnen en opgeslagen:	
	II.2.1.	voldeed aan de voorwaarden voor de erkenning van spermawinningscentra van hoofdstuk I, onder I, punt 1, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;	
	II.2.2.	werd geëxploiteerd en staat onder toezicht overeenkomstig de voorwaarden voor spermawinningscentra en spermaopslagcentra van hoofdstuk I, onder II, punt 1, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG.	
	II.3.	De in het spermawinningscentrum aanwezige schapen <sup>(3)</sup> /geiten <sup>(3)</sup> :	
		II.3.1. vóór hun verblijf in de in onder II.3.3 beschreven quarantainevoorziening,	
	<sup>(3)(4)</sup> hetzij	[II.3.1.1. zijn afkomstig uit het in vak I.8 beschreven gebied, dat als officieel vrij van brucellose ( <i>B. melitensis</i> ) is erkend;]	
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.3.1.1. behoorden tot een bedrijf dat zijn status als officieel vrij van brucellose ( <i>B. melitensis</i> ) heeft verkregen en behouden overeenkomstig Richtlijn 91/68/EEG;]	
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.3.1.1. zijn afkomstig van een bedrijf waar met betrekking tot brucellose ( <i>B. melitensis</i> ) alle vatbare dieren de laatste twaalf maanden vrij waren van klinische of andere tekenen van deze ziekte, geen van de schapen en geiten tegen deze ziekte is gevaccineerd, behalve die welke meer dan twee jaar geleden met het Rev. 1-vaccin zijn gevaccineerd, en alle schapen en geiten ouder dan zes maanden onderworpen zijn aan ten minste twee tests <sup>(5)</sup> , die negatieve resultaten hebben opgeleverd voor monsters die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn genomen op ..... (datum) en op ..... (datum) waarbij de tweede test minder dan 30 dagen voordat de dieren in de quarantainevoorziening zijn binnengebracht, is uitgevoerd;]	
	en	zijn voordien niet in een bedrijf met een lagere status gehouden;	
	II.3.1.2.	zijn gedurende ten minste 60 dagen zonder onderbreking gehouden op een bedrijf waar in de laatste twaalf maanden geen gevallen van besmettelijke epididymitis ( <i>Brucella ovis</i> ) zijn gediagnosticeerd;	
	<sup>(3)</sup> en	[zijn schapen die in de 60 dagen vóór hun verblijf in de onder II.3.3 bedoelde quarantainevoorziening onderworpen zijn aan een complementbindingsreactie of een andere test met een gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit voor het opsporen van besmettelijke epididymitis, met een resultaat van minder dan 50 ICFTU/ml;]	
	II.3.1.3.	zijn, voor zover ondergetekende daarvan kennis heeft, niet afkomstig van een bedrijf, en zijn niet in contact geweest met dieren van een bedrijf, waar op grond van de officiële aangifteplicht en blijkens een schriftelijke verklaring van de eigenaar van de dieren een van de volgende ziekten klinisch is geconstateerd binnen de in punten a) tot en met d) aangegeven perioden vóór hun verblijf in de onder II.3.3 bedoelde quarantainevoorziening:	
	a)	besmettelijke agalactie van het schaap of van de geit ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> "large colony"), in de laatste zes maanden;	

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>b) paratuberculose en kaasachtige lymfadenitis, in de laatste twaalf maanden;</p> <p>c) longadenomatose, in de laatste drie jaar;</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d) zwoegerziekte (maedi-visna) voor schapen of capriene virale artritis/encefalitis voor geiten, in de laatste drie jaar;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [d) zwoegerziekte (maedi-visna) voor schapen of capriene virale artritis/encefalitis voor geiten, in de laatste twaalf maanden, indien alle met een van deze ziekten besmette dieren zijn geslacht en de overblijvende dieren nadien negatief hebben gereageerd op twee tests die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn uitgevoerd;]</p> <p>II.3.2. hebben de volgende tests ondergaan, uitgevoerd op een bloedmonster dat binnen 28 dagen vóór de aanvang van de onder II.3.3 bedoelde quarantaineperiode is genomen voor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– brucellose (<i>B. melitensis</i>), waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 91/68/EEG;</li> <li>– besmettelijke epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), alleen voor schapen, waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage D bij Richtlijn 91/68/EEG, of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;</li> <li>– border disease overeenkomstig hoofdstuk II, onder II, punt 1.4, onder c), van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;</li> </ul> <p>II.3.3. zijn gedurende ten minste 28 dagen in quarantaine gehouden in een speciaal daartoe door de bevoegde autoriteit erkende voorziening en binnen die periode:</p> <p>II.3.3.1. waren alleen dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig in de quarantainevoorziening;</p> <p>II.3.3.2. hebben de dieren de volgende tests ondergaan, die zijn uitgevoerd door het door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer erkende laboratorium op monsters die niet eerder zijn genomen dan 21 dagen nadat de dieren de quarantainevoorziening waren binnengebracht, voor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– brucellose (<i>B. melitensis</i>), waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 91/68/EEG;</li> <li>– besmettelijke epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), alleen voor schapen, waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage D bij Richtlijn 91/68/EEG, of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;</li> <li>– border disease overeenkomstig hoofdstuk II, onder II, punt 1.6, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;</li> </ul> <p>II.3.4. hebben ten minste eenmaal per jaar de routinetests ondergaan voor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– brucellose (<i>B. melitensis</i>), waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 91/68/EEG;</li> <li>– besmettelijke epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), alleen voor schapen, waarbij alle uitslagen negatief waren overeenkomstig bijlage D bij Richtlijn 91/68/EEG, of een andere test met gelijkwaardige gedocumenteerde gevoeligheid en specificiteit;</li> <li>– border disease overeenkomstig hoofdstuk II, onder II, punt 5, onder c), van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG.</li> </ul> <p>II.4. Het uit te voeren sperma is gewonnen van donorrammen<sup>(3)</sup>/donorbokken<sup>(3)</sup> die:</p> <p>II.4.1. in het erkende spermawinningscentrum waren toegelaten met de uitdrukkelijke toestemming van de dierenarts van het centrum;</p> <p>II.4.2. op de dag van toelating tot het erkende spermawinningscentrum en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen klinische tekenen van ziekte vertoonden;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.3. in de periode van twaalf maanden vóór de spermawinning niet tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.3. ten minste 30 dagen vóór de spermawinning tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd, en waarbij op 5 % van elke winning (minimaal vijf rietjes) met negatief resultaat een virusisolatietest op mond-en-klauwzeer is uitgevoerd;]
		II.4.4. wanneer het gaat om de winning van vers sperma, ten minste gedurende de laatste 30 dagen vóór de spermawinning zonder onderbreking in een erkend spermawinningscentrum hebben verbleven;
		II.4.5. nadat zij in de onder II.3.3 bedoelde quarantainevoorziening zijn binnengebracht en tot en met de dag waarop het sperma is gewonnen, niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;
		II.4.6. zijn gehouden in erkende spermawinningscentra:
		II.4.6.1. die vanaf ten minste drie maanden vóór de spermawinning tot en met 30 dagen na de winning of, in het geval van vers sperma, tot en met de dag van verzending vrij waren van mond-en-klauwzeer en die gelegen zijn in het centrum van een gebied met een straal van 10 km waar zich gedurende ten minste de laatste 30 dagen vóór de winning geen enkel geval van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan;
		II.4.6.2. die vanaf 30 dagen vóór de spermawinning tot en met 30 dagen na de winning of, in het geval van vers sperma, tot en met de dag van verzending vrij waren van brucellose ( <i>B. melitensis</i> ), besmettelijke epididymitis ( <i>Brucella ovis</i> ), miltvuur en rabiës;
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.7. sinds ten minste zes maanden vóór de winning van het uit te voeren sperma in het land van uitvoer hebben verbleven;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.7. gedurende de zes maanden vóór de spermawinning voldeden aan de diergezondheidsvoorwaarden voor donordieren waarvan het sperma voor uitvoer naar de Unie bestemd is en ten minste 30 dagen vóór de winning van het sperma in het land van uitvoer zijn ingevoerd uit ..... <sup>(1)</sup> ;
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.8. vanaf ten minste 60 dagen vóór de spermawinning tot en met de spermawinning zijn gehouden in een land dat of een zone die vrij is van het bluetonguevirus;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.8. vanaf ten minste 60 dagen vóór de spermawinning tot en met de spermawinning zijn gehouden in een periode die seizoensmatig vrij was van het bluetonguevirus in een gebied dat seizoensmatig vrij was van die ziekte;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.8. vanaf ten minste 60 dagen vóór de spermawinning tot en met de spermawinning zijn gehouden in een tegen vectoren beschermde inrichting;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.8. met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE voor de opsporing van antilichamen tegen de bluetonguevirusgroep hebben ondergaan op bloedmonsters die tijdens de winningsperiode ten minste elke 60 dagen en voorts tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma zijn genomen;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.8. met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals voor de opsporing van het bluetonguevirus hebben ondergaan op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen (PCR-test), zijn genomen;]
	<sup>(3)(6)</sup> hetzij	[II.4.9. verbleven in het land van uitvoer, dat volgens officiële bevindingen vrij van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) is;]
	<sup>(3)</sup> hetzij	[II.4.9. verbleven in het land van uitvoer, waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) voorkomen: ..... en, telkens met negatief resultaat, onderworpen zijn aan:
	<sup>(3)</sup> hetzij	[een serologische test <sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de EHDV-groep, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die tweemaal, met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden, vóór en niet eerder dan 21 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma zijn genomen;]

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p><sup>(3)</sup>hetzij [een serologische test<sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de EHDV-groep, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die met tussenpozen van niet meer dan 60 dagen gedurende de hele periode van de winning en tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma zijn genomen;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [een test voor de opsporing van ziekteverwekkers<sup>(7)</sup>, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen (PCR-test), zijn genomen;]</p> <p>II.4.10. voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p>II.4.10.1. zij zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p style="margin-left: 40px;">II.4.10.1.1. er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;</p> <p style="margin-left: 40px;">II.4.10.1.2. er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;</p> <p style="margin-left: 40px;">II.4.10.1.3. schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;</p> <p style="margin-left: 40px;">II.4.10.1.4. in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers aan schapen en geiten al ten minste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p style="text-align: center;">en</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.4.10.2. zij zijn de drie jaar voorafgaand aan de datum van winning van het uit te voeren sperma ononderbroken gehouden op een of meer bedrijven die de afgelopen drie jaar voor de winning van het uit te voeren sperma hebben voldaan aan de voorwaarden die zijn vastgelegd in hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.4.10.2. zij zijn schapen met prioneiwitgenotype ARR/ARR.]</p> <p>II.5. Het uit te voeren sperma:</p> <p>II.5.1. is gewonnen na de datum waarop het centrum door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer is erkend;</p> <p>II.5.2. is gewonnen, verwerkt, gepreserveerd, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met hoofdstuk III, onder I, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.5.3. is naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt, met inachtneming van de voorschriften betreffende voor de handel bestemd sperma van hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.19. is vermeld.</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]</p> <p><sup>(3)</sup>hetzij [II.6. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal<sup>(8)</sup>: ..... .]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: <i>“Voor de zending verantwoordelijke exploitant”</i>: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, dat overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 vermeld staat op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: <i>“Aantal verpakkingen”</i>: moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: <i>“Soort”</i>: Kies uit <i>“Ovis aries”</i> of <i>“Capra hircus”</i>, naargelang van het geval.  <i>“Identificatienummer”</i>: de officiële identificatie van het dier.  <i>“Datum van winning/productie”</i>: vermelden als dd.mm.jjjj.  <i>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”</i>: het erkenningsnummer van het in vak I.11 vermelde spermawinningscentrum.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor sperma van schapen en geiten in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>(3) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(4) Alleen voor een gebied waarvoor in deel 1, kolom 6, van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1) de code “V” staat.</p> <p>(5) De tests worden uitgevoerd overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 91/68/EEG.</p> <p>(6) Zie opmerkingen voor het desbetreffende land van uitvoer in bijlage I bij Besluit 2010/472/EU.</p> <p>(7) De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in hoofdstuk 2.1.3 van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.</p> <p>(8) Namen en concentraties invullen.</p>		
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 50

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN SCHAPEN EN  
GEITEN DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU)  
2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/692, DIE WORDEN  
VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF  
EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD  
(MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>		
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land			
	ISO-landcode	ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie- /erkenningsnummer	
	ISO-landcode	ISO-landcode			
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>			
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
		<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:	
II.1. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /in vivo verkregen embryo's <sup>(1)</sup> /in vitro geproduceerde embryo's <sup>(1)</sup> /gemicromanipuleerde embryo's <sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan			
II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> van schapen <sup>(1)</sup> /geiten <sup>(1)</sup> en is opgenomen in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum <sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]			
II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;			
II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning <sup>(1)</sup> /productie <sup>(1)</sup> van de oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen.			
<sup>(1)</sup> [II.2. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam <sup>(3)</sup> dat			
II.2.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;			
II.2.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]			
<sup>(1)</sup> [II.2. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /in vitro geproduceerde embryo's <sup>(1)</sup> /gemicromanipuleerde embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam <sup>(3)</sup> dat			
II.2.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;			
II.2.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]			
II.3. De in deel I beschreven oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van inrichtingen			
II.3.1. die vrij waren van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;			
<sup>(1)(4)</sup> [II.3.2. waar in de laatste 42 dagen geen melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i> );]			

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)(5)</sup>[II.3.2. waar de in de inrichtingen gehouden geiten gedurende ten minste de laatste twaalf maanden onderworpen zijn aan bewaking met betrekking tot infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), overeenkomstig de procedures van bijlage II, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie, en indien in die periode melding is gemaakt van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>) bij in de inrichtingen gehouden geiten, zijn maatregelen genomen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij die gedelegeerde verordening;]</p> <p>II.3.3. waar in de laatste 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en</li> <li>– de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]</li> </ul> <p>II.4. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste zes maanden voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode<sup>(1)</sup>/productieperiode<sup>(1)</sup></p> <p>II.4.3.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten of van een nieuwe ziekte die relevant is voor schapen en geiten;</p> <p>II.4.3.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-complex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en, in het geval van schapen en van geiten die samen met schapen worden gehouden, epididymitis bij schapen (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.3.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.3.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.3.2 voldoen;</p> <p>II.4.3.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.6.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.4.6.1.</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)(6)</sup>hetzij [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.1.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.3.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.4.</p> <p>II.4.7.</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup> [II.4.7.1.</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)en/of</sup> [II.4.7.2.</p>	<p>door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p> <p>individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p style="padding-left: 20px;">zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p style="padding-left: 40px;">zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p> <p style="padding-left: 40px;">het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p style="padding-left: 40px;">de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(7)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p style="padding-left: 40px;">de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p>voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.4.7.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een derde land of gebied dat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.4.7.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een derde land of gebied of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrije zone en voor het aanvaarden van de zending oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 1-24;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.7.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen;]</p> <p>II.4.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 1-7) (EHDV 1-7) betreft:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> gehouden in een derde land of gebied of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.3. zij verbleven in het land van uitvoer waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: ..... en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat tussen 28 en 60 dagen na de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is genomen, met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>en/of</i> [II.4.8.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>, met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(8)</sup>[II.4.9. voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p>II.4.9.1. zij zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.4.9.1.1. er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;</p> <p>II.4.9.1.2. er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;</p> <p>II.4.9.1.3. schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p style="text-align: center;">II.4.9.1.4.      in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de laatste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p style="text-align: center;">en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.9.2.      zij zijn gedurende de laatste drie jaar voor de datum van winning van de uit te voeren embryo's ononderbroken gehouden op een bedrijf dat of bedrijven die gedurende die periode aan alle voorwaarden van hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001 volde(e)d(en), behalve gedurende de periode waarin zij zijn gehouden in een spermawinningscentrum dat in die periode aan de voorwaarden van punt 1.3, onder c), punt iv), van die afdeling voldeed;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.9.2.      zij zijn schapen en de embryo's  <sup>(1)</sup>hetzij [zijn van het prioneiwitgenotype ARR/ARR;]  <sup>(1)</sup>hetzij [bezitten ten minste één ARR-allel.]]]</p> <p>II.5.    De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.5.1.    zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2.    zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3.    worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.5.3.1.    vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.5.3.2.    vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)(8)</sup>[II.5.3.3.    is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.5.4.    zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.5.5.    worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>[II.6.    De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van schapen en geiten in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.]</p> <p><sup>(1)(12)</sup>[II.7.    Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(13)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van oöcyten en embryo's van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's. Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19:                   Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24:                   Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27:                   “<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. “<i>Soort</i>”: Kies uit “<i>Ovis aries</i>” of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval. “<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer. “<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst. “<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd. “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd. “<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(4) Van toepassing op schapen.</p> <p>(5) Van toepassing op geiten. <sup>(6)</sup> Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo's.</p> <p>(7) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(8) Schrapen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is. <sup>(9)</sup> Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's.</p> <p>(10) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van schapen of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(11) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(12) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(13) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>



I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie	
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	Het land van uitvoer .....		
		<i>(naam van het land van uitvoer)<sup>(1)</sup></i>		
	II.1.1.	was vanaf twaalf maanden vóór de winning van de uit te voeren eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> tot en met de datum van verzending naar de Unie vrij van runderpest, infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten en riftdalkoorts, en in die periode is niet tegen deze ziekten gevaccineerd;		
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.1.2.	was sinds twaalf maanden vóór de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> vrij van mond-en-klauwzeer en in die periode is niet tegen deze ziekte gevaccineerd;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.1.2.	is de twaalf maanden vóór de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> niet vrij geweest van mond-en-klauwzeer en/of heeft in die periode tegen deze ziekte gevaccineerd, en de donordieren zijn afkomstig van bedrijven waar in de 30 dagen vóór de winning geen dieren tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd en waar gedurende 30 dagen vóór en ten minste 30 dagen na de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> geen ziektegevoelige dieren klinische tekenen van mond-en-klauwzeer hebben vertoond, en bij de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> is de zona pellucida niet doorgeprikt.]	
	II.2.	De uit te voeren eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> :		
		II.2.1.	zijn gewonnen <sup>(2)</sup> /geproduceerd <sup>(2)</sup> en verwerkt in bedrijven waaromheen zich de laatste 30 dagen vóór de winning binnen een straal van 10 km geen gevallen van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis of riftdalkoorts hebben voorgedaan;	
		II.2.2.	waren steeds opgeslagen in erkende bedrijven waaromheen zich vanaf het moment van de winning tot 30 dagen daarna binnen een straal van 10 km geen gevallen van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis of riftdalkoorts hebben voorgedaan;	
		II.2.3.	zijn gewonnen <sup>(2)</sup> /geproduceerd <sup>(2)</sup> door het in vak I.11 beschreven team, dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig de voorschriften voor de erkenning van en het toezicht op embryowinningsteams en embryoproductieteams <sup>(3)</sup> van hoofdstuk I, onder III, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;	
		II.2.4.	voldoen aan de voorwaarden voor eicellen en embryo's van hoofdstuk III, onder II, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;	
		II.2.5.	zijn afkomstig van donorooien <sup>(2)</sup> /donorgeiten <sup>(2)</sup> die:	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.2.5.1.	vanaf ten minste 60 dagen vóór tot en met de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> zijn gehouden in een land dat of een zone die vrij is van het bluetonguevirus;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.2.5.1.	zijn gehouden in een periode die seizoensmatig vrij was van het bluetonguevirus in een gebied dat seizoensmatig vrij was van die ziekte;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.2.5.1.	vanaf ten minste 60 dagen vóór tot en met de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> beschermd waren tegen de vector;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.2.5.1.	tussen 21 en 60 dagen na de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> met negatief resultaat een serologische test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals voor de opsporing van antilichamen tegen de bluetonguevirusserogroep hebben ondergaan;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	II.2.5.1.	met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals voor de opsporing van het bluetonguevirus hebben ondergaan, op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> zijn gewonnen of op de dag waarop de betrokken dieren zijn geslacht;]	

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.2.5.2. voor zover ondergetekende daarvan kennis heeft niet afkomstig zijn van een bedrijf, en niet in contact geweest zijn met dieren van een bedrijf, waar op grond van de officiële aangifteplicht en blijkens een schriftelijke verklaring van de eigenaar van de dieren een van de volgende ziekten klinisch is geconstateerd binnen de in de punten a) tot en met d) aangegeven perioden vóór de winning van de uit te voeren eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup>:</p> <p>a) besmettelijke agalactie van het schaap of van de geit (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> "large colony"), in de laatste zes maanden;</p> <p>b) paratuberculose en kaasachtige lymfadenitis, in de laatste twaalf maanden;</p> <p>c) longadenomatose, in de laatste drie jaar;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [d) zwoegerziekte (maedi-visna) voor schapen of capriene virale artritis/encefalitis voor geiten, in de laatste drie jaar;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [d) zwoegerziekte (maedi-visna) voor schapen of capriene virale artritis/encefalitis voor geiten, in de laatste twaalf maanden, indien alle met een van deze ziekten besmette dieren zijn geslacht en de overblijvende dieren nadien negatief hebben gereageerd op twee tests die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn uitgevoerd;]</p> <p>II.2.5.3. op de dag waarop de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> zijn gewonnen geen klinische tekenen van ziekte vertoonden;</p> <p><sup>(2)(4)</sup>hetzij [II.2.5.4. afkomstig zijn uit de in vak I.8 beschreven regio, die als officieel vrij van brucellose (<i>B. melitensis</i>) is erkend, en]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.4. behoorden tot een bedrijf dat zijn status als officieel vrij van brucellose (<i>B. melitensis</i>) heeft verkregen en behouden overeenkomstig Richtlijn 91/68/EEG, en]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.4. afkomstig zijn van een bedrijf waar met betrekking tot brucellose (<i>B. melitensis</i>) alle vatbare dieren de laatste twaalf maanden vrij waren van klinische of andere tekenen van deze ziekte, geen van de schapen en geiten tegen deze ziekte is gevaccineerd, behalve die welke meer dan twee jaar geleden met het Rev. 1-vaccin zijn gevaccineerd, en alle schapen en geiten ouder dan zes maanden onderworpen zijn aan ten minste twee tests<sup>(5)</sup>, die negatieve resultaten hebben opgeleverd voor monsters die met een tussenpoos van ten minste zes maanden zijn genomen op ..... (datum) en op ..... (datum) waarbij de tweede test minder dan 30 dagen voor de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup>, is uitgevoerd;]</p> <p>en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.5. voordien niet in een bedrijf met een lagere status zijn gehouden;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.5. sinds ten minste zes maanden vóór de winning van de uit te voeren eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> in het land van uitvoer verbleven;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.5. gedurende de zes maanden vóór de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> voldeden aan de diergezondheidsvoorwaarden voor donordieren waarvan de eicellen/embryo's<sup>(2)</sup> voor uitvoer naar de Unie bestemd zijn en ten minste 30 dagen vóór de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> in het land van uitvoer zijn ingevoerd uit .....<sup>(1)</sup>];]</p> <p>II.2.5.6. voldoen aan de volgende voorwaarden wat klassieke scrapie betreft:</p> <p>II.2.5.6.1 zij zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.2.5.6.1.1. er geldt een meldingsplicht voor klassieke scrapie;</p> <p>II.2.5.6.1.2. er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;</p> <p>II.2.5.6.1.3. schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;</p> <p>II.2.5.6.1.4. in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers aan schapen en geiten al ten minste zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>en</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.6.2. de drie jaar voorafgaand aan de winning van de uit te voeren embryo's zijn zij ononderbroken gehouden op een of meer bedrijven die de afgelopen drie jaar voor de winning van de uit te voeren embryo's hebben voldaan aan de voorwaarden die zijn vastgelegd in hoofdstuk A, afdeling A, punt 1.3, onder a) tot en met f), van bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.5.6.2. zij zijn schapen en de embryo's</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [zijn van het prioneiwitgenotype ARR/ARR;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [bezitten ten minste één ARR-allel en zijn gewonnen na 1 januari 2015;]]</p> <p>[II.2.6. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup> in het land van uitvoer,</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.6.1. dat volgens officiële bevindingen vrij is van epizoötische hemorragische ziekte (EHD);]]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>hetzij [II.2.6.1. waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) aanwezig zijn: ..... en de donorooien<sup>(2)</sup>/donorgeiten<sup>(2)</sup> hebben in een erkend laboratorium de volgende tests ondergaan, telkens met negatief resultaat:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een serologische test<sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus, uitgevoerd op bloedmonsters die tweemaal, met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden, voor en niet eerder dan 21 dagen na de winning voor deze zending eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> zijn genomen;]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een serologische test<sup>(7)</sup> voor de opsporing van antilichamen tegen de EHD-virus-serogroep, uitgevoerd op bloedmonsters die met tussenpozen van niet meer dan 60 dagen gedurende de hele periode van de winning en tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> zijn genomen;]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [een test voor de opsporing van ziekteverwekkers<sup>(7)</sup>, uitgevoerd op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen (polymerasekettingreactie), zijn genomen;]]</p> <p>II.2.7. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup> na de datum waarop het embryowinningsteam door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer werd erkend;</p> <p>II.2.8. zijn onmiddellijk na de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> verwerkt en in aansluiting daarop gedurende ten minste 30 dagen onder goedgekeurde omstandigheden opgeslagen, en werden vervoerd onder omstandigheden voor eicellen en embryo's van hoofdstuk III, onder II, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.2.9. zijn naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt, met inachtneming van de eisen voor het vervoer van embryo's van hoofdstuk III, onder II, punt 6, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.19 is vermeld;</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.10. de zending bestaat uit embryo's van schapen of geiten die werden bevrucht door kunstmatige inseminatie<sup>(2)</sup>/in-vitrofertilisatie<sup>(2)</sup> met sperma dat afkomstig was van spermawinningscentra die zijn erkend<sup>(8)</sup> overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.10.1. artikel 11, lid 2, van Richtlijn 92/65/EEG en gevestigd zijn in een lidstaat van de Europese Unie; en het sperma voldoet aan Richtlijn 92/65/EEG.]]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.2.10.1. artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG en gevestigd zijn in een derde land of deel daarvan dat is opgenomen in bijlage I bij Besluit 2010/472/EU, en het sperma voldoet aan de eisen van deel 2 van bijlage II bij dat besluit.]]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

**Toelichting**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van oöcyten en embryo's van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.6: "*Voor de zending verantwoordelijke exploitant*": Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.

Vak I.11: Plaats van verzending: het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, verwerkt en opgeslagen; en dat overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  
[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm)

Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.

Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.

Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.

Vak I.24: "*Aantal verpakkingen*": moet overeenkomen met het aantal recipiënten.

Vak I.27: "*Soort*": Kies uit "*Ovis aries*" of "*Capra hircus*", naargelang van het geval.

"*Type*": Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.

*Identificatienummer*: de officiële identificatie van het dier.

"*Datum van winning/productie*": moet voor in vivo verkregen embryo's worden vermeld als: dd.mm.jjjj.

"*Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum*": het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, verwerkt en opgeslagen, en dat overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:

[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm)

**Deel II:**

(1) Alleen een voor oöcyten/embryo's van schapen en geiten in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.

(2) Schrappen wat niet van toepassing is.

(3) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  
[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm)

(4) Alleen voor een gebied waarvoor in deel 1, kolom 6, van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1) de code "V" staat.

(5) De tests worden uitgevoerd overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 91/68/EEG.

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>(6) Zie opmerkingen voor het desbetreffende land van uitvoer of deel daarvan in bijlage III bij Besluit 2010/472/EU.</p> <p>(7) De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in hoofdstuk 2.1.3 van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.</p> <p>(8) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van schapen en geiten in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.</p>
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>	



<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van schapen<sup>(2)</sup>/geiten<sup>(2)</sup> en is opgenomen in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(4)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(4)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(4)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(4)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(4)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(5)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van schapen<sup>(2)</sup>/geiten<sup>(2)</sup> overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>II.2.2. is/zijn naar de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.5.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van schapen en geiten, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: <i>“Plaats van verzending”</i>: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo's. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p>	<p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Soort”: Vermeld “<i>Ovis aries</i>” en/of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Alleen een in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(6) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>(8) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van schapen en/of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
---	---

**LAND****Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY****Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

HOOFDSTUK 53

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad

**(MODEL "OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b>	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>		<b>I.2a Imsoe-referentie</b>	
	Naam	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		<b>QR-code</b>	
	Adres				
	Land ISO-landcode				<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b>	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b>			
	Naam	Naam			
	Adres	Adres			
	Land ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b>	<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
	Naam Registratie-/erkenningsnummer	Naam Registratie-/erkenningsnummer			
	Adres	Adres			
	Land ISO-landcode	Land		ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
	<b>I.15 Vervoermiddel</b>	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>			
<input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig	<b>I.17 Begeleidende documenten</b>				
<input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Type	Code			
Identificatie	Land	ISO-landcode			
	Referentienummer van het handelsdocument				
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b>	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>				
Derde land ISO-landcode	<b>I.23</b>				

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

LAND

Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van schapen<sup>(2)</sup>/geiten<sup>(2)</sup> en is opgenomen in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken of besmettelijke pleuropneumonie bij geiten;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), infectie met het virus van de pest bij kleine herkauwers ("peste des petits ruminants"), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(4)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(4)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(4)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(4)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(4)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(5)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van schapen<sup>(2)</sup>/geiten<sup>(2)</sup> overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>II.2.2. is/zijn naar het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/472/EU<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/472/EU<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)en/of</sup> [model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.5.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van schapen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: <i>“Plaats van verzending”</i>: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo's. Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p>	<p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Soort”: Vermeld “<i>Ovis aries</i>” en/of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten, de in vivo verkregen embryo’s of de in vitro geproduceerde embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Alleen een in de lijst in bijlage X bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(6) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(7) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.</p> <p>(8) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van schapen en/of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
---	---

**LAND****Modelcertificaat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY****Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 54

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN SPERMA VAN VARKENS DAT NA 20 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU)  
2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “POR-SEM-A-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoec-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-A-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma van varkens en is opgenomen in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.3. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.1.5. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus en klassieke varkenspest, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen.</p> <p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die voor het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine afkomstig waren van inrichtingen</p> <p>II.2.1. die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de periode van 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]</p> <p>II.2.2. die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> overeenkomstig de voorschriften van bijlage II, deel 5, hoofdstuk IV, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie;</p> <p>II.2.3. waar in de periode van ten minste twaalf maanden geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd;</p> <p>II.2.4. waar in de periode van ten minste drie maanden voor de datum van binnenkomst in de quarantainevoorziening geen enkel dier tegen infectie met het abortus blauw-virus is gevaccineerd en geen infectie met het abortus blauw-virus is geconstateerd.</p>		

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-A-ENTRY

II.3.	Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum <sup>(4)</sup> dat
II.3.1.	door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;
II.3.2.	voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.
II.4.	Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die:
II.4.1.	niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest en infectie met het abortus blauw-virus;
II.4.2.	gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;
II.4.3.	op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;
II.4.4.	individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;
II.4.5.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de winning van het sperma en gedurende de winningsperiode
II.4.5.1.	zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest of van een nieuwe ziekte die relevant is voor varkens;
II.4.5.2.	zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en infectie met het abortus blauw-virus;
II.4.5.3.	niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.5.2 voldoen;
II.4.5.4.	niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;
II.4.6.	gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:
II.4.6.1.	zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;
II.4.6.2.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte gemeld;
II.4.6.3.	zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;
II.4.6.4.	gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;
II.4.6.5.	zij was gedurende ten minste de drie voorafgaande maanden vrij was van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i> ;
II.4.7.	zijn gehouden in het spermawinningscentrum
II.4.7.1.	dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.4.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.7.2. waar geen enkele in punt II.4.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en  <sup>(1)(5)</sup>[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]  <sup>(1)(6)</sup>[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie;]</p> <p>II.4.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en  <sup>(1)(5)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en gedurende 30 dagen na de datum van winning vrij was van mond-en-klauwzeer;]  <sup>(1)(6)</sup>[dat gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma en tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar de Unie vrij was van mond-en-klauwzeer, en de donordieren zijn gedurende een ononderbroken periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk vóór de winning van het sperma in dat spermawinningscentrum gehouden;]</p> <p>II.4.7.4. waar geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voorafgaand aan de datum van toelating en ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma;</p> <p>II.4.8. zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.8.1. wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>II.4.8.2. wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,  <sup>(1)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]  <sup>(1)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.8.3. wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of een serumneutralisatietest, als het gaat om dieren uit een lidstaat of een zone daarvan waar klassieke varkenspest is gemeld of waar in de voorafgaande twaalf maanden tegen deze ziekte is gevaccineerd;]</p> <p>II.2.8.4. wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (de immunoperoxidase monolaag-assay (IPMA), de immunofluorescentietoets (IFA) of de Elisa);</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.9.</p> <p>II.4.9.1.</p> <p>II.4.9.2.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.9.3.</p> <p>II.4.9.4.</p> <p>II.4.10.</p> <p>II.4.10.1.</p> <p>II.4.10.2.</p> <p>II.4.10.3.</p> <p>II.4.10.4.</p> <p>II.4.11.</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij</p>	<p>zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op monsters die in een periode van ten minste 21 dagen na het begin van de in punt II.4.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,</p> <p><sup>(1)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]</p> <p><sup>(1)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p>wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of een serumneutralisatietest, als het gaat om dieren uit een lidstaat of een zone daarvan waar klassieke varkenspest niet is gemeld en waar in de voorafgaande twaalf maanden niet tegen deze ziekte is gevaccineerd;]</p> <p>wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (IPMA, IFA of Elisa) en een test op het virusgenoom (omgekeerde transcriptase polymerase-kettingreactie (RT-PCR), geneste RT-PCR, realtime RT-PCR);</p> <p>in het spermawinningscentrum aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 2, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>wat betreft infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest), een competitie-Elisa of een indirecte Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen gladde <i>Brucella</i>-soorten;</p> <p>wat betreft infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky,</p> <p><sup>(1)</sup>[bij niet-gevaccineerde dieren, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige virus van de ziekte van Aujeszky of tegen glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD) van het virus of een serumneutralisatietest;]</p> <p><sup>(1)</sup>[bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-negatief vaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE) of het virus van de ziekte van Aujeszky;]</p> <p>wat betreft klassieke varkenspest, een antilichaam-Elisa of serumneutralisatietest;</p> <p>wat betreft infectie met het abortus blauw-virus, een serologische test (IPMA, IFA of Elisa);</p> <p>zijn onderworpen aan de in punt II.4.10 bedoelde tests die overeenkomstig bijlage II, deel 2, hoofdstuk I, punt 2, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen van:</p> <p>[alle dieren onmiddellijk vóór het verlaten van het spermawinningscentrum of bij aankomst in het slachthuis en in geen geval later dan twaalf maanden na de datum van toelating tot het spermawinningscentrum.]</p>
---	---

LAND

Modelcertificaat POR-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [ten minste 25 % van de dieren in het spermawinningscentrum om de drie maanden om te testen op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en klassieke varkenspest, en ten minste 10 % van de dieren in het spermawinningscentrum elke maand om te testen op infectie met het abortus blauw-virus.]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [ten minste 10 % van de dieren in het spermawinningscentrum elke maand om te testen op infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> en <i>Brucella suis</i>, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky, klassieke varkenspest en infectie met het abortus blauw-virus.]</p> <p>II.5. Het in deel I beschreven sperma</p> <p>II.5.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)</sup>/<sup>(5)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]</p> <p>II.6. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:</p> <p>II.6.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica, dat met name doeltreffend is tegen leptospiren, is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(7)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);</li> <li>- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);</li> <li>- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C of 15 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.</p> <p><b>Toelichting</b>  Onder “varkens” worden varkens verstaan zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 4, van Verordening (EU) 2020/686.  Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van varkens, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p>
--	--



HOOFDSTUK 55

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN VARKENS DAT VOOR 21 APRIL 2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 90/429/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN (MODEL “POR-SEM-B-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1</b>	<b>Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>
		ISO-landcode	<b>I.3</b>	<b>Centrale bevoegde autoriteit</b>
			<b>I.4</b>	<b>Lokale bevoegde autoriteit</b>
	<b>I.5</b>	<b>Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6</b>	<b>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.7</b>	<b>Land van oorsprong</b>	<b>I.9</b>	<b>Land van bestemming</b>
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.8</b>	<b>Regio van oorsprong</b>	<b>I.10</b>	<b>Regio van bestemming</b>
		Code		Code
	<b>I.11</b>	<b>Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	<b>I.12</b>	<b>Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land
		Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode		Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13</b>	<b>Plaats van lading</b>	<b>I.14</b>	<b>Datum en tijdstip van vertrek</b>
	<b>I.15</b>	<b>Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16</b>	<b>Grenscontrolepost van binnenkomst</b>
			<b>I.17</b>	
	<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld
		<input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	ISO-landcode	<b>I.23</b>		

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-B-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
II.1.	het land van uitvoer .....		
	<i>(naam van het land van uitvoer)<sup>(1)</sup></i>		
<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.1. is de laatste twaalf maanden vrij geweest van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest, en heeft de laatste twaalf maanden tegen geen enkele van deze ziekten vaccinaties uitgevoerd;]		
<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.1. is door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) erkend als vrij van mond-en-klauwzeer zonder vaccinatie en is vrij van klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest, overeenkomstig de aanbevelingen van de Gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE;]		
II.2.	het spermawinningscentrum <sup>(3)</sup> waar het sperma in deze zending is gewonnen:		
	II.2.1. was voor uitvoer naar de Unie erkend door de veterinaire diensten van ..... <i>(naam derde land<sup>(2)</sup>)</i> en voldeed op de datum van winning aan de voorwaarden voor erkenning en toezicht van bijlage A, hoofdstukken I en II, bij Richtlijn 90/429/EEG;		
	II.2.2. was gelegen in een gebied waarvoor in de periode vanaf drie maanden vóór de datum van winning van het sperma in deze zending tot en met de datum van verzending daarvan, geen beperkende maatregelen golden in verband met een uitbraak van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte en vesiculaire stomatitis;		
	II.2.3. was in de periode vanaf 30 dagen vóór de datum van winning van het sperma in deze zending tot en met de datum van verzending vrij van brucellose en de ziekte van Aujeszky;		
<sup>(2)</sup>	[II.2.4. huisvestte uitsluitend dieren die niet tegen de ziekte van Aujeszky waren gevaccineerd en die voldeden aan de voorschriften van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG;]		
<sup>(2)(4)</sup> en/of	[II.2.4. was een centrum waar sommige of alle dieren tegen de ziekte van Aujeszky waren gevaccineerd met een gE-deletievaccin en voldeden aan de voorschriften van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG.]		
<b>Voorwaarden voor het toelaten van dieren in het spermawinningscentrum</b>			
II.3.	Alle dieren, alvorens in het spermawinningscentrum te worden toegelaten:		
	II.3.1. zijn gedurende ten minste 30 dagen in quarantaine gehouden in speciaal daartoe door de bevoegde autoriteit erkende voorzieningen, en alle daar aanwezige dieren hadden ten minste dezelfde gezondheidsstatus (quarantainevoorziening);		
	II.3.2. zijn, voordat zij in de quarantainevoorziening zijn binnengebracht, geselecteerd uit beslagen of bedrijven:		
	II.3.2.1. die vrij waren van brucellose overeenkomstig het hoofdstuk over varkensbrucellose van de Gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE);		
	II.3.2.2. waar in de voorafgaande twaalf maanden geen enkel tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd dier werd gehouden;		
	II.3.2.3. die niet gelegen waren in een gebied waarvoor krachtens de nationale wetgeving beperkende maatregelen golden in verband met een uitbraak van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, vesiculaire stomatitis en ziekte van Aujeszky;		
	II.3.2.4. waar in de voorafgaande twaalf maanden geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd;		
	II.3.3. zijn, voordat zij in de quarantainevoorziening zijn binnengebracht, niet in een beslag met een lagere dan in punt II.3.2 beschreven gezondheidsstatus gehouden;		

Deel II: Certificering

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3.4. hebben binnen 30 dagen voordat zij in de in punt II.3.1 bedoelde quarantainevoorziening zijn binnengebracht negatief gereageerd op de volgende tests, uitgevoerd overeenkomstig de internationale normen:</p> <p>II.3.4.1. wat brucellose betreft, een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest) of een cElisa of een iElisa;</p> <p>II.3.4.2. wat de ziekte van Aujeszky betreft,</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.2.1. bij niet-gevaccineerde dieren, een serumneutralisatietest of een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het gehele virus van de ziekte van Aujeszky of zijn glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.4.2.1. bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-deletievaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.5. zijn in het centrum toegelaten nadat alle dieren negatief hadden gereageerd op een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest) of een cElisa of een iElisa, uitgevoerd op monsters die gedurende de laatste 15 dagen van de in punt II.3.1 gespecificeerde quarantaineperiode zijn genomen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.5. zijn in het centrum toegelaten nadat niet alle dieren negatief hadden gereageerd op een gebufferde <i>Brucella</i>-antigeentest (bengaals-roodtest) of een cElisa of een iElisa, uitgevoerd op monsters die gedurende de laatste 15 dagen van de in punt II.3.1 gespecificeerde quarantaineperiode zijn genomen en het vermoeden van besmetting met brucellose werd weerlegd in overeenstemming met punt 1.5 van hoofdstuk I van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG;]</p> <p>II.3.6. hebben de volgende tests op de ziekte van Aujeszky ondergaan, uitgevoerd op monsters die gedurende de laatste 15 dagen van de in punt II.3.1 gespecificeerde quarantaineperiode zijn genomen:</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.6.1. bij niet-gevaccineerde dieren, een serumneutralisatietest of een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het gehele virus van de ziekte van Aujeszky of zijn glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.6.1. bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-deletievaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.6.2. de in punt II.3.6.1 bedoelde tests hebben telkens een negatief resultaat opgeleverd;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.3.6.2. de dieren die positief reageerden op een in punt II.3.6.1 bedoelde test, werden onmiddellijk uit de quarantainevoorziening verwijderd en de bevoegde autoriteit nam alle nodige maatregelen om ervoor te zorgen dat de resterende dieren een bevredigende gezondheidsstatus hadden voordat zij overeenkomstig punt II.3 in het spermawinningscentrum werden toegelaten;]</p> <p>II.3.7. alle tests werden uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium;</p> <p>II.3.8. de dieren werden slechts in het spermawinningscentrum toegelaten met de uitdrukkelijke toestemming van de dierenarts van het centrum en alle verplaatsingen van dieren, zowel naar als uit het spermawinningscentrum, werden geregistreerd;</p> <p>II.3.9. geen enkel dier dat in het spermawinningscentrum werd toegelaten, vertoonde op de dag van toelating klinische tekenen van ziekte; alle dieren kwamen rechtstreeks uit de quarantainevoorziening die op de dag van verzending en tijdens het verblijf van de dieren officieel voldeed aan de volgende voorwaarden:</p> <p>II.3.9.1. zij was niet gelegen in een gebied waarvoor krachtens de nationale wetgeving beperkende maatregelen golden in verband met een uitbraak van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, vesiculaire stomatitis en ziekte van Aujeszky;</p> <p>II.3.9.2. in de voorafgaande 30 dagen waren geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, vesiculaire stomatitis en ziekte van Aujeszky geconstateerd.</p>
--	---

LAND

Modelcertificaat POR-SEM-B-ENTRY

**Verplichte routinetests voor in het spermawinningscentrum gehouden dieren**

- II.4. Alle in het spermawinningscentrum gehouden dieren ondergaan de volgende routinetests in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium:
- II.4.1. wat brucellose betreft, een gebufferde *Brucella*-antigeentest (bengaals-roodtest) of een cElisa of een iElisa;
- II.4.2. wat de ziekte van Aujeszky betreft,
- <sup>(1)</sup>hetzij [II.4.2.1. bij niet-gevaccineerde dieren, een serumneutralisatietest of een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen het gehele virus van de ziekte van Aujeszky of zijn glycoproteïne B (ADV-gB) of glycoproteïne D (ADV-gD);]
- <sup>(1)</sup>hetzij [II.4.2.1. bij dieren die zijn gevaccineerd met een gE-deletievaccin, een Elisa voor de opsporing van antilichamen tegen glycoproteïne E (ADV-gE);]
- II.4.3. de in de punten II.4.1 en II.4.2 bedoelde routinetests worden uitgevoerd op monsters die zijn genomen in overeenstemming met punt 1.2 van hoofdstuk II van bijlage B bij Richtlijn 90/429/EEG om te garanderen dat alle dieren in het centrum ten minste eenmaal tijdens hun verblijf aldaar zijn getest en ten minste om de twaalf maanden vanaf de dag van toelating, wanneer zij langer dan twaalf maanden in het centrum verblijven;
- <sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. alle dieren hebben negatief gereageerd op de in de punten II.4.1 en II.4.2 bedoelde routinetests die zijn uitgevoerd op de in punt II.4.3 bedoelde monsters;]
- <sup>(2)</sup>hetzij [II.4.4. niet alle dieren hebben negatief gereageerd op de in de punten II.4.1 en II.4.2 bedoelde tests die zijn uitgevoerd op de in punt II.4.3 bedoelde monsters:
- a) de dieren die positief reageerden, werden geïsoleerd,
  - b) het sperma dat van een dier in het centrum werd gewonnen sedert de datum waarop dat dier voor het laatst negatief had gereageerd op een test, werd gescheiden opgeslagen van voor uitvoer naar de Europese Unie in aanmerking komend sperma dat was gewonnen vóór de laatste negatieve test van het dier of nadat de gezondheidsstatus van het centrum was hersteld onder de verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer.

**Voorwaarden voor sperma dat in een spermawinningscentrum is gewonnen en voor uitvoer naar de Unie is bestemd**

- II.5. Het sperma in deze zending werd verkregen van dieren die:
- II.5.1. ten minste de laatste drie maanden voor de winning verbleven in .....  
(naam van het derde land<sup>(1)</sup>);
- II.5.2. geen klinische tekenen van ziekte vertoonden op de dag waarop het sperma werd gewonnen;
- II.5.3. niet tegen mond-en-klauwzeer waren gevaccineerd;
- II.5.4. voldoen aan de eisen van punt II.3;
- II.5.5. niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;
- II.5.6. werden gehouden in spermawinningscentra die niet gelegen waren in een gebied waarvoor krachtens de nationale wetgeving beperkende maatregelen golden in verband met mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, vesiculaire stomatitis en de ziekte van Aujeszky;
- II.5.7. werden gehouden in spermawinningscentra waar in de periode van 30 dagen vóór de winning geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van mond-en-klauwzeer, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, vesiculaire stomatitis en de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd.

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-B-ENTRY

<p>II.6. Een doeltreffende combinatie van antibiotica, met name tegen leptospiren, werd toegevoegd aan het sperma in deze zending na de eindverdunding of aan het verdunningsmiddel. Bij diepgevroren sperma werden de antibiotica toegevoegd voordat het sperma werd ingevroren.</p> <p>II.6.1. De in punt II.6 bedoelde combinatie van antibiotica had een effect dat ten minste gelijkwaardig was aan de volgende concentratie in het uiteindelijk verdunde sperma:</p> <p>a) niet minder dan 500 µg streptomycine per ml eindverdunding,  b) niet minder dan 500 IE penicilline per ml eindverdunding,  c) niet minder dan 150 µg lincomycine per ml eindverdunding,  d) niet minder dan 300 µg spectinomycine per ml eindverdunding.</p> <p>II.6.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica werd het verdunde sperma gedurende ten minste 45 minuten op een temperatuur gehouden van ten minste 15 °C.</p> <p>II.7. Het sperma in deze zending:</p> <p>II.7.1. is vóór de verzending opgeslagen overeenkomstig punt 2, onder d), van hoofdstuk I en punt 6, onder a), b), e) en f), van hoofdstuk II van bijlage A bij Richtlijn 90/429/EEG;</p> <p>II.7.2. wordt naar het land van bestemming vervoerd in recipiënten die vóór gebruik zijn gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd en die vóór verzending uit de erkende opslagvoorzieningen zijn verzegeld.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Onder “varkens” worden varkens verstaan zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 4, van Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van varkens, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.6: “<i>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</i>”: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.7: Vermeld de code van het derde land.</p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: het spermawinningscentrum van verzending van het sperma dat overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 90/429/EEG is opgenomen in de lijst:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.12: “<i>Plaats van bestemming</i>”: Dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.</p> <p>Vak I.19: “<i>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</i>”: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.21: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.22: Invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “<i>Identificatienummer</i>”: de officiële identificatie van het dier.  “<i>Datum van winning/productie</i>”: vermelden als dd/mm/jjjj.  “<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: het erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.</p>
---

## LAND

## Modelcertificaat POR-SEM-B-ENTRY

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen een voor sperma van varkens in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 8, lid 2, van Richtlijn 90/429/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p> <p>(4) Deze optie moet worden geschrapt als de lidstaat, of een regio daarvan, van bestemming vrij is van de ziekte van Aujeszky overeenkomstig artikel 10 van Richtlijn 64/432/EEG, de Commissie hiervan overeenkomstig bijlage C, punt 4, bij Richtlijn 90/429/EEG in kennis heeft gesteld en voorkomt op de lijst op de volgende website: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	
		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 56

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN VARKENS DIE NA 20 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>			
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land		<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land	ISO-landcode	
		ISO-landcode			
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
			<b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
		<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van een derde land, gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van oöcyten<sup>(1)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> van varkens en is opgenomen in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(2)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.3. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.1.5. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus en klassieke varkenspest, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.1.6. dat/die vrij is van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky of waar een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met de ziekte van Aujeszky wordt uitgevoerd.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van inrichtingen</p> <p>II.2.1. waar in de laatste 42 dagen voor de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij varkens en waar ten minste in de periode van twaalf maanden voor de winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)</sup> [II.2.2.1. waar nodig biobeveiligings- en risicobeperkingsmaatregelen zijn getroffen, met inachtneming van de huisvestingsomstandigheden en voedersystemen, om de overdracht van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> van in de lijst opgenomen wilde dieren naar in de inrichting gehouden varkens te vermijden, en alleen varkens zijn binnengebracht die afkomstig zijn uit inrichtingen waar gelijkwaardige biobeveiligingsmaatregelen worden toegepast;</p>		

## LAND

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>en/of [II.2.2.2. de in de inrichtingen gehouden varkens overeenkomstig bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie zijn onderworpen aan bewaking met betrekking tot infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, en in dezelfde periode</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zijn alleen varkens die afkomstig zijn uit inrichtingen waar de in punt II.2.2.1 of II.2.2.2 vastgestelde biobeveiligingsmaatregelen of bewakingsmaatregelen worden toegepast, in de inrichting binnengebracht; en</li> <li>– zijn, indien melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> bij in de inrichting gehouden varkens, maatregelen getroffen overeenkomstig bijlage II, deel 1, punt 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]</li> </ul> <p>II.2.2. waar in de periode van ten minste twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen klinische, serologische, virologische of pathologische tekenen van infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky zijn geconstateerd.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(5)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(5)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.4. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. niet zijn gevaccineerd tegen infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest en infectie met het abortus blauw-virus;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.4.3.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest of van een nieuwe ziekte die relevant is voor varkens;</p> <p>II.4.3.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i>, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het virus van de ziekte van Aujeszky en infectie met het abortus blauw-virus;</p> <p>II.4.3.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.3.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.3.2 voldoen;</p> <p>II.4.3.4. niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.4.4. door de teamdierenarts of een teamlid klinisch zijn onderzocht en geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.5. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>II.4.6. voldoen aan de volgende voorwaarden wat mond-en-klauwzeer betreft:</p> <p>II.4.6.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– die zich bevinden in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> <li>– waar gedurende een periode van ten minste drie maanden onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.4.6.2. zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>hetzij [II.4.6.2. zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en</p> <p>II.4.6.2.1. zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's;</p> <p>II.4.6.2.2. het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.4.6.2.3. de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS<sup>(7)</sup> met trypsine gewassen;</p> <p>II.4.6.2.4. de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.7. bij twee gelegenheden met een tussenpoos van ten minste 21 dagen negatief hebben gereageerd op een serologische test op infectie met het abortus blauw-virus, waarbij de tweede test binnen een periode van 15 dagen voor de winning van de embryo's is uitgevoerd.]</p> <p>II.5. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.5.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryo-productieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.5.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.5.5. worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>[II.6. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van varkens in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.]</p> <p><sup>(1)(12)</sup>[II.7. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica<sup>(13)</sup> is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: .....]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Onder “varkens” worden varkens verstaan zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 4, van Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van oöcyten en embryo's van varkens, ook als de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's. Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en</a></p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

Vak I.27:	<p>“Type”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo’s van de zending zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo’s van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
<b>Deel II:</b>	
(1)	Schrappen indien niet van toepassing.
(2)	Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
(3)	Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.
(4)	Niet van toepassing op in vivo verkregen embryo’s die een trypsinebehandeling hebben ondergaan.
(5)	Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>
(6)	Optie alleen beschikbaar voor zendingen in vivo verkregen embryo’s.
(7)	Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, uitgegeven door de International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, Verenigde Staten van Amerika ( <a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a> ).
(8)	Van toepassing op in vivo verkregen embryo’s.
(9)	Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo’s.
(10)	Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo’s, in vitro geproduceerde embryo’s en gemicromanipuleerde embryo’s van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.
(11)	Niet van toepassing op oöcyten.
(12)	Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.
(13)	Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 57

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE  
NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692

**(MODEL "POR-GP-PROCESSING-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

LAND

Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> van varkens en is opgenomen in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.3. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest gedurende een periode met als begindatum<sup>(4)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.1.1.5. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus en klassieke varkenspest, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(5)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(5)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(5)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(5)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(5)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(6)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van varkens overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.5.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(9)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Onder "varkens" worden varkens verstaan zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 4, van Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van varkens, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Britannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
---

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p>	<p>“Plaats van verzending”:</p> <p>“Plaats van bestemming”:</p> <p>“Begeleidende documenten”:</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”:</p> <p>“Identificatienummer”:</p> <p>“Identificatiemerk”:</p> <p>“Datum van winning/productie”:</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”:</p> <p>“Hoeveelheid”:</p> <p>Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie:</p> <p>Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 9, kolom 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 9, kolom 1, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(5) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine</a> en</p> <p>(6) Alleen een voor sperma van varkens in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(7) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(8) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(9) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 58

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van varkens dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van varkens dat voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 90/429/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van varkens die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692

## (MODEL "POR-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer				
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b>  Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>  <b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> van varkens en is opgenomen in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.2. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer gedurende een periode met als begindatum<sup>(3)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.3. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.1.3. waar onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van klassieke varkenspest gedurende een periode met als begindatum<sup>(4)</sup> ..... (datum invullen dd/mm/jjjj);]</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met het runderpestvirus en Afrikaanse varkenspest;</p> <p>II.1.1.5. waar gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet is gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus en klassieke varkenspest, en in die periode zijn er geen gevaccineerde dieren in het derde land of gebied of een zone daarvan binnengekomen;</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(5)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(5)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(5)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(5)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(5)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [in .....<sup>(6)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van varkens overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(9)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Onder “varkens” worden varkens verstaan zoals gedefinieerd in artikel 2, punt 4, van Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van varkens, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
---

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p>“Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p>
---	--

## LAND

## Modelcertificaat POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Alleen voor een derde land of gebied of een zone daarvan met een aanvangsdatum overeenkomstig bijlage II, deel 1, kolom 9, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p> <p>(6) Alleen een voor sperma van varkens in de lijst in bijlage XI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(7) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryo-winningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(8) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(9) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van varkens in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 59

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN SPERMA VAN PAARDACHTIGEN DAT NA 20 APRIL  
2021 IS GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG  
VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU)  
2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “EQU-SEM-A-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
	<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer Derde land ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
		<b>I.23</b>		

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1. Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die afkomstig zijn		
	II.1.1. uit een derde land of gebied of een zone daarvan		
	II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma van paardachtigen en is opgenomen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;		
	II.1.1.2. waar een meldingsplicht geldt voor Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), dourine ( <i>Trypanosoma equiperdum</i> ), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het equinearteritisvirus en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden ( <i>Taylorella equigenitalis</i> );		
	II.1.1.3. dat/die overeenkomstig artikel 22, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending vrij was van Afrikaanse paardenpest, en waar overeenkomstig artikel 22, lid 4, punt b), van die verordening gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd;		
	II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis;		
	II.1.2. uit een inrichting in een derde land of gebied of een zone daarvan		
	<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste 36 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]		
	<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2.1. uit de inrichting van oorsprong waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]		
<sup>(1)</sup> hetzij [II.2.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine;]			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.1.2.2. uit de inrichting van oorsprong waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine, en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.2.3. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ).]			
<sup>(1)</sup> hetzij [II.2.3. uit de inrichting van oorsprong waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen.]			

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die voor hun binnenkomst in het spermawinningscentrum afkomstig waren van inrichtingen</p> <p>II.2.1. waar in de periode van 30 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]</p> <p>II.2.2. waar in de periode van zes maanden voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van dourine, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van dourine;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p> <p>II.2.3. waar in de periode van 90 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste drie maanden zijn genomen nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht en de inrichting is gereinigd en ontsmet;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p>
--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4. waar in de periode van 30 dagen voor de datum van winning van het sperma geen enkele paardachtige tekenen vertoonde van infectie met het equinearteritisvirus of van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.4. Het in deel I beschreven sperma is verkregen van donordieren die:</p> <p>II.4.1. ten minste in de laatste 40 dagen voor de winning van het sperma niet tegen Afrikaanse paardenpest zijn gevaccineerd;</p> <p>II.4.2. ten minste in de laatste 60 dagen voor de winning van het sperma niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis zijn gevaccineerd;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning van het sperma in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.4. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de winning van het sperma en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.4.4.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;</p> <p>II.4.4.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het equinearteritisvirus, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur;</p> <p>II.4.4.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.4.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.4.2 voldoen;</p> <p>II.4.5. gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.4.8.1, II.4.8.2 en/of II.4.8.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.4.6. op de dag van toelating tot het spermawinningscentrum en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen van overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>II.4.7. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.4.8. aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.8.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;]</p> <p>II.4.8.2. voor infectie met het equinearteritisvirus (EVA),</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.2.1.een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.4.8.2.2.een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8.3. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.</p> <p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.3.1.de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(1)en/of</sup> [II.4.8.3.2.de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.4.9. aan ten minste één van de volgende in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i), ii) en iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 omschreven testprogramma's zijn onderworpen met de in punt II.4.8 vermelde resultaten:</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.4.8 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor binnenkomst in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.2. de donorhengst heeft gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen tijdens de winningsperiode verlaten, of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.4.8 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de datum van de eerste winning van sperma dat bestemd is voor binnenkomst in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(5)</sup>, en de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor binnenkomst in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.4.8 beschreven tests als volgt ondergaan:</p> <p>a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.4.8.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>b) voor infectie met het equinearteritisvirus,</p> <p><sup>(1)hetzij</sup> [een in punt II.4.8.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(5)</sup>;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [indien is bevestigd dat een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst geen virus uitscheidt, is een in punt II.4.8.2.2 beschreven test uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet meer dan zes maanden voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is verkregen<sup>(5)</sup> en een in die periode van zes maanden genomen bloedmonster<sup>(5)</sup> van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op infectie met het equinearteritisvirus een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4;]</p> <p>c) voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, de in punt II.4.8.3 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op drie monsters (swabs) die niet meer dan 60 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma zijn genomen<sup>(5)</sup></p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [op twee verschillende tijdstippen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [op één tijdstip en aan een PCR of real-time PCR zijn onderworpen;]</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.3. de donorhengst voldoet niet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i) en ii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en het sperma is gewonnen voor binnenkomst in de Unie als ingevroren sperma.</p> <p>De in de punten II.4.8.1, II.4.8.2 en II.4.8.3 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen<sup>(5)</sup>, en de in de punten II.4.8.1 en II.4.8.3 beschreven tests zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters van de donorhengst die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd, zijn genomen<sup>(5)</sup>, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [de in punt II.4.8.2 beschreven tests op infectie met het equinearteritisvirus zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd of gebruikt, zijn genomen<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [als het gaat om een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst, is met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden van de donorhengst zijn genomen<sup>(5)</sup>, bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst heeft positief gereageerd op een serumneutralisatietest voor infectie met het equinearteritisvirus bij een serumverdunding van ten minste 1:4;]</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10. zijn onderworpen aan de in punt II.4.9 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:

Identificatie van het sperma	Testprogramma <sup>a</sup>	Begindatum <sup>(5)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup>					
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.4.8.1		EVA II. 4.8.2		CEM II.4.8.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster

II.5. Het in deel I beschreven sperma

II.5.1. is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;

II.5.2. is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;

II.5.3. wordt vervoerd in een recipiënt die:

II.5.3.1. vóór de verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;

II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;

<sup>(1)(6)</sup>II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]

<sup>(1)(7)</sup>II.6. Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:

II.6.1. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:

<sup>(1)hetzij</sup> [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]

<sup>(1)hetzij</sup> [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]

<sup>(1)hetzij</sup> [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]

<sup>(1)hetzij</sup> [een antibioticum of een mengsel van antibiotica<sup>(8)</sup> ....., met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:

- gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);
- lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);
- amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]

II.6.2. Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.]

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma. Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: “Type”: Vermeld sperma.  “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.  “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.  “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen als dd.mm.jjjj.  “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.  “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.4.10.</p> <p>Afkortingen:</p> <table border="0"> <tr> <td>EIA-1</td> <td>eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)</td> </tr> <tr> <td>EIA-2</td> <td>tweede test op EIA</td> </tr> <tr> <td>EVA-B1</td> <td>eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (EVA)</td> </tr> <tr> <td>EVA-B2</td> <td>tweede bloedmonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>EVA-S1</td> <td>eerste spermamonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>EVA-S2</td> <td>tweede spermamonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>CEM-11</td> <td>eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster</td> </tr> <tr> <td>CEM-12</td> <td>eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen</td> </tr> <tr> <td>CEM-21</td> <td>tweede test op CEM, eerste monster</td> </tr> <tr> <td>CEM-22</td> <td>tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen</td> </tr> </table>	EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)	EIA-2	tweede test op EIA	EVA-B1	eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (EVA)	EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA	EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA	EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA	CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster	CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen	CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster	CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)																				
EIA-2	tweede test op EIA																				
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (EVA)																				
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA																				
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA																				
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA																				
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster																				
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen																				
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster																				
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen																				

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-A-ENTRY

## Instructies:

Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.27 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.4.9.1, II.4.9.2 en/of II.4.9.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.4.9.1, II.4.9.2 en II.4.9.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.4.9.2 of II.4.9.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests				
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.4.8.1	EVA II.4.8.2		CEM II.4.8.3	
					Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

(1) Schrappen indien niet van toepassing.

(2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: [https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en)

(3) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, oöcyten of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.

(4) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.

(5) Vul de datum in in de tabel in punt II.4.10 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).

(6) Van toepassing op ingevroren sperma.

(7) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.

(8) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 60

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT NA 30 SEPTEMBER 2014 EN VOOR 21 APRIL 2021 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “EQUI-SEM-B-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1</b>	<b>Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>
		ISO-landcode	<b>I.3</b>	<b>Centrale bevoegde autoriteit</b>
			<b>I.4</b>	<b>Lokale bevoegde autoriteit</b>
	<b>I.5</b>	<b>Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6</b>	<b>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.7</b>	<b>Land van oorsprong</b>	<b>I.9</b>	<b>Land van bestemming</b>
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.8</b>	<b>Regio van oorsprong</b>	<b>I.10</b>	<b>Regio van bestemming</b>
		Code		Code
	<b>I.11</b>	<b>Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	<b>I.12</b>	<b>Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land
		Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode		Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode
	<b>I.13</b>	<b>Plaats van lading</b>	<b>I.14</b>	<b>Datum en tijdstip van vertrek</b>
	<b>I.15</b>	<b>Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16</b>	<b>Grenscontrolepost van binnenkomst</b>
			<b>I.17</b>	
<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	
		<input type="checkbox"/> Ingevroren		
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	ISO-landcode	<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-B-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer<sup>(1)</sup> .....,  <i>(naam van het land van uitvoer)</i></p> <p>verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum<sup>(2)</sup> waar het in deel I beschreven, voor uitvoer naar de Unie bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2. Gedurende de periode die liep van 30 dagen voor de eerste winning van het in deel I beschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van 30 dagen voor ingevroren sperma is verstrekt, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:</p> <p>II.2.1. het was gelegen in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(4)</sup>, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>– sinds ten minste twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>– sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul> <p>II.2.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG vastgelegde voorwaarden voor bedrijven en met name:</p> <p><sup>(5)hetzij</sup> [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;</li> <li>– infectieuze anemie bij paarden (EIA) gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle dieren die na de slacht van de besmette dieren overbleven;</li> <li>– vesiculaire stomatitis (VS) gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;] <p><sup>(5)hetzij</sup> [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]</p> <p>II.2.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> </li></ul>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3. Voordat de donorchengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:</p> <p>II.3.1. hebben zij drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>– sinds ten minste twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>– sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul> <p><sup>(5)</sup>hetzij [II.3.2. kwamen zij uit het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]</p> <p><sup>(5)</sup>hetzij [II.3.2. zijn zij op vesiculaire stomatitis (VS) onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 32 is uitgevoerd of aan de hand van een Elisa die overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen<sup>(6)</sup>;</p> <p>II.3.3. kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.2.2.</p> <p>II.4. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorchengsten die:</p> <p>II.4.1. bij de toelating tot het spermawinningscentrum en op de dag van de spermawinning geen klinische tekenen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;</p> <p>II.4.2. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische tekenen van equine virale arteritis of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.4.3. gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.4.4. de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium, waarvan de accreditering gelijkwaardig is aan de in artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004<sup>(7)</sup> bedoelde accreditering en geldt voor de hierna bedoelde tests:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.4.4.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;]</p> <p>II.4.4.2. voor equine virale arteritis (EVA),</p> <p><sup>(5)</sup> [II.4.4.2.1. een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p><sup>(5)</sup>en/of [II.4.4.2.2. een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorchengst, met negatief resultaat;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.4.4.3. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.</p> <p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:</p> <p><sup>(5)</sup> [II.4.4.3.1. de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(5)en/of</sup> [II.4.4.3.2. de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.4.5. steeds als volgt ten minste een van de in bijlage D, hoofdstuk II, punt 1.6, onder a), b) en c), bij Richtlijn 92/65/EEG omschreven testprogramma's hebben ondergaan met de in punt II.4.4 vermelde resultaten:</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is in die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.4.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(6)</sup>;</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.2. de donorhengst heeft gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.4.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de datum van de eerste winning van sperma dat bestemd is voor invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen<sup>(6)</sup>,</p> <p><i>en</i> de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor de invoer in de Unie van vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.4.4 omschreven tests als volgt ondergaan:</p> <p>a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.4.4.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(6)</sup>;</p> <p>b) voor equine virale arteritis, een van de volgende tests:</p> <p><sup>(5)hetzij</sup> [een in punt II.4.4.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen<sup>(6)</sup>;</p>
--	--



## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-B-ENTRY

<sup>(5)</sup>hetzij [II.5. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]

<sup>(5)</sup>hetzij [II.5. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal<sup>(10)</sup>:

.....  
.....]

II.6. Het in deel I beschreven sperma is:

II.6.1. gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.6.2. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19 is vermeld.

**Toelichting**

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Britannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

**Deel I:**

Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.

Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.

Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.

Vak I.27: "*Identificatienummer*": De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.

"*Datum van winning/productie*": De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.

**Deel II:**

Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.4.6.

Afkortingen:

VS	test op vesiculaire stomatitis (VS) indien vereist overeenkomstig punt II.3.2
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)
EIA-2	tweede test op EIA
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen

Instructies:

Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.27 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-B-ENTRY

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.4.5.2 of II.4.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests					
		Verblijf donor	Sperma-winning	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 1 van bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 2 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 3 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.
- (2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: [https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en)
- (3) 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 (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).
- (4) Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen (PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1).
- (5) Schrapen wat niet van toepassing is.
- (6) Vul de datum in in de tabel in punt II.4.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).
- (7) Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).
- (8) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.
- (9) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.
- (10) Namen en concentraties invullen.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 61

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR 1 OKTOBER 2014 IS  
GEWONNEN, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN  
92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL “EQUI-SEM-C-ENTRY”)**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1</b>	<b>Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>
		ISO-landcode	<b>I.3</b>	<b>Centrale bevoegde autoriteit</b>
			<b>I.4</b>	<b>Lokale bevoegde autoriteit</b>
	<b>I.5</b>	<b>Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6</b>	<b>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.7</b>	<b>Land van oorsprong</b>	<b>I.9</b>	<b>Land van bestemming</b>
		ISO-landcode		ISO-landcode
	<b>I.8</b>	<b>Regio van oorsprong</b>	<b>I.10</b>	<b>Regio van bestemming</b>
		Code		Code
	<b>I.11</b>	<b>Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	<b>I.12</b>	<b>Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land
		Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode		Registratie- /erkenningsnummer  ISO-landcode
<b>I.13</b>	<b>Plaats van lading</b>	<b>I.14</b>	<b>Datum en tijdstip van vertrek</b>	
<b>I.15</b>	<b>Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16</b>	<b>Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17</b>		
<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	
			<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>	
	ISO-landcode	<b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer<sup>(1)</sup> .....,  <i>(naam van het land van uitvoer)</i></p> <p>verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum<sup>(2)</sup> waar het in deel I beschreven, voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p>II.2. Gedurende de periode die liep van 30 dagen voor de eerste winning van het in deel I beschreven sperma tot de opslagperiode van 30 dagen voor ingevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:</p> <p>II.2.1. het was gelegen in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup>, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>- sinds twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>- sinds zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul> <p>II.2.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> vastgelegde voorwaarden voor bedrijven en met name:</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;</li> <li>- infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle dieren die na de slacht van de besmette dieren overbleven;</li> <li>- vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>- rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>- miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;] <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.2.2.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]</p> <p>II.2.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> </li></ul>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

<p>II.3. Voordat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:</p> <p>II.3.1. hebben zij de laatste drie maanden (of sinds hun binnenkomst indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Europese Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisatie overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup>, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(3)</sup> als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>– sinds ten minste twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>– sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.3.2. kwamen zij uit het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.3.2. zijn zij op vesiculaire stomatitis (VS) onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 12 is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.3. kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.2.2.</p> <p>II.4. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorhengsten die:</p> <p>II.4.1. bij de toelating tot het centrum en op de dag van de spermawinning geen klinische tekenen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;</p> <p>II.4.2. gedurende 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische tekenen van equine virale arteritis of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.4.3. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.4.4. de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de voorschriften van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium zijn uitgevoerd op monsters die volgens een van de in punt II.4.5 omschreven programma's zijn genomen:</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>hetzij [II.4.4.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>hetzij [II.4.4.1. een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p>en <sup>(4)</sup>hetzij [II.4.4.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.4.4.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA) uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p> <p>en II.4.4.3. een test, uitgevoerd op twee tijdstippen op met een tussenpoos van zeven dagen genomen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p>	
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.4.5. als volgt aan ten minste één van de onder II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3 omschreven testprogramma's<sup>(7)</sup> zijn onderworpen met de onder II.4.4 vermelde resultaten:</p> <p>II.4.5.1. de donorchengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is in die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorchengst. De in punt II.4.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die voor de eerste spermawinning en ten minste 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.4.5.2. de donorchengst heeft gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus. De in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen<sup>(5)</sup> vóór de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen,</p> <p><i>en</i> de in punt II.4.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is genomen<sup>(5)</sup>,</p> <p><i>en</i> <sup>(4)</sup>hetzij [een van de in punt II.4.4.2 omschreven tests voor het opsporen van equine virale arteritis is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is genomen<sup>(5)</sup>,]</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis is met negatief resultaat uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorchengst dat niet eerder dan zes maanden voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is verkregen<sup>(5)</sup> en een op dezelfde datum genomen<sup>(5)</sup> bloedmonster gaf bij een serumneutralisatietest op equine virale arteritis een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4,]</p> <p><i>en</i> de in punt II.4.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.4.5.3. de in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen<sup>(5)</sup> vóór de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen,</p> <p><i>en</i> de in punt II.4.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die 14 à 90 dagen nadat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen<sup>(5)</sup>;</p>
--	--

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

II.4.6. de in de punten II.3.2<sup>(4)</sup> en II.4.5 bedoelde tests hebben ondergaan aan de hand van monsters die op de volgende data zijn genomen:

Identificatie van het sperma	Testprogramm a	Begindatum <sup>(5)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup>					
		Verblijf donor	Spermawinning	VS <sup>(4)</sup> II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II. 4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster

<sup>(4)</sup>hetzij [II.5. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]

<sup>(4)</sup>hetzij [II.5. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal<sup>(8)</sup>:

.....  
.....]

II.6. Het in deel I beschreven sperma is:

II.6.1. gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.6.2. overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19 is vermeld.

### Toelichting

Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.

### Deel I:

Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.

Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.

Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.

Vak I.27: "Identificatienummer": De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.

"Datum van winning/productie": De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

**Deel II:**

Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.4.6.

Afkortingen:

VS	test op vesiculaire stomatitis (VS) indien vereist overeenkomstig punt II.3.2
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)
EIA-2	tweede test op EIA
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)
EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA
EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA
EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA
CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster
CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen
CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster
CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen

Instructies:

Voor al het in kolom A in overeenstemming met vak I.27 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (II.4.5.1, II.4.5.2 en/of II.4.5.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.

De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.4.5.1, II.4.5.2 en II.4.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.

De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.4.5.2 of II.4.5.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.

Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum		Datum bemonstering voor gezondheidstests					
		Verblijf donor	Sperma-winning	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 1 van bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 2 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorchengst van een in kolom 3 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.
- (2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: [https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en)
- (3) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.
- (4) Schrappen wat niet van toepassing is.
- (5) Vul de datum in in de tabel in punt II.4.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).
- (6) De agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>(7) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.</p> <p>(8) Namen en concentraties invullen.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>

## HOOFDSTUK 62

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN SPERMA VAN  
PAARDACHTIGEN DAT VOOR 1 SEPTEMBER 2010 IS GEWONNEN,  
VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG,  
DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET  
SPERMAWINNINGSCENTRUM WAAR HET SPERMA IS GEWONNEN  
(MODEL "EQUI-SEM-D-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>	
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b>		
	<b>I.23</b>			

<b>I.24 Totaal aantal verpakkingen</b>		<b>I.25 Totale hoeveelheid</b>		<b>I.26</b>	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-D-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer <sup>(1)</sup> ....., <i>(naam van het land van uitvoer)</i>		
	verklaart het volgende:		
	II.1.	Het spermawinningscentrum <sup>(2)</sup> waar het in deel I beschreven, voor de uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen:	
	II.1.1.	is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
	II.1.2.	ligt op het grondgebied of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(3)</sup> , op een deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat vanaf de dag waarop het sperma is gewonnen tot en met de dag waarop het is verzonden, vrij was van: <ul style="list-style-type: none"> <li>– Afrikaanse paardenpest, overeenkomstig de EU-wetgeving,</li> <li>– Venezolaanse paardenencefalomyelitis, sinds twee jaar,</li> <li>– kwade droes en dourine, sinds zes maanden;</li> </ul>	
	II.1.3.	is geen spermawinningscentrum waarvoor in de periode die liep van 30 dagen vóór de spermawinning tot en met de dag waarop het sperma is verzonden, op veterinairerechtelijke gronden gebaseerde verbodsbepalingen golden die de een van de volgende voorwaarden bevatten:	
	II.1.3.1.	indien niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten werden geslacht of gedood, bleven de verbodsbepalingen van toepassing: <ul style="list-style-type: none"> <li>– in geval van paardenencefalomyelitis: gedurende zes maanden vanaf de datum waarop de met de ziekte besmette paardachtigen waren geslacht;</li> <li>– in geval van infectieuze anemie bij paarden: tot en met de datum waarop, nadat alle besmette dieren waren geslacht, de resterende dieren negatief hadden gereageerd op twee cogginstests die met een tussenpoos van drie maanden waren verricht;</li> <li>– in geval van vesiculaire stomatitis: gedurende zes maanden;</li> <li>– in geval van rabiës: gedurende een maand na de constatering van het laatste geval;</li> <li>– in geval van miltvuur: gedurende 15 dagen na de constatering van het laatste geval;</li> </ul>	
	II.1.3.2.	indien alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten werden geslacht of gedood en de ruimten werden ontsmet, bleven de verbodsbepalingen van toepassing gedurende 30 dagen, of in geval van miltvuur gedurende 15 dagen, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;	
	II.1.4.	heeft in de periode die liep van 30 dagen vóór de spermawinning tot en met de dag waarop het sperma is verzonden, uitsluitend paardachtigen geherbergd die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.	
	II.2.	Voordat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen in het spermawinningscentrum werden binnengebracht:	
II.2.1.	hebben zij drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking verbleven op het grondgebied of, in geval van regionalisering, in een deel van het grondgebied <sup>(4)</sup> van het land van uitvoer dat in die periode vrij was van: <ul style="list-style-type: none"> <li>– Afrikaanse paardenpest, overeenkomstig de EU-wetgeving,</li> <li>– Venezolaanse paardenencefalomyelitis, sinds twee jaar,</li> <li>– kwade droes, sinds zes maanden,</li> <li>– dourine, sinds zes maanden;</li> </ul>		
	<sup>(4)</sup> hetzij	[II.2.2. kwamen zij van het grondgebied van het land van uitvoer, dat op de dag van toelating tot het centrum sinds zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis was;]	

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-SEM-D-ENTRY

<p><sup>(4)</sup>hetzij [II.2.2. zijn zij onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest voor vesiculaire stomatitis die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 14 dagen voordat zij het centrum zijn binnengebracht, is genomen op .....<sup>(5)</sup>, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 12;]</p> <p>II.2.3. kwamen zij van een bedrijf dat op de dag van toelating tot het centrum voldeed aan punt II.1.3.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorhengsten die:</p> <p>II.3.1. op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen klinische tekenen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;</p> <p>II.3.2. gedurende ten minste 30 dagen voor de spermawinning niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.3. gedurende de periode van 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch teken van equine virale arteritis vertoonde;</p> <p>II.3.4. gedurende de periode van 60 dagen voor de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch teken van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden vertoonde;</p> <p>II.3.5. voor zover ondergetekende weet en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, gedurende de 15 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de spermawinning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p> <p>II.3.6. zijn onderworpen aan de volgende diergezondheidstests, die zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium overeenkomstig een van de in punt II.3.7 vermelde testprogramma's:</p> <p>II.3.6.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden, met negatief resultaat<sup>(6)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.3.6.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virale arteritis, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [II.3.6.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis uitgevoerd op een deel van het volledige sperma, met negatief resultaat;]</p> <p>II.3.6.3. twee met een tussenpoos van zeven dagen uitgevoerde tests voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat;</p> <p>II.3.7. een van de volgende testprogramma's hebben ondergaan<sup>(7)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen voor de spermawinning en gedurende de winningsperiode, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.3.6 vereiste tests zijn uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de bovengenoemde verblijfsduur en ten minste aan het begin van het fokseizoen zijn genomen op .....<sup>(5)</sup> en op .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.7.2. de donorhengst heeft niet zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengsten.</p> <p>De in punt II.3.6 vereiste tests zijn uitgevoerd op monsters die in de 14 dagen vóór de eerste spermawinning en ten minste aan het begin van het fokseizoen zijn genomen op .....<sup>(5)</sup> en op .....<sup>(5)</sup>.</p> <p>De in punt II.3.6.1 vereiste test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat ten vroegste 120 dagen voordat het sperma is gewonnen, is genomen op .....<sup>(5)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [De in punt II.3.6.2 vereiste test is ten vroegste 30 dagen voordat het sperma is gewonnen voor het laatst uitgevoerd op .....<sup>(5)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>hetzij [De voor equine virale arteritis seropositieve hengst bleek geen virus af te scheiden bij een virusisolatietest die ten vroegste één jaar voordat het sperma is gewonnen, is verricht op .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.7.3. de in punt II.3.6 vereiste tests zijn tijdens de voor ingevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen en ten vroegste 14 dagen na de spermawinning uitgevoerd op monsters die op .....<sup>(5)</sup> en op .....<sup>(5)</sup> zijn genomen.</p>
--

LAND

Modelcertificaat EQUI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4.</p>	<p>Het in deel I beschreven sperma is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstukken II en III, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: <i>“Identificatienummer”</i>: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. <i>“Datum van winning/productie”</i>: De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 1 van bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 2 van die bijlage omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorhengst van een in kolom 3 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.</p> <p>(2) Alleen spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(3) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p> <p>(4) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(5) Datum invullen.</p> <p>(6) De agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(7) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.</p>
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 63

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE NA 20 PRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) 2020/692, DIE WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU		
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode		
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code		
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode		
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b> <input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Ingevroren			
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			
	<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten			
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer</b> Derde land ISO-landcode	<b>I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt</b> <b>I.23</b>		

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatienummer		Hoeveelheid
Type	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn</p> <p>II.1.1. uit een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> van paardachtigen en is opgenomen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.1.2. waar een meldingsplicht geldt voor Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het equinearteritisvirus en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.1.1.3. dat/die overeenkomstig artikel 22, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending vrij was van Afrikaanse paardenpest, en waar overeenkomstig artikel 22, lid 4, punt b), van die verordening gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis;</p> <p>II.1.2. uit een inrichting in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste 36 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine, en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>);]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die afkomstig zijn van inrichtingen</p> <p>II.2.1. waar in de periode van 30 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van surra;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht;]</p> <p>II.2.2. waar in de periode van zes maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van dourine, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van dourine;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twee jaar voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen;]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p> <p>II.2.3. waar in de periode van 90 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste drie maanden zijn genomen nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht en de inrichting is gereinigd en ontsmet.]]</p> <p><sup>(1)</sup>hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet.]]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(1)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam<sup>(2)</sup> dat</p> <p>II.3.1. door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied is erkend en in de lijst is opgenomen;</p> <p>II.3.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.4. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn verkregen van donordieren die</p> <p>II.4.1. ten minste in de laatste 40 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> niet tegen Afrikaanse paardenpest zijn gevaccineerd;</p> <p>II.4.2. ten minste in de laatste 60 dagen voor de winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> niet tegen Venezolaanse paardenencefalomyelitis zijn gevaccineerd;</p> <p>II.4.3. gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> in een derde land of gebied of een zone daarvan zoals vermeld in vak I.7 hebben verbleven;</p> <p>II.4.4. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning<sup>(1)</sup>/productie<sup>(1)</sup> van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode</p> <p>II.4.4.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;</p> <p>II.4.4.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectieuze anemie bij paarden, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, infectie met het rabiësvirus en miltvuur;</p> <p>II.4.4.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.4.4.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.4.4.2 voldoen;</p> <p>II.4.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.4.8.1 en II.4.8.2 en de datum van winning van de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.6. door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> zijn gewonnen<sup>(1)</sup>/geproduceerd<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.7. individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 21, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;</p> <p>II.4.8. aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk II, punt 2, onder b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.8.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.4.5 bedoelde periode is genomen op .....<sup>(4)</sup>, en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen voor de winning van de voor binnenkomst in de Unie bestemde oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup> is genomen op .....<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.4.8.2. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.4.5 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen</p> <p><sup>(1)</sup> [II.4.8.2.1. op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op .....<sup>(4)</sup> en op .....<sup>(4)</sup> in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt in de periode van 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of in de periode van 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard.];</p> <p><sup>(1)</sup>en/of [II.4.8.2.2. op één tijdstip op .....<sup>(4)</sup> in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen de periode van 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]</p> <p>De in de punten II.4.8.2.1 en II.4.8.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donormerrie genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst.</p> <p>II.5. De in deel I beschreven oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.5.1. zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2<sup>(1)</sup>/deel 3<sup>(1)</sup>/deel 4<sup>(1)</sup>/deel 5<sup>(1)</sup> en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.5.2. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.5.3. worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.5.3.1. vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.5.3.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.5.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.];</p>
--	---



LAND

Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Alleen embryowinningsteams of embryo-productieteams die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(3) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin de eicellen of embryo's zijn gewonnen en het sperma voor bevruchting is gebruikt geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(4) De datum moet worden vermeld als dd.mm.jjjj.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p> <p>(7) Niet van toepassing op oöcyten.</p> <p>(8) Alleen een in de lijst op de volgende websites van de Commissie opgenomen spermawinningscentrum, verwerkingsinrichting voor levende producten of opslagcentrum voor levende producten:  - een derde land of gebied of een zone daarvan:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en">https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en</a>  - een lidstaat: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(9) Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.</p> <p>(10) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>	
		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 64

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE NA 30 SEPTEMBER 2014 EN VOOR 21 APRIL 2021 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>			
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land		
			ISO-landcode		
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b> <b>I.17</b>		
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
<b>I.20 Ge certificeerd als of voor</b>	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
		<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer <sup>(1)</sup> ....., <i>(naam van het land van uitvoer)</i>			
verklaart het volgende:			
II.1. De in deel I beschreven eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> :			
II.1.2. zijn gewonnen <sup>(2)</sup> /geproduceerd <sup>(2)</sup> door het in vak I.11 vermelde team <sup>(3)</sup> dat was erkend en onder toezicht stond overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG <sup>(4)</sup> en ten minste eenmaal per kalenderjaar door een officiële dierenarts werd gecontroleerd;			
II.1.3. zijn gewonnen <sup>(2)</sup> /geproduceerd <sup>(2)</sup> , verwerkt en opgeslagen in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;			
II.1.4. zijn gewonnen op een plaats die gescheiden is van de andere ruimten of delen van het bedrijf en die in goede staat is en vóór de winning gereinigd en ontsmet is;			
II.1.5. zijn onderzocht, verwerkt en verpakt in een laboratorium dat niet ligt in een gebied waarvoor verbodsbepalingen of quarantainemaatregelen zoals bedoeld in punt II.1.6 gelden, in een afdeling van dat laboratorium die gescheiden is zowel van de afdeling waar de apparatuur en het materiaal worden opgeslagen die bij de donordieren worden gebruikt, als van de ruimte waar de donordieren worden behandeld;			
II.1.6. zijn afkomstig van donormerries:			
II.1.6.1. die drie maanden (of sinds het binnenbrengen indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking hebben verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisering overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(5)</sup> , in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>– niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>– sinds ten minste twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>– sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul>			
Deel II: Certificering	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.6.2. die afkomstig zijn uit een land van uitvoer dat op de dag van de winning sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis (VS) was;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.6.2. die op vesiculaire stomatitis (VS) zijn onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest die met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1 op 32 is uitgevoerd of aan de hand van een Elisa die overeenkomstig het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 30 dagen vóór de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> op ..... <sup>(6)</sup> is genomen;]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.6.3. die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> tot en met de dag van verzending ervan voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]	
	<sup>(2)</sup> hetzij	[II.1.6.3. die, in geval van ingevroren eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> , de laatste 30 dagen vóór de winning zijn gehouden op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen <sup>(2)</sup> /embryo's <sup>(2)</sup> tot het einde van de 30 dagen durende verplichte opslag in een daarvoor erkende ruimte voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]	

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;</li> <li>– infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle paardachtigen die na de slacht van de besmette dieren overbleven;</li> <li>– vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]</p> <p>II.1.6.4. die gedurende de laatste 30 dagen vóór de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> hebben verbleven op bedrijven waar gedurende ten minste 60 dagen geen enkel van de paardachtigen klinische tekenen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.1.6.5. die gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.1.6.6.1 en II.1.6.6.2 en de datum van winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.1.6.6. die de tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de eisen van de desbetreffende hoofdstukken van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium, waarvan de accreditering gelijkwaardig is aan de in artikel 12 van Verordening (EG) nr. 882/2004<sup>(7)</sup> bedoelde accreditering en geldt voor de hierna bedoelde tests:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.1.6.6.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.1.6.5 bedoelde periode is genomen op .....<sup>(6)</sup>, en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen voor de winning van de voor invoer in de Unie bestemde eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is genomen op .....<sup>(6)</sup>;]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.1.6.5 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen</p> <p>(2) [II.1.6.6.2.1. op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op .....<sup>(6)</sup> en op .....<sup>(6)</sup> in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.1.6.6.2.2. op één tijdstip op .....<sup>(6)</sup> in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]</p> <p>De in de punten II.1.6.6.2.1 en II.1.6.6.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorchengst genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst;</p> <p>II.1.6.7. die, voor zover ondergetekende weet en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de winning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p> <p>II.1.6.8. die op de dag waarop de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> zijn gewonnen, geen klinische tekenen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;</p> <p>II.1.7. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup> na de datum waarop het in vak I.11 beschreven embryowinningsteam<sup>(2)</sup>/embryoproductieteam<sup>(2)</sup> door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer werd erkend;</p> <p>II.1.8. zijn onmiddellijk na de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> verwerkt en gedurende ten minste 30 dagen onder goedgekeurde omstandigheden opgeslagen, en werden vervoerd onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p>II.2. De in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie<sup>(1)</sup>/in-vitrofertilisatie<sup>(2)</sup> met sperma dat voldeed aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en afkomstig was van spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 2, of artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG<sup>(9)</sup> zijn erkend en die gevestigd zijn in een lidstaat van de Unie of in een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land zoals vermeld in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie waaruit de invoer van sperma van geregistreerde paarden, geregistreerde paardachtigen of als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig artikel 4 van die verordening toegestaan is, zoals aangegeven in de kolommen 11, 12 en 13 van bijlage I bij die verordening<sup>(10)(11)</sup>.</p> <p><sup>(12)</sup>[II.3. De voor de productie in vitro van de in deel I beschreven embryo's gebruikte eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG en met name aan de in de punten II.1.1 tot en met II.1.8 van dit certificaat vastgestelde eisen.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van oöcyten en embryo's van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is.</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffende verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: De plaats van verzending is het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, verwerkt en opgeslagen, en dat erkend is overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG en vermeld staat op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: "Type": Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. "Identificatienummer": De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. "Datum van winning/productie": De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen in kolom 1 van bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie vermelde derde landen en delen van het grondgebied daarvan waaruit ook de binnenkomst in de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen is toegestaan zoals aangeduid in kolom 3 van die bijlage.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(4) 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 (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).</p> <p>(5) Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen (PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1).</p> <p>(6) Datum invullen. (Zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting.)</p> <p>(7) Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).</p> <p>(8) De agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin de eicellen of embryo's zijn gewonnen en het sperma voor bevruchting is gebruikt geen paardachtigen of sperma, eicellen of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(9) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van paardachtigen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.</p> <p>(10) De invoer van sperma van paardachtigen is toegestaan uit derde landen die vermeld staan in kolom 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie, mits het sperma in het in kolom 4 omschreven deel van het grondgebied van het derde land is gewonnen van een donorhengst van een in kolom 11, 12 of 13 van die bijlage aangekruiste categorie paardachtigen.</p> <p>(11) Niet van toepassing op eicellen.</p> <p>(12) Schrappen indien geen van de embryo's in de zending door in-vitrofertilisatie van eicellen zijn geproduceerd.</p>
--	---

**LAND****Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY****Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters)

Datum

Hoedanigheid en titel

Stempel

Handtekening

## HOOFDSTUK 65

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN VOORRADEN OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN PAARDACHTIGEN DIE NA 31 AUGUSTUS 2010 EN VOOR 1 OKTOBER 2014 ZIJN GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN DOOR HET EMBRYOWINNINGSTEAM OF EMBRYOPRODUCTIETEAM DAT DE OÖCYTEN OF EMBRYO'S HEEFT GEWONNEN OF GEPRODUCEERD (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU			
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoec-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	ISO-landcode	<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>			
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land		<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land		ISO-landcode
		ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Adres Land	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Adres Land	Registratie-/erkenningsnummer  ISO-landcode
		Registratie-/erkenningsnummer			
		ISO-landcode	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	<b>I.17</b>	
	<b>I.18 Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
	<b>I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
<b>I.20 Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Voor doorvoer  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Voor de interne markt			
		<b>I.23</b>			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

LAND

Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts van het land van uitvoer <sup>(1)</sup> ....., (naam van het land van uitvoer)		
	<p>verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in deel I beschreven eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.2. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup> door het in vak I.11 vermelde team<sup>(3)</sup> dat was erkend en onder toezicht stond overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG en ten minste eenmaal per kalenderjaar door een officiële dierenarts werd gecontroleerd;</p> <p>II.1.3. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup>, verwerkt en opgeslagen in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.4. zijn gewonnen op een plaats die gescheiden is van de andere ruimten of delen van het bedrijf en die in goede staat is en vóór de winning gereinigd en ontsmet is;</p> <p>II.1.5. zijn onderzocht, verwerkt en verpakt in een laboratorium dat niet ligt in een gebied waarvoor verbodsbepalingen of quarantainemaatregelen zoals bedoeld in punt II.1.6 gelden, in een afdeling van dat laboratorium die gescheiden is zowel van de afdeling waar de apparatuur en het materiaal worden opgeslagen die bij de donordieren worden gebruikt, als van de ruimte waar de donordieren worden behandeld;</p> <p>II.1.6. zijn afkomstig van donormerries:</p> <p>II.1.6.1. die de laatste drie maanden (of sinds hun binnenkomst indien zij in de loop van die drie maanden rechtstreeks uit een lidstaat van de Europese Unie zijn ingevoerd) zonder onderbreking hebben verbleven in het land van uitvoer of, in geval van regionalisatie overeenkomstig artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG<sup>(4)</sup>, in het deel van het grondgebied van het land van uitvoer dat in die periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</li> <li>– sinds ten minste twee jaar vrij van Venezolaanse paardenencefalomyelitis was;</li> <li>– sinds ten minste zes maanden vrij van kwade droes en dourine was;</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.2. die afkomstig zijn uit een land van uitvoer dat op de dag van de winning sinds ten minste zes maanden vrij van vesiculaire stomatitis was;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.2. die zijn onderzocht aan de hand van een virusneutralisatietest voor vesiculaire stomatitis die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de 30 dagen vóór de winning is genomen op .....<sup>(5)</sup>, met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1 op 12;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3. die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> tot en met de dag van verzending ervan voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3. die de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die vanaf de dag van de winning van de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> totdat, in geval van ingevroren eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup>, de verplichte opslagperiode van 30 dagen in een daarvoor erkende ruimte was afgelopen, voldeden aan de voorwaarden voor bedrijven van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG, en met name:]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, werden niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood, en het bedrijf was vrij van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– alle typen paardenencefalomyelitis gedurende ten minste zes maanden vanaf de dag waarop de met de ziekte besmette paardachtigen zijn geslacht;</li> <li>– infectieuze anemie bij paarden gedurende ten minste de periode die nodig is om een negatief resultaat te verkrijgen bij een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) die wordt uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van drie maanden zijn genomen van alle paardachtigen die na de slacht van de besmette dieren overbleven;</li> <li>– vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– rabiës gedurende ten minste een maand na het laatste geconstateerde geval;</li> <li>– miltvuur gedurende ten minste 15 dagen na het laatste geconstateerde geval;]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.6.3.1. nadat één van de onderstaande ziekten zich heeft voorgedaan, zijn alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten geslacht of gedood en zijn de ruimten ontsmet, en het bedrijf was sinds ten minste 30 dagen vrij van alle typen paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en rabiës of sinds ten minste 15 dagen in het geval van miltvuur, te rekenen vanaf de dag waarop het ontsmetten van de ruimten na de destructie van de dieren naar behoren was voltooid;]</p> <p>II.1.6.4. die gedurende de laatste 30 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven waar ten minste 60 dagen geen klinische tekenen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden zijn geconstateerd;</p> <p>II.1.6.5. die gedurende ten minste 30 dagen vóór de winning van de eicellen of embryo's en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.1.6.6 en II.1.6.7 en de datum van de winning van de eicellen en embryo's niet natuurlijk zijn gedekt;</p> <p>II.1.6.6. die met negatief resultaat een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden hebben ondergaan die is uitgevoerd op een bloedmonster dat in de laatste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's is genomen op .....<sup>(5)</sup>, en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat de eicellen of embryo's zijn gewonnen<sup>(6)</sup>, is genomen op .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.1.6.7. die een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden hebben ondergaan door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i>, uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's gedurende twee opeenvolgende bronstperioden van de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen zijn genomen, namelijk op .....<sup>(5)</sup> en op .....<sup>(5)</sup>, alsmede op een in één van de bronstperioden op .....<sup>(5)</sup> genomen kweekmonster van de endometriale cervix, met telkens een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p> <p>II.1.6.8. die, voor zover ondergetekende weet en voor zover zij/hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de winning niet in contact zijn gekomen met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke ziekte;</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>II.1.6.9. die op de dag waarop de eicellen<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> zijn gewonnen, geen klinische tekenen van een infectieuze of besmettelijke ziekte vertoonden;</p> <p>II.1.7. zijn gewonnen<sup>(2)</sup>/geproduceerd<sup>(2)</sup> na de datum waarop het in vak I.11 beschreven embryo-winningsteam<sup>(2)</sup>/embryo-productieteam<sup>(2)</sup> door de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer werd erkend;</p> <p>II.1.8. zijn onmiddellijk na de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> verwerkt en gedurende ten minste 30 dagen onder goedgekeurde omstandigheden opgeslagen, en werden vervoerd onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG.</p> <p>II.2. De in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie<sup>(2)</sup>/in-vitrofertilisatie<sup>(2)</sup> met sperma dat voldeed aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en afkomstig was van spermawinningscentra die overeenkomstig artikel 11, lid 2, of artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn erkend en die gevestigd zijn in een lidstaat van de Europese Unie of in een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land zoals vermeld in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/659 van de Commissie waaruit de invoer van sperma van geregistreerde paarden, geregistreerde paardachtigen of als fok- en gebruiksdieren gehouden paardachtigen overeenkomstig artikel 4 van die verordening toegestaan is, zoals aangegeven in de kolommen 11, 12 en 13 van bijlage I bij die verordening<sup>(7)(8)</sup>.</p> <p>II.3. De voor de productie in vitro van de hierboven beschreven embryo's gebruikte eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG en met name aan de in de punten II.1.1 tot en met II.1.8 van dit certificaat vastgestelde eisen<sup>(2)</sup>.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van oöcyten en embryo's van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van de oöcyten en embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: De plaats van verzending is het embryo-winningsteam of embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, verwerkt en opgeslagen, en dat erkend is overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad en vermeld staat op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer.</p> <p>Vak I.24: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.27: "Type": Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. "Identificatienummer": De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. "Datum van winning/productie": De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen in kolom 1 van bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie vermelde derde landen en delen van het grondgebied daarvan waaruit ook de binnenkomst in de Unie van niet voor de slacht bestemde paardachtigen is toegestaan zoals aangeduid in kolom 3 van die bijlage.</p> <p>(2) Schrappen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 17, lid 3, punt b), van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(4) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p> <p>(5) Datum invullen.</p> <p>(6) De agargel-immunodiffusietest (coggingstest) of de Elisa voor infectieuze anemie bij paarden is niet vereist voor donordieren die sinds hun geboorte zonder onderbreking in IJsland hebben verbleven, mits IJsland nog steeds officieel vrij is van infectieuze anemie bij paarden en vóór en tijdens de periode waarin het sperma is gewonnen geen paardachtigen of sperma, oöcyten of embryo's daarvan in IJsland zijn binnengebracht.</p> <p>(7) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit van een voor sperma van paardachtigen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan of door de bevoegde autoriteit van een lidstaat.</p> <p>(8) Niet van toepassing op eicellen.</p>	
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum <span style="float: right;">Hoedanigheid en titel</span></p> <p>Stempel <span style="float: right;">Handtekening</span></p>	

## HOOFDSTUK 66

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE  
NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE  
VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer  Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer  Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	

<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren	
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>				
	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer			
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>				
	<input type="checkbox"/> Levende producten				
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> Voor doorvoer	<b>I.22</b>		<input type="checkbox"/> Voor de interne markt	
	Derde land	ISO-landcode		<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>	<b>I.25</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>	<b>I.26</b>	
<b>I.27</b>	<b>Beschrijving van de zending</b>				
GN-code Type	Soort	Ondersoort/categorie Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Identificatienummer Datum van winning/productie	Hoeveelheid Test

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van paardachtigen en is opgenomen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.1.2. waar een meldingsplicht geldt voor Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het equinearteritisvirus en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.1.1.3. dat/die overeenkomstig artikel 22, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending vrij was van Afrikaanse paardenpest, en waar overeenkomstig artikel 22, lid 4, punt b), van die verordening gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis;</p> <p>II.1.1. is een inrichting</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste 36 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine, en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(4)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van paardachtigen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de dieiergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit dieiergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:                   “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten of embryo's. Alleen verwerkingsinrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>Vak I.12:                   “<i>Plaats van bestemming</i>”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p><u><a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></u></p> <p>Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p><u><a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></u></p> <p>Alleen een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p>
---	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(7) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
	<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p> <p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

## HOOFDSTUK 67

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN DE UNIE VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT HET OPSLAGCENTRUM VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van paardachtigen dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden sperma van paardachtigen dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 30 september 2014 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG;
- voorraden oöcyten en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014 zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG

## (MODEL "EQUI-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU	
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1 Verzender/expporteur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.2 Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a Imsoc-referentie</b>
		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>
		<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>	
	<b>I.5 Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	<b>I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b> ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b> ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b> Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b> Code	
	<b>I.11 Plaats van verzending</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	<b>I.12 Plaats van bestemming</b> Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres  Land ISO-landcode	
	<b>I.13 Plaats van lading</b>	<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>	
	<b>I.15 Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie	<b>I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst</b>	
		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>  Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	

<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b>			
	Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer		
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>			
	<input type="checkbox"/> Levende producten			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> Voor doorvoer	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> Voor de interne markt	
	Derde land	ISO-landcode	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>	<b>I.25</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>	<b>I.26</b>
<b>I.27</b>	<b>Beschrijving van de zending</b>			
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn opgeslagen:</p> <p>II.1.1. bevindt zich in een derde land of gebied of een zone daarvan</p> <p>II.1.1.1. dat/die is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van paardachtigen en is opgenomen in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;</p> <p>II.1.1.2. waar een meldingsplicht geldt voor Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het rabiësvirus, miltvuur, infectie met het equinearteritisvirus en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.1.1.3. dat/die overeenkomstig artikel 22, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending vrij was van Afrikaanse paardenpest, en waar overeenkomstig artikel 22, lid 4, punt b), van die verordening gedurende een periode van ten minste twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending niet systematisch tegen Afrikaanse paardenpest is gevaccineerd;</p> <p>II.1.1.4. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis;</p> <p>II.1.2. is een inrichting</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste 36 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.1. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine;]</p>		

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.2. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van dourine, en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>);]</p> <p><sup>(2)</sup>hetzij [II.1.2.3. waar gedurende een periode van ten minste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de winning<sup>(2)</sup>/productie<sup>(2)</sup> van het sperma<sup>(2)</sup>/de oöcyten<sup>(2)</sup>/de embryo's<sup>(2)</sup> en tot en met de datum van verzending geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en de Commissie heeft het bewakingsprogramma erkend dat in de inrichting van oorsprong ten aanzien van fokpaardachtigen wordt uitgevoerd om de afwezigheid van besmetting gedurende die periode van zes maanden aan te tonen;]</p> <p>II.1.2. is door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied erkend en in de lijst opgenomen;</p> <p>II.1.3. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p>II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en</p> <p><sup>(2)</sup> [in het land van uitvoer gelegen is;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [in .....<sup>(4)</sup> gelegen is, en is/zijn in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die voor de binnenkomst in de Unie van sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/embryo's<sup>(2)</sup> van paardachtigen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. is/zijn naar het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten verplaatst onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:</p> <p><sup>(2)</sup> [model EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model 1 in bijlage III, deel 1, afdeling A, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(5)</sup>;]</p>
--	--

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

<p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 2 in bijlage III, deel 1, afdeling B, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 3 in bijlage III, deel 1, afdeling C, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 4 in bijlage III, deel 1, afdeling D, bij Verordening (EU) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [model 3 in bijlage II, deel 2, afdeling C, bij Besluit 2010/471/EU<sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>en/of</i> [het model in de bijlage bij Beschikking 96/539/EG van de Commissie<sup>(5)</sup>];</p> <p>II.2.3. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>II.2.4. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;</p> <p>II.2.5. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.6. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.7. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van paardachtigen, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11:</p> <p>Vak I.12:</p> <p>Vak I.17:</p> <p>Vak I.19:</p> <p>Vak I.24:</p> <p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p>“Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>“Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>“Type”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo’s, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo’s of gemicromanipuleerde embryo’s.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>(1) Alleen opslagcentra voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(2) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Alleen erkende inrichtingen voor levende producten die overeenkomstig artikel 233, lid 3, van Verordening (EU) 2016/429 zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p>
---	---

## LAND

## Modelcertificaat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Alleen een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan en EU-lidstaten.</p> <p>(5) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo's vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo's is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(6) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(7) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>
<b>Officiële dierenarts</b>	
Naam (in hoofdletters)	
Datum	Hoedanigheid en titel
Stempel	Handtekening

## HOOFDSTUK 68

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN  
DE UNIE VAN ZENDINGEN SPERMA, OÖCYTEN EN EMBRYO'S VAN IN EEN  
GECONSIGNEERDE INRICHTING GEHOUDEN LANDDIEREN DAT IS/DIE ZIJN  
GEWONNEN OF GEPRODUCEERD, VERWERKT EN OPGESLAGEN  
OVEREENKOMSTIG VERORDENING (EU) 2016/429 EN GEDELEGEERDE  
VERORDENING (EU) 2020/692 (MODEL "GP-CONFINED-ENTRY")**

LAND		Diergezondheidscertificaat voor de EU					
<b>Deel I: Beschrijving van de zending</b>	<b>I.1</b>	<b>Verzender/exporteur</b> Naam Adres  Land	<b>I.2</b>	<b>Referentienummer certificaat</b>	<b>I.2a</b>	<b>Imsof-referentie</b>	
		ISO-landcode	<b>I.3</b>	<b>Centrale bevoegde autoriteit</b>	<b>QR-code</b>		
			<b>I.4</b>	<b>Lokale bevoegde autoriteit</b>			
	<b>I.5</b>	<b>Ontvanger/importeur</b> Naam Adres  Land	<b>I.6</b>	<b>Voor de zending verantwoordelijke exploitant</b> Naam Adres  Land			
		ISO-landcode		ISO-landcode			
	<b>I.7</b>	<b>Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9</b>	<b>Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8</b>	<b>Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10</b>	<b>Regio van bestemming</b>	Code	
	<b>I.11</b>	<b>Plaats van verzending</b> Naam Adres  Land	Registratie- /erkenningsnummer	<b>I.12</b>	<b>Plaats van bestemming</b> Naam Adres  Land	Registratie- /erkenningsnummer	ISO-landcode
	<b>I.13</b>	<b>Plaats van lading</b>		<b>I.14</b>	<b>Datum en tijdstip van vertrek</b>		
	<b>I.15</b>	<b>Vervoermiddel</b> <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig  <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig  Identificatie		<b>I.16</b>	<b>Grenscontrolepost van binnenkomst</b>		
				<b>I.17</b>	/		
	<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren		
	<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer</b> Laadkist- of recipiëntnummer	Zegelnummer				
	<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b> <input type="checkbox"/> Levende producten					
	<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer</b>  Derde land	ISO-landcode	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor de interne markt</b>		
			<b>I.23</b>	/			

I.24 Totaal aantal verpakkingen		I.25 Totale hoeveelheid		I.26	
<b>I.27 Beschrijving van de zending</b>					
GN-code	Soort	Ondersoort/categorie		Identificatienummer	Hoeveelheid
Type		Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum	Identificatiemerk	Datum van winning/productie	Test

## LAND

## Modelcertificaat GP-CONFINED-ENTRY

	II. Informatie over de gezondheid	II.a	Referentienummer certificaat	II.b	Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:				
	II.1.	Het/de in deel I beschreven sperma <sup>(1)</sup> /in vivo verkregen embryo's <sup>(1)</sup> /oöcyten <sup>(1)</sup> /in vitro geproduceerde embryo's <sup>(1)</sup> /gemicromanipuleerde embryo's <sup>(1)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en is/zijn verkregen van donordieren die			
	II.1.1.	afkomstig zijn uit een derde land of gebied dat of een zone daarvan die is goedgekeurd voor de binnenkomst in de Unie van de specifieke soort en categorie dieren en is opgenomen in de lijst in bijlage III bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;			
	II.1.2.	afkomstig zijn van een geconsigneerde inrichting in het derde land of gebied of de zone van oorsprong dat/die is opgenomen in een overeenkomstig artikel 29 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie opgestelde lijst van geconsigneerde inrichtingen van waaruit de binnenkomst in de Unie van dieren van specifieke soorten kan worden toegestaan;			
	II.1.3.	niet afkomstig zijn van en niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van een inrichting die zich bevindt in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van een ziekte van categorie A, zoals genoemd in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie, of van een voor de soort waartoe die gehouden landdieren behoren relevante nieuwe ziekte;			
	II.1.4.	afkomstig zijn van een inrichting waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 30 dagen geen melding is gemaakt van een voor de soorten waartoe die gehouden landdieren behoren relevante ziekte van categorie D zoals bedoeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882;			
	II.1.5.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen vóór de winning van het/de voor binnenkomst in de Unie bestemde sperma <sup>(1)</sup> /oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup> in één enkele geconsigneerde inrichting van oorsprong hebben verbleven;			
	<sup>(1)(2)</sup> [II.1.6.	runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen zijn en geïdentificeerd zijn overeenkomstig artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692;] of			
	<sup>(1)(3)</sup> [II.1.6.	andere landdieren dan runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen zijn en geïdentificeerd en geregistreerd zijn overeenkomstig de regels van de geconsigneerde inrichting;]			
	II.1.7.	op de dag van de winning van het sperma <sup>(1)</sup> /de oöcyten <sup>(1)</sup> /de embryo's <sup>(1)</sup> klinisch zijn onderzocht door de voor de activiteiten van de geconsigneerde inrichting verantwoordelijke dierenarts en geen ziektesymptomen vertoonden;			
	II.1.8.	in de mate van het mogelijke gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma <sup>(1)</sup> /de oöcyten <sup>(1)</sup> /de embryo's <sup>(1)</sup> en gedurende de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt.			
	II.2.	Het/de in deel I beschreven sperma <sup>(1)</sup> /oöcyten <sup>(1)</sup> /embryo's <sup>(1)</sup>			
	II.2.1.	is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van			
		<sup>(1)(2)</sup> [artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;]			

## LAND

## Modelcertificaat GP-CONFINED-ENTRY

	<p><sup>(1)(3)</sup>[artikel 119, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en dat merk wordt in vak I.27 vermeld;]</p> <p>II.2.2. wordt/worden in een vervoersrecipiënt geplaatst die:</p> <p>II.2.2.1. vóór de verzending vanuit de geconsigneerde inrichting is verzegeld en genummerd door de voor de activiteiten van de geconsigneerde inrichting verantwoordelijke dierenarts van de inrichting en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;</p> <p>II.2.2.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.2.2.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>[II.2.3. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]</p> <p>II.3. De zending sperma<sup>(1)</sup>/oöcyten<sup>(1)</sup>/embryo's<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. is bestemd voor een geconsigneerde inrichting in de Unie die erkend is overeenkomstig artikel 95 van Verordening (EU) 2016/429;</p> <p>II.3.2. wordt rechtstreeks naar de in vak I.12 vermelde geconsigneerde inrichting vervoerd.</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van sperma, oöcyten en embryo's van in geconsigneerde inrichtingen gehouden landdieren, ook als de Unie niet de eindbestemming van het sperma, de oöcyten en de embryo's is.</p> <p>In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 4, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer, indien dat door de bevoegde autoriteit is toegewezen, de naam en het adres van de geconsigneerde inrichting van verzending van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>Vak I.12: “Plaats van bestemming”: Vermeld de naam, het adres en het unieke erkenningsnummer van de geconsigneerde inrichting van bestemming in de Unie van de zending sperma, oöcyten of embryo's.</p>
--	---

## LAND

## Modelcertificaat GP-CONFINED-ENTRY

<p>Vak I.27:</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Schrappen indien niet van toepassing.</p> <p>(2) Van toepassing op zendingen sperma, oöcyten of embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen.</p> <p>(3) Van toepassing op zendingen sperma, oöcyten of embryo's van andere landdieren dan runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen.</p> <p>(4) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(5) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>	<p>“<i>Type</i>”: Specificeer of het gaat om sperma, in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer, indien dat door de bevoegde autoriteit is toegewezen, de naam en het adres van de geconsigneerde inrichting waar het sperma, de oöcyten of de embryo's van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum</p> <p>Stempel</p>		<p>Hoedanigheid en titel</p> <p>Handtekening</p>

*BIJLAGE III*

Bijlage III bevat de volgende modellen van officiële verklaringen:

Model

AT-TERRE-SEA	Hoofdstuk 1: Model van verklaring van de kapitein van het schip: addendum voor het vervoer van landdieren die de Unie over zee binnenkomen
EQUI-TRANS	Hoofdstuk 2: Model van verklaring voor de overlading van paardachtigen

HOOFDSTUK 1

MODEL VAN VERKLARING VAN DE KAPITEIN VAN HET SCHIP: ADDENDUM VOOR HET VERVOER VAN LANDDIEREN DIE DE UNIE OVER ZEE BINNENKOMEN (MODEL "AT-TERRE-SEA")\*

(Moet worden ingevuld en aan het desbetreffende diergezondheidscertificaat of diergezondheids-/officieel certificaat worden gehecht als het vervoer naar de grens van de Unie geheel of gedeeltelijk per schip gebeurt)

**Verklaring van de kapitein van het schip**

Ondergetekende, kapitein van het schip (naam .....),  
 verklaart dat de in het bijgaande [diergezondheidscertificaat]<sup>(1)</sup> [diergezondheids-/officieel certificaat]<sup>(1)</sup>  
 .....<sup>(3)</sup> bedoelde dieren aan boord van het schip zijn gebleven tijdens de reis van  
 ..... in ..... (*land van uitvoer*) naar ..... in de Europese Unie en  
 dat het schip op weg naar de Europese Unie niet heeft aangelegd op een plaats buiten ..... (*land van  
 uitvoer*), behalve in ..... (*aanloophavens*). Bovendien zijn deze dieren tijdens de reis niet in contact  
 gekomen met andere dieren aan boord met een lagere gezondheidsstatus.

Gedaan te ..... op .....

(haven van aankomst) (datum van aankomst)

Stempel (handtekening van de kapitein)

(naam in blokletters en titel)

\* In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in deze verklaring ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

(1) Schrappen wat niet van toepassing is.  
(2) Vermeld het referentienummer van het certificaat: de door de bevoegde autoriteit van het derde land of het Imsoc toegewezen unieke alfanumerieke code.

## HOOFDSTUK 2

**MODEL VAN VERKLARING VOOR DE OVERLADING VAN PAARDACHTIGEN  
(MODEL "EQUI-TRANS")**

*(Moet worden ingevuld en aan het desbetreffende diergezondheidscertificaat of diergezondheids-/officieel certificaat worden gehecht als tijdens het vervoer naar de grens van de Unie een overlading plaatsvindt van een vliegtuig naar een ander vliegtuig of van een schip naar een ander schip in een land of gebied dat of een zone daarvan die niet in kolom 1 respectievelijk 2 van deel 1 van bijlage III bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie wordt vermeld)*

Volnummer: .....  
Referentienummer air cargo transfer manifest: .....<sup>(1)</sup>

Land waar overlading plaatsvindt: .....

Luchthaven<sup>(2)</sup>/Haven<sup>(2)</sup> van aankomst:  
.....

Datum van aankomst: .....

Datum van overlading: .....

Overdragende vervoerder: .....

Ontvangende vervoerder: .....

Beschrijving van de zending:	Diersoort: ..... Totaal aantal dieren: .....
Referentienummer certificaat <sup>(3)</sup>	Opmerkingen

Ondergetekende, officieel dierenarts<sup>(2)</sup>/douaneambtenaar<sup>(2)</sup> in de bovengenoemde luchthaven<sup>(2)</sup>/haven<sup>(2)</sup>, verklaart dat de overlading onder haar/zijn toezicht heeft plaatsgevonden en dat de volgende voorwaarden werden nageleefd:

- de paardachtigen zijn tijdens de overlading beschermd tegen aanvallen van insecten die vectoren van op paardachtigen overdraagbare ziekten zijn;
- de paardachtigen zijn niet in contact gekomen met paardachtigen met een andere gezondheidsstatus;
- de kisten, containers of vliegtuigstallen en de ruimte eromheen in het compartiment zijn onmiddellijk na het sluiten van de deuren van het vliegtuig<sup>(2)</sup>/het schip<sup>(2)</sup> besproeid met een geschikt insectenwerend middel in combinatie met een insectendodend middel.

De zending is volledig en zonder uitwendig zichtbare gebreken overgeladen, met uitzondering van wat in de kolom "Opmerkingen" wordt vermeld.

Gedaan te ..... op  
.....

..... (handtekening van de officiële dierenarts of douaneambtenaar)	Stempel
..... (naam in blokletters en titel)	

**Toelichting**

In overeenstemming met het akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Europese Unie in deze verklaring ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.

<sup>(1)</sup> Niet invullen indien het een overlading tussen schepen betreft.

<sup>(2)</sup> Schrappen wat niet van toepassing is.

<sup>(3)</sup> Vermeld het referentienummer van het certificaat: de door de bevoegde autoriteit van het derde land of het Imsoc toegewezen unieke alfanumerieke code.

*BIJLAGE IV***Concordantietabel zoals bedoeld in artikel 26, lid 2**

Besluit 2010/470/EU

Besluit 2010/470/EU	Deze verordening
Artikel 1, punt a)	Artikel 12, punten a), b), c) en d)
Artikel 1, punt b)	Artikel 12, punt e), f) en g)
Artikel 1, punt c)	Artikel 10, punten a), b) en c)
Artikel 1, punt d)	Artikel 10, punten d) en e)
Artikel 1, punt e)	Artikel 11, punten c) en d)
Artikel 2, punt a)	Artikel 12, punt a)
Artikel 2, punt b)	Artikel 12, punt b)
Artikel 2, punt c)	Artikel 12, punt c)
Artikel 2, punt d), i)	-
Artikel 2, punt d), ii)	Artikel 12, punt d)
Artikel 3, punt a)	Artikel 12, punt e)
Artikel 3, punt b)	Artikel 12, punt f)
Artikel 3, punt c)	Artikel 12, punt g)
Artikel 4, punt a)	Artikel 10, punt a)
Artikel 4, punt b)	Artikel 10, punt b)
Artikel 4, punt c)	Artikel 10, punt c)
Artikel 5, punt a)	Artikel 10, punt d)
Artikel 5, punt b)	Artikel 10, punt e)
Artikel 6, punt a)	Artikel 11, punt c)
Artikel 6, punt b)	Artikel 11, punt d)
Bijlage I, deel A	Bijlage I, hoofdstuk 46 (model EQUI-SEM-B-INTRA)
Bijlage I, deel B	Bijlage I, hoofdstuk 47 (model EQUI-SEM-C-INTRA)
Bijlage I, deel C	Bijlage I, hoofdstuk 48 (model EQUI-SEM-D-INTRA)
Bijlage I, deel D	Bijlage I, hoofdstuk 54 (model EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
Bijlage II, deel A	Bijlage I, hoofdstuk 50 (model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bijlage II, deel B	Bijlage I, hoofdstuk 51 (model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bijlage II, deel C	Bijlage I, hoofdstuk 52 (model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
Bijlage III, deel A	Bijlage I, hoofdstuk 31 (model OV/CAP-SEM-B-INTRA)
Bijlage III, deel B	Bijlage I, hoofdstuk 32 (model OV/CAP-SEM-C-INTRA)

Bijlage III, deel C	Bijlage I, hoofdstuk 37 (model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
Bijlage IV, deel A	Bijlage I, hoofdstuk 34 (model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bijlage IV, deel B	Bijlage I, hoofdstuk 35 (model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bijlage V, deel A	Bijlage I, hoofdstuk 41 (model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bijlage V, deel B	Bijlage I, hoofdstuk 42 (model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)