**Model animal health certificate for the entry into the Union of DOGS, CATS AND FERRETS (model ”CANIS-FELIS-FERRETS”)**

ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕТО В СЪЮЗА НА КУЧЕТА, КОТКИ И ПОРОВЕ (ОБРАЗЕЦ CANIS-FELIS-FERRETS)

|  |  |
| --- | --- |
| **COUNTRY / ДЪРЖАВА:** Australia | **Animal health certificate to the EU / Ветеринарен здравен сертификат за ЕС** |
| **Part I: Description of consignment / Част I: Описание на пратката** | **I.1** | **Consignor/Exporter/ Изпращач/износител**  |   | **I.2** | **Certificate reference / Референтен номер на сертификата** | **I.2a** | **IMSOC reference / Референтен номер в IMSOC** |
|  | Name / Име |  |  |  |
|  | Address / Адрес |  | **I.3** | **Central Competent Authority / Централен компетентен орган**Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  | **QR CODE / QR КОД** |
|  |  |
|  | Country / ДържаваAustralia | ISO country code / Код по ISO на държаватаAU | **I.4** | **Local Competent Authority / Местен компетентен орган**Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  |  |
| **I.5** | **Consignee/Importer / Получател/вносител** |  | **I.6** | **Operator responsible for the consignment / Оператор, отговарящ за пратката** |  |
|  | Name / Име |  |  | Name / Име |  |
|  | Address / Адрес |  |  | Address / Адрес |  |
|  | Country / Държава | ISO country code /Код по ISO на държавата |  | Country / Държава | ISO country code / Код по ISO на държавата |
| **I.7** | **Country of origin / Държава на произход**Australia | ISO country code / Код по ISO на държаватаAU | **I.9** | **Country of destination / Държава по местоназначение** | ISO country code / Код по ISO на държавата |
| **I.8** | **Region of origin / Регион на произход**Australia | Code / КодAU-0 | **I.10** | **Region of destination / Регион по местоназначение** | Code / Код |
| **I.11** | **Place of dispatch / Място на изпращане** |  | **I.12** | **Place of destination / Местоназначение** |  |
|  | Name / Име | Registration/Approval No / Регистрационен номер/номер на одобрението |  | Name / Име | Registration/Approval No / Регистрационен номер/номер на одобрението |
|  | Address / Адрес |  |  | Address / Адрес |  |
|  | Country / ДържаваAustralia | ISO country code / Код по ISO на държаватаAU |  | Country / Държава | ISO country code / Код по ISO на държавата |
| **I.13** | **Place of loading / Място на товарене** | **I.14** | **Date and time of departure / Дата и час на заминаване** |
| **I.15** | **Means of transport / Транспортно средство** |  |  | **I.16** | **Entry Border Control Post / Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане** |
|  | Aircraft / Въздухоплавателно средство | Vessel / Плавателен съд | **I.17** | **Accompanying documents / Придружаващи документи** |
|  |  |
|  | Railway / жп транспорт | Road vehicle / ППС |  | Type / Вид | Code / Код |
|  | Identification / Идентификация |  | Country / Държава | ISO country code / Код по ISO на държавата |
|  | Commercial document reference / Референтен номер на търговския документ |  |
| **I.18** | **Transport conditions / Условия на транспортиране** | Ambient / Като на околната среда | Chilled / Охладени | Frozen / Замразени |
| **I.19** | **Container number/Seal number / Номер на контейнера/номер на пломбата** |
|  | Container No / Номер на контейнера | Seal No / Номер на пломбата |  |
| **I.20** | **Certified as or for / Сертифицирано като или за** |
|  | Further keeping / Продължаване на отглеждането |  |  |  |
|  |  | Confined establishment / Обособен специализиран животновъден обект |  |  |
|  |  | Quarantine establishment / Обект за карантина |  |  |
|  |  |  | Other / Друго |  |
| **I.21** |  **For transit / За транзитно преминаване** | **I.22** |  **For internal market / За вътрешния пазар** |
|  | Third country / Трета държава | ISO country code / Код по ISO на държавата | **I.23** |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **I.24** | **Total number of packages / Общ брой опаковки** | **I.25** | **Total quantity / Общо количество** | **I.26** | **Total net weight/gross weight (kg) / Общо нетно/брутно тегло (kg)** |
| **I.27** | **Description of consignment / Описание на пратката** |
| CN code / Код по КН | Species / Биологичен вид | Subspecies/Category / Подвид/категория | Sex / Пол | Identification system / Система за идентификация | Identification number / Идентификационен номер | Age / Възраст | Quantity/ Количество |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  | Nature of commodity / Естество на стоката |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | Test / Изследване |  |

| **COUNTRY / ДЪРЖАВА:** Australia | **Certificate model CANIS-FELIS-FERRETS / Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS** |
| --- | --- |
| **Part II: Certification / Част II: Сертификация/удостоверяване** | **II. Health information / Здравна информация** | **II.a**  | **Certificate reference / Референтен номер на сертификата** | **II.b**  | **IMSOC reference / Референтен номер в IMSOC** |
| I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните от пратката, описана в част I:II.1. come from a third country or territory, zone thereof with code: AU - 0(1) which, on the date of issue of this animal health certificate is authorised for the entry into the Union of dogs, cats and ferrets and is listed in Part 1 of Annex VIII to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404;II.1. идват от трета държава или територия или зона от нея с код: AU - 0(1) , от която към датата на издаване на настоящия ветеринарен здравен сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на кучета, котки и порове, и която е включена в списъка част 1 от приложение VIIІ към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;(2) *either* [II.2. have been dispatched to the Union directly from the establishment of origin without passing through any other establishment;](2) *или* [II.2. са изпратени за Съюза директно от животновъдния обект на произход, без да преминават през друг животновъден обект;](2)(3) *or* [II.2. have undergone one single assembly operation in the country or territory, or zone thereof of origin which took place for not more than 6 days in an establishment fulfilling the following requirements:* it is approved for conducting assembly operations of dogs, cats and ferrets by the competent authority in the third country or territory in accordance with Article 10 of Commission Delegated Regulation (EU) 2019/2035;
* it has a unique approval number assigned by the competent authority of the third country or territory;
* it is listed for that purpose by the competent authority of the third country or territory of dispatch to the Union, including the information set out in Article 21 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;
* it complies with the record keeping requirements provided for in Article 73(2), point (a)(iv), of Delegated Regulation (EU) 2020/692;]

(2)(3) *или* [II.2. за тях е имало една-единствена операция по събиране в държавата или територията или зоната от нея на произход, която е отнела не повече от 6 дни, в животновъден обект, който изпълнява следните изисквания:* одобрен е за извършване на операции по събиране на кучета, котки и порове от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;
* има уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;
* включен е в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане за Съюза, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;
* отговаря на изискванията за поддържане на дневници, предвидени в член 73, параграф 2, буква а), подточка iv) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;]

(2)(3) *or* [II.2. have been dispatched from an animal shelter fulfilling the following requirements: * it is approved by the competent authority in the third country or territory in accordance with Article 11 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;
* it has a unique approval number assigned by the competent authority of the third country or territory;
* it is listed for that purpose by the competent authority of the third country or territory of dispatch, including the information provided for in Article 21 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;]

(2)(3) *или* [II.2. са изпратени от приют за животни, който изпълнява следните изисквания: * одобрен е от компетентния орган в третата държава или територия в съответствие с член 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;
* има уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;
* включен е в списък за тази цел от компетентния орган в третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, предоставена в съответствие с член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;]

(3) [II.3. have been loaded for dispatch to the Union on \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_(dd/mm/yyyy) (4) in a means of transport which was cleaned and disinfected prior to loading with a disinfectant authorised by the competent authority in the third country or territory and constructed in such a way that:* animals cannot escape or fall out;
* visual inspection of the space where animals are kept is possible;
* the escape of animal excrements, litter or feed is prevented or minimized;]

(3) [II.3. са натоварени за изпращане за Съюза на \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг)(4) в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:* животните да не могат да избягат или да изпаднат;
* е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;
* е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;]

II.4 have been subjected with negative result to a clinical inspection, carried out by an official veterinarian in the third country or territory, or zone thereof of origin within the last 48 hours prior to the time of loading for dispatch to the Union for the detection of signs indicative of the occurrence of diseases, including the listed diseases referred to in Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/692 relevant for the species and emerging diseases;II.4 са подложени на клиничен преглед с отрицателен резултат, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия или зона от нея на произход през последните 48 часа преди часа на натоварване за изпращане за Съюза за откриване на признаци, показващи поява на болести, включително на болестите от списъка, посочени в приложение І към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и на нововъзникващи болести;(2)*either* [II.5. are destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:(2) *either* [a confined establishment;]](2) *or* [an approved quarantine establishment;]](2)*или* [II.5. са предназначени за директно въвеждане в държавата членка по местоназначение, за да бъдат изолирани в:(2) *или* [обособен специализиран животновъден обект;]](2) *или* [одобрен обект за карантина;]](2 )*or* [II.5. were at least 12 weeks old at the date of vaccination against rabies and at least 21 days have elapsed since the date of completion of the primary anti-rabies vaccination (5) carried out in accordance with the validity requirements set out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council, and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination (6), and:(2 )*или* [II.5. са били на възраст най-малко 12 седмици към датата на ваксинацията против бяс и са изминали най-малко 21 дни от датата на завършването на първоначалната ваксинация против бяс(5), извършена в съответствие с изискванията за валидност, определени в приложение III към Регламент (ЕС) № 576/2013 на Европейския парламент и на Съвета, а всяка последваща реваксинация е била извършена в рамките на срока на валидност на предходната ваксинация(6); и(2)*either* [come from, and in the case of transit are scheduled to transit through, a third country or territory listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below;]](2)*или* [идват от — а в случай на транзитно преминаване, е предвидено по график да преминат транзитно през — трета държава или територия, включена в списъка в приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) № 577/2013 на Комисията, като подробна информация за съответната ваксинация против бяс е предоставена в колони 1—7 от таблицата по-долу;]](2)*or* [come from or are scheduled to transit through a third country or territory not listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013, and: (2)*или* [идват от или е предвидено по график да преминат транзитно през трета държава или територия, която не е включена в списъка в приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) № 577/2013 на Комисията, и: (a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below / подробната информация за съответната(ите) ваксинация(и) против бяс е предоставена в колони 1—7 от таблицата по-долу, (b) a rabies antibody titration test (7), carried out on a blood sample taken by the veterinarian authorised by the competent authority not less than 30 days after the date of the preceding vaccination and at least 3 months prior to the date of issue of this animal health certificate, proved an antibody titre equal to or greater than 0,5 IU/ml (8) and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination, and the date of sampling for testing the immune response are provided in column 8 in the table below:]] / тестът за титруване на антитела срещу бяс(7), извършен върху кръвна проба, взета от ветеринарен лекар, упълномощен от компетентния орган, не по-малко от 30 дни след датата на предходната ваксинация и най-малко 3 месеца преди датата на издаване на настоящия ветеринарен здравен сертификат, е показал титър на антитела, по-голям или равен на 0,5 IU/ml(8), а всяка последваща реваксинация е била извършена в срока на валидност на предходната ваксинация, като датата на вземането на пробата за теста на имунната реакция е посочена в колона 8 от таблицата по-долу:]]

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Transponder / Транспондер** | **Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / Дата на ваксинацията [дд/мм/гггг]** | **Name and manufacturer of vaccine / Наименование и производител на ваксината** | **Batch number / Номер на партидата** | **Validity of vaccination / Валидност на ваксинацията** | **Date of blood sampling [dd/mm/yyyy] / Дата на кръвната проба [дд/мм/гггг]** |
| **Alphanumeric code of the animal / Буквено-цифров код на животното** | **Date of implantation and/or reading (9) [dd/mm/yyyy] / Дата на имплантиране и/или прочитане(9) [дд/мм/гггг]** |
| **From [dd/mm/yyyy] / От [дд/мм/гггг]** | **To [dd/mm/yyyy] / До [дд/мм/гггг]** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

(2)*either* [II.6. include dogs destined for a Member State listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878 and those dogs have been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis*, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with point 2 of Annex XXI to Delegated Regulation (EU) 2020/692 (10) (11) are provided in the table below:(2)*или* [II.6. включват кучета, предназначени за държава членка, включена в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията, и посочените кучета са третирани срещу опаразитяване с *Echinococcus multilocularis*, като данните за третирането, проведено от извършилия го ветеринарен лекар в съответствие с точка 2 от приложение XXI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 (10) (11), са посочени в таблицата по-долу:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / Транспондер или татуировка. Буквено-цифров код на кучето** | **Anti-Echinococcus treatment / Третиране срещу ехинококи (*Echinococcus*)** | **Administering veterinarian / Извършил третирането ветеринарен лекар** |
| **Name and manufacturer of the product / Наименование и производител на продукта** | **Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / Дата [дд/мм/гггг] и час на третирането [00:00 ч.]** | **Name in capitals, stamp and signature / Име с главни букви, печат и подпис** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  | ] |

(2)*or* [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis.*](2)*или* [II.6. включват кучета, които не са третирани срещу опаразитяване с *Echinococcus multilocularis*.](2)*or* [II.6. include dogs destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:(2)*или* [II.6. включват кучета, предназначени за директно въвеждане в държавата членка по местоназначение, за да бъдат изолирани в:(1) *either* [a confined establishment.]](1) *или* [обособен специализиран животновъден обект.]](1) *or* [an approved quarantine establishment.]](1) *или* [одобрен обект за карантина.]]**Notes:**This animal health certificate is intended for commercial entries into the Union of dogs, cats and ferrets, including when they are destined to a confined establishment or to an approved quarantine establishment and when the Union is not the final destination of the animals and for the entry into the Union of dogs, cats and ferrets moved in accordance with Article 5(4) of Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council.In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland/Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to the Union in this animal health certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland.This animal health certificate shall be completed in accordance with the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 4 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235.**Забележки:**Настоящият ветеринарен здравен сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза с търговска цел на кучета, котки и порове, включително когато са предназначени за обособен специализиран животновъден обект или за одобрен обект за карантина и когато Съюзът не е крайното местоназначение на животните, и за въвеждането в Съюза на кучета, котки и порове, придвижвани в съответствие с член 5, параграф 4 от Регламент (ЕС) № 576/2013 на Европейския парламент и на Съвета.В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия ветеринарен здравен сертификат се посочва Съюзът, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.Настоящият ветеринарен здравен сертификат трябва да се попълни в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.**Part I:**Box reference I.20: Certified as or for: Indicate: * "Further keeping" where dogs, cats or ferrets are moved in accordance with Title V of Part II of Delegated Regulation (EU) 2020/692;
* Confined establishment: as defined in Article 4(48) of Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council;
* Approved quarantine establishment: as defined in Article 3(9) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/688;
* "others" where dogs (*Canis lupus familiaris*), cats (*Felis silvestris catus*) or ferrets (*Mustela putorius furo*) are moved in accordance with Article 5(4) of Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council.

**Част I:**Поле I.20: „Сертифицирано като или за“: посочете: * „Продължаване на отглеждането“, когато кучета, котки или порове се придвижват в съответствие с част II, дял V от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
* съгласно определението в член 4, точка 48 от Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета;
* „Обособен специализиран животновъден обект“: съгласно определението в член 3, точка 9 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията;
* „Друго“, когато кучета (*Canis lupus familiaris*), котки (*Felis silvestris catus*) или порове (*Mustela putorius furo*) се придвижват в съответствие с член 5, параграф 4 от Регламент (ЕС) № 576/2013 на Европейския парламент и на Съвета.

**Part II:**(1) Code of the zone as it appears in column 2 of the table in Part 1 of Annex VIII to Implementing Regulation (EU) 2021/404.(2) Delete if not applicable.(3) Not applicable to the movement of dogs, cats and ferrets other than non-commercial movements, kept as pet animals in households that may not be carried out in accordance with the conditions laid down in Article 245(2) or Articles 246(1) and (2) of Regulation (EU) 2016/429.(4) Date of loading: it may not be a date prior to the date of authorisation of the zone for the entry into the Union, or a date in a period when restriction measures have been adopted by the Union against the entries into the Union of those animals from that zone.(5) Any revaccination shall be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.(6) A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the animal health certificate.(7) The rabies antibody titration test referred to in point II.5:- shall be carried out on a sample collected by a veterinarian authorised by the competent authority, at least 30 days after the date of vaccination and 3 months prior to the date of dispatch to the Union*;*- shall measure a level of neutralising antibody to rabies virus in serum equal to or greater than 0,5 IU/ml;- shall be performed by an official laboratory;- shall not be renewed on an animal, which following that test with satisfactory results, has been revaccinated against rabies within the period of validity of a previous vaccination. A certified copy of the official report from the official laboratory on the result of the rabies antibody test referred to in point II.5 shall be attached to the animal health certificate.(8) By certifying this result, the official veterinarian confirms that he has verified, to the best of his ability and where necessary with contacts with the laboratory indicated in the report, the authenticity of the laboratory report on the results of the antibody titration test referred to in point II.5.(9) In conjunction with note (6), the marking of the animals concerned by the implantation of a transponder shall be verified before any entry is made in this animal health certificate and shall always precede any vaccination, or where applicable, testing carried out on those animals.(10) The treatment against infestation with *Echinococcus multilocularis* referred to in point II.6 shall:- be administered by a veterinarian within not more than 48 hours and not less than 24 hours prior to the time of the scheduled dispatch of the dogs to one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878;- consist of an approved medicinal product which contains the appropriate dose of praziquantel or pharmacologically active substances, which alone or in combination, have been proven to reduce the burden of mature and immature intestinal forms of *Echinococcus multilocularis* in the host species concerned.(11) The table referred to in point II.6 shall be used to document the details of a further treatment if administered after the date the animal health certificate was signed and prior to the scheduled entry into one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Implementing Regulation (EU) 2018/878.**Част II:**(1) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение VIII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.(2) Заличете, ако не е приложимо.(3) Не е приложимо за движение на кучета, котки и порове, отглеждани като домашни любимци в домакинства, което е различно от движение с нетърговска цел и не може да бъде извършено в съответствие с условията, определени в член 245, параграф 2 или член 246, параграфи 1 и 2 от Регламент (ЕС) 2016/429.(4) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаване на въвеждането от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането в Съюза на тези животни от посочената зона.(5) Всяка реваксинация трябва да се счита за първоначална ваксинация, ако не е извършена в срока на валидност на предходната ваксинация.(6) Към ветеринарния здравен сертификат трябва да се приложи заверено копие на данните за идентификацията и ваксинацията на съответните животни.(7) Тестът за титруване на антитела срещу бяс, посочен в точка II.5:- трябва да бъде извършен върху проба, взета от упълномощен от компетентния орган ветеринарен лекар, най-малко 30 дни след датата на ваксинацията и 3 месеца преди датата на изпращане за Съюза;- трябва да показва ниво на неутрализиращи антитела срещу вируса на бяс в серума, което е по-високо или равно на 0,5 IU/ml;- трябва да е извършен от официална лаборатория;- не трябва да се прави отново на животно, което, след като е показало задоволителен резултат на теста, е било реваксинирано против бяс в рамките на срока на валидност на предходната ваксинация. Към ветеринарния здравен сертификат трябва да се приложи заверено копие на официалния доклад от официалната лаборатория за резултата от теста за антитела срещу бяс, посочен в точка II.5.(8) Със заверката на този резултат официалният ветеринарен лекар потвърждава, че е проверил, в рамките на възможностите си и ако е необходимо — чрез контакт с посочената в доклада лаборатория, автентичността на лабораторния доклад за резултатите от теста за титруване на антитела, посочен в точка II.5.(9) Във връзка с бележка под линия (6) маркировката на съответните животни чрез имплантиране на транспондер трябва да се провери, преди да бъде попълнена каквато и да е информация в настоящия ветеринарен здравен сертификат, и винаги трябва да предшества всяка една ваксинация или, когато е приложимо, всяко провеждане на изследвания/тестове, на които се подлагат тези животни.(10) Третирането срещу опаразитяване с *Echinococcus multilocularis*, посочено в точка II.6, трябва:- да бъде проведено от ветеринарен лекар в рамките на не повече от 48 часа и не по-малко от 24 часа преди часа на планираното изпращане на кучетата за някоя от държавите членки или части от тях, включени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията;- да бъде извършено с одобрен лекарствен продукт, който съдържа подходящата доза празиквантел или фармакологично активни вещества, които, отделно или в комбинация с други, доказано намаляват наличието на зрели и незрели чревни форми на *Echinococcus multilocularis* в съответния вид гостоприемник.(11) Таблицата, посочена в точка II.6, трябва да се използва за документиране на данните за допълнително третиране, ако то е извършено след датата на подписване на ветеринарния здравен сертификат и преди планираното въвеждане в някоя от държавите членки или части от тях, включени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878. |
| **Official veterinarian / Официален ветеринарен лекар** |
| Name (in capital letters) / Име (с главни букви) |  |  |  |
| Date / Дата |  | Qualification and title / Квалификация и длъжност |  |
| Stamp / Печат |  | Signature / Подпис |  |