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

*Predložak certifikata o zdravlju životinja za ulazak u Uniju PASA, MAČAKA I PITOMIH VRETICA (Predložak „CANIS-FELIS-FERRETS”)*

|  |  |
| --- | --- |
| **COUNTRY / *ZEMLJA:*** Australia | **Animal health certificate to the EU / *Certifikat o zdravlju životinja za EU*** |
| **Part I: Description of consignment / *Dio I.: Opis pošiljke*** | **I.1** | **Consignor/Exporter / *Pošiljatelj/izvoznik*** |   | **I.2** | **Certificate reference / *Referentni broj certifikata*** | **I.2a** | **IMSOC reference / *Referentni broj u sustavu IMSOC*** |
|  | Name / *Ime* |  |  |  |
|  | Address / *Adresa* |  | **I.3** | **Central Competent Authority / *Središnje nadležno tijelo***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  | **QR CODE / *QR KÔD*** |
|  |  |
|  | Country/ *Zemlja*Australia | ISO country code / *ISO oznaka zemlje*AU | **I.4** | **Local Competent Authority / *Lokalno nadležno tijelo***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  |  |
| **I.5** | **Consignee/Importer / *Primatelj/uvoznik*** |  | **I.6** | **Operator responsible for the consignment / *Subjekt odgovoran za pošiljku*** |  |
|  | Name / *Ime* |  |  | Name / *Ime* |  |
|  | Address / *Adresa* |  |  | Address / *Adresa* |  |
|  | Country / *Zemlja* | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* |  | Country / *Zemlja* | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* |
| **I.7** | **Country of origin / *Zemlja podrijetla***Australia | ISO country code / *ISO oznaka zemlje*AU | **I.9** | **Country of destination / *Zemlja odredišta*** | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* |
| **I.8** | **Region of origin / *Regija podrijetla***Australia | Code / *Oznaka*AU-0 | **I.10** | **Region of destination / *Regija odredišta*** | Code / *Oznaka* |
| **I.11** | **Place of dispatch / *Mjesto otpreme*** |  | **I.12** | **Place of destination / *Mjesto odredišta*** |  |
|  | Name / *Ime* | Registration/Approval No / *Registracijski broj/broj odobrenja* |  | Name / *Ime* | Registration/Approval No / *Registracijski broj/broj odobrenja* |
|  | Address / *Adresa* |  |  | Address / *Adresa* |  |
|  | Country / *Zemlja*Australia | ISO country code / *ISO oznaka zemlje*AU |  | Country / *Zemlja* | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* |
| **I.13** | **Place of loading / *Mjesto utovara*** | **I.14** | **Date and time of departure / *Datum i vrijeme otpreme*** |
| **I.15** | **Means of transport / *Prijevozno sredstvo*** |  |  | **I.16** | **Entry Border Control Post / *Ulazna granična kontrolna postaja*** |
|  | Aircraft / *Zrakoplov* | Vessel / *Plovilo* | **I.17** | **Accompanying documents / *Prateći dokumenti*** |
|  |  |
|  | Railway / *Željeznica* | Road vehicle / *Cestovno vozilo* |  | Type / *Vrsta* | Code / *Oznaka* |
|  | Identification / *Identifikacija* |  | Country / *Zemlja* | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* |
|  | Commercial document reference / *Referentni broj komercijalne isprave* |  |
| **I.18** | **Transport conditions / *Uvjeti prijevoza*** | Ambient / *Sobna temperatura* | Chilled / *Rashlađeno* | Frozen / *Zamrznuto* |
| **I.19** | **Container number/Seal number / *Broj kontejnera/plombe*** |
|  | Container No / *Broj kontejnera* | Seal No / *Broj plombe* |  |
| **I.20** | **Certified as or for / *Certificirano kao ili za*** |
|  | Further keeping / *Daljnje držanje* |  |  |  |
|  |  | Confined establishment / *Zatvoreni objekt* |  |  |
|  |  | Quarantine establishment / *Karantenski objekt* |  |  |
|  |  |  | Other / *Ostalo* |  |
| **I.21** |  **For transit / *Za provoz*** | **I.22** |  **For internal market / *Za unutarnje tržište*** |
|  | Third country / *Treća zemlja* | ISO country code / *ISO oznaka zemlje* | **I.23** |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **I.24** | **Total number of packages / *Ukupni broj paketâ*** | **I.25** | **Total quantity / *Ukupna količina*** | **I.26** | **Total net weight/gross weight (kg) / *Ukupna neto masa/bruto masa (kg)*** |
| **I.27** | **Description of consignment / *Opis pošiljke*** |
| CN code / *Oznaka KN* | Species / *Vrsta* | Subspecies/Category / *Podvrsta/kategorija* | Sex / *Spol* | Identification system / *Identifikacijski sustav* | Identification number / *Identifikacijski broj* | Age / *Dob* | Quantity / *Količina* |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  | Nature of commodity / *Vrsta robe* |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | Test / *Test* |  |

| **COUNTRY / *ZEMLJA:*** Australia | **Certificate model CANIS-FELIS-FERRETS / *Predložak certifikata CANIS-FELIS-FERRETS*** |
| --- | --- |
| **Part II: Certification / *Dio II.: Certificiranje*** | **II. Health information / *Podaci o zdravstvenom stanju*** | **II.a**  | **Certificate reference / *Referentni broj certifikata*** | **II.b**  | **IMSOC reference / *Referentni broj u sustavu IMSOC*** |
| I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / *Ja, dolje potpisani službeni veterinar, potvrđujem da životinje iz pošiljke opisane u dijelu 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. dolaze iz treće zemlje ili područja, ili njihove zone, s oznakom: AU - 0(1) iz koje je na datum izdavanja ovog certifikata o zdravlju životinja odobren ulazak u Uniju pasa, mačaka i pitomih vretica i koja je uvrštena na popis u dijelu 1. Priloga VIII. Provedbenoj uredbi Komisije (EU) 2021/404;*(2) *either* [II.2. have been dispatched to the Union directly from the establishment of origin without passing through any other establishment;]*(2) ili [II.2. otpremljene su u Uniju izravno iz objekta podrijetla bez prolaska kroz drugi objekt;]*(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) ili [II.2. podvrgnute su jednoj operaciji okupljanja u zemlji ili području, ili njihovoj zoni, podrijetla koja je trajala najdulje šest dana u objektu koji udovoljava sljedećim zahtjevima:** *nadležno tijelo treće zemlje ili područja odobrilo ga je za obavljanje operacija okupljanja pasa, mačaka i pitomih vretica u skladu s člankom 10. Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/2035,*
* *ima jedinstveni broj odobrenja koji je dodijelilo nadležno tijelo treće zemlje ili područja,*
* *za tu ga je svrhu uvrstilo na popis nadležno tijelo treće zemlje ili područja otpreme u Uniju, uključujući podatke iz članka 21. Delegirane uredbe (EU) 2019/2035,*
* *ispunjava zahtjeve u pogledu vođenja evidencije iz članka 73. stavka 2. točke (a) podtočke iv. Delegirane uredbe (EU) 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) ili [II.2. otpremljene su iz skloništa za životinje koje udovoljava sljedećim zahtjevima:* * *odobrilo ga je nadležno tijelo treće zemlje ili područja u skladu s člankom 11. Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/2035,*
* *ima jedinstveni broj odobrenja koji je dodijelilo nadležno tijelo treće zemlje ili područja,*
* *za tu ga je svrhu uvrstilo na popis nadležno tijelo treće zemlje ili područja otpreme, uključujući podatke iz članka 21. Delegirane uredbe (EU) 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. utovarene su za otpremu u Uniju \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_(dd/mm/gggg) (4) u prijevozno sredstvo koje je prije utovara očišćeno i dezinficirano dezinfekcijskim sredstvom koje je odobrilo nadležno tijelo treće zemlje ili područja i konstruirano je tako da:** *životinje ne mogu pobjeći ili ispasti,*
* *moguć je vizualni pregled prostora u kojem se drže životinje,*
* *nije moguće ili je ograničeno ispadanje životinjskog izmeta, stelje ili hrane za životinje;]*

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 podvrgnute su, s negativnim rezultatima, kliničkoj inspekciji koju je obavio službeni veterinar u trećoj zemlji ili području, ili njihovoj zoni, podrijetla tijekom posljednjih 48 sati prije utovara za otpremu u Uniju radi otkrivanja znakova koji upućuju na prisutnost bolesti, uključujući bolesti s popisa iz Priloga I. Delegiranoj uredbi (EU) 2020/692 relevantne za vrstu i emergentne bolesti;*(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) ili [II.5. namijenjene su izravnom ulasku u državu članicu odredišta u kojoj će biti stavljene u izolaciji u:**(2) ili [zatvorenom objektu;]]**(2) ili [odobrenom karantenskom objektu;]]*(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 )ili [II.5. na datum cijepljenja protiv bjesnoće bile su stare najmanje 12 tjedana te je protekao najmanje 21 dan od datuma završetka primarnog cijepljenja protiv bjesnoće (5), koje je provedeno u skladu sa zahtjevima u pogledu valjanosti cijepljenja iz Priloga III. Uredbi (EU) br. 576/2013 Europskog parlamenta i Vijeća, a docjepljivanje je provedeno u razdoblju valjanosti prethodnog cijepljenja (6), i:*(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) ili [dolaze iz treće zemlje ili područja, ili je planiran njihov provoz kroz treću zemlju ili područje, koji su uvršteni na popis u Prilogu II. Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 577/2013, a pojedinosti o relevantnim cijepljenjima protiv bjesnoće navedene su u stupcima od 1. do 7. tablice u nastavku;]]*(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) ili [dolaze iz treće zemlje ili područja, ili je planiran njihov provoz kroz treću zemlju ili područje, koji nisu uvršteni na popis u Prilogu II. Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 577/2013, i:* (a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below / *pojedinosti o relevantnim cijepljenjima protiv bjesnoće navedene su u stupcima od 1. do 7. tablice u nastavku*, (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:]] / *test titracije protutijela na bjesnoću (7), proveden na uzorku krvi koji je uzeo veterinar kojeg je ovlastilo nadležno tijelo najmanje 30 dana nakon datuma prethodnog cijepljenja i najmanje tri mjeseca prije datuma izdavanja ovog certifikata o zdravlju životinja, pokazao je titar protutijela od najmanje 0,5 IU/ml (8) i docjepljivanje je provedeno u razdoblju valjanosti prethodnog cijepljenja, a datum uzorkovanja za testiranje imunološkog odgovora naveden je u stupcu 8. u tablici u nastavku:]]*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Transponder / *Transponder*** | **Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / *Datum cijepljenja [dd/mm/gggg]*** | **Name and manufacturer of vaccine / *Naziv i proizvođač cjepiva*** | **Batch number / *Broj serije*** | **Validity of vaccination / *Valjanost cijepljenja*** | **Date of blood sampling [dd/mm/yyyy] / *Datum uzimanja uzorka krvi [dd/mm/gggg]*** |
| **Alphanumeric code of the animal / *Alfanumerička oznaka životinje*** | **Date of implantation and/or reading (9) [dd/mm/yyyy] / *Datum ugradnje i/ili očitanja (9) [dd/mm/gggg]*** |
| **From [dd/mm/yyyy] / *od [dd/mm/gggg]*** | **To [dd/mm/yyyy] / *do [dd/mm/gggg]*** |
| 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) ili [II.6. uključuju pse namijenjene državi članici s popisa u Prilogu Provedbenoj uredbi Komisije (EU) 2018/878 i ti su psi tretirani protiv infestacije trakavicom Echinococcus multilocularis, a pojedinosti o lijeku koji je dao veterinar u skladu s točkom 2. Priloga XXI. Delegiranoj uredbi (EU) 2020/692 (10) (11) navedene su u tablici u nastavku:*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / *Transponder ili tetovaža Alfanumerička oznaka psa*** | **Anti-Echinococcus treatment / *Tretiranje protiv ehinokoka*** | **Administering veterinarian / *Veterinar koji je dao lijek*** |
| **Name and manufacturer of the product / *Naziv i proizvođač lijeka*** | **Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / *Datum [dd/mm/gggg] i vrijeme [00:00] davanja lijeka*** | **Name in capitals, stamp and signature / *Ime velikim tiskanim slovima, pečat i potpis*** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  | ] |

(2)*or* [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis.*]*(2) ili [II.6. uključuju pse koji nisu tretirani protiv infestacije trakavicom Echinococcus multilocularis.]*(2)*or* [II.6. include dogs destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:*(2) ili [II.6. uključuju pse koji su namijenjeni izravnom ulasku u državu članicu odredišta u kojoj će biti stavljeni u izolaciji u:*(1) *either* [a confined establishment.]]*(1) ili [zatvorenom objektu.]]*(1) *or* [an approved quarantine establishment.]]*(1) ili [odobrenom karantenskom objektu.]]***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.***Napomene:****Ovaj certifikat o zdravlju životinja namijenjen je za komercijalni ulazak u Uniju pasa, mačaka i pitomih vretica, uključujući ako su namijenjeni zatvorenom objektu ili odobrenom karantenskom objektu te ako Unija nije krajnje odredište životinja, te za ulazak u Uniju pasa, mačaka i pitomih vretica koji se premještaju u skladu s člankom 5. stavkom 4. Uredbe (EU) br. 576/2013 Europskog parlamenta i Vijeća.**U skladu sa Sporazumom o povlačenju Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske iz Europske unije i Europske zajednice za atomsku energiju, a posebno člankom 5. stavkom 4. Protokola o Irskoj/Sjevernoj Irskoj u vezi s Prilogom 2. tom protokolu, upućivanja na Uniju u ovom certifikatu o zdravlju životinja uključuju Ujedinjenu Kraljevinu u vezi sa Sjevernom Irskom.**Ovaj certifikat o zdravlju životinja ispunjava se u skladu s napomenama za ispunjavanje certifikata navedenima u poglavlju 4. Priloga I. Provedbenoj uredbi Komisije (EU) 2020/2235.***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.

***Dio I.:****Rubrika I.20.: Certificirano kao ili za: navesti:* * *„Daljnje držanje” ako se psi, mačke ili pitome vretice premještaju u skladu s dijelom II. glavom V. Delegirane uredbe (EU) 2020/692,*
* *Zatvoreni objekt: kako je definiran u članku 4. točki 48. Uredbe (EU) 2016/429 Europskog parlamenta i Vijeća,*
* *Odobreni karantenski objekt: kako je definiran u članku 3. točki 9. Delegirane uredbe Komisije (EU) 2020/688,*
* *„Ostalo” ako se psi (Canis lupus familiaris), mačke (Felis silvestris catus) ili pitome vretice (Mustela putorius furo) premještaju u skladu s člankom 5. stavkom 4. Uredbe (EU) br. 576/2013 Europskog parlamenta i Vijeća.*

**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. ***Dio II.:****(1) Oznaka zone kako je navedena u stupcu 2. tablice u dijelu 1. Priloga VIII. Provedbenoj uredbi (EU) 2021/404.**(2) Nepotrebno izbrisati.**(3) Ne primjenjuje se na premještanja pasa, mačaka i pitomih vretica, osim nekomercijalnih premještanja, koji se drže kao kućni ljubimci u kućanstvima, koja se ne mogu provesti u skladu s uvjetima iz članka 245. stavka 2. ili članka 246. stavaka 1. i 2. Uredbe (EU) 2016/429.**(4) Datum utovara: ne može biti raniji od datuma odobrenja zone za ulazak u Uniju ili biti unutar razdoblja tijekom kojeg su na snazi bile Unijine mjere ograničenja ulaska u Uniju tih životinja iz te zone.**(5) Svako docjepljivanje smatra se primarnim cijepljenjem ako nije provedeno u razdoblju valjanosti prethodnog cijepljenja.**(6) Certifikatu o zdravlju životinja prilaže se ovjerena preslika s podacima o identifikaciji i cijepljenju životinja.**(7) Test titracije protutijela na bjesnoću iz točke II.5.:**- provodi se na uzorku koji je uzeo veterinar kojeg je odobrilo nadležno tijelo najmanje 30 dana nakon datuma cijepljenja i tri mjeseca prije datuma otpreme u Uniju,**- mora pokazati razinu neutralizirajućih protutijela na virus bjesnoće u serumu od najmanje 0,5 IU/ml,**- provodi se u službenom laboratoriju,**- ne ponavlja se na životinji koja je, nakon provedenog testa sa zadovoljavajućim rezultatima, ponovno cijepljena protiv bjesnoće u razdoblju valjanosti primarnog cijepljenja.* *Certifikatu o zdravlju životinja prilaže se ovjerena preslika službenog izvješća službenog laboratorija o rezultatima testa protutijela na bjesnoću iz točke II.5.**(8) Ovjeravanjem tih rezultata službeni veterinar potvrđuje da je na najbolji mogući način provjerio autentičnost laboratorijskog izvješća o rezultatima testa titracije protutijela iz točke II.5., prema potrebi stupanjem u kontakt s laboratorijem navedenim u izvješću.**(9) U vezi s napomenom (6), označivanje navedenih životinja ugradnjom transpondera provjerava se prije svakog unosa u ovaj certifikat o zdravlju životinja te prije svakog cijepljenja ili, ako je primjenjivo, testiranja tih životinja.**(10) Tretiranje protiv infestacije trakavicom Echinococcus multilocularis iz točke II.6.:**- provodi veterinar u roku od najviše 48 sati i najmanje 24 sata prije trenutka planirane otpreme pasa u jednu od država članica ili njezine dijelove s popisa u Prilogu Provedbenoj uredbi Komisije (EU) 2018/878,**- sastoji se od odobrenog lijeka koji sadržava odgovarajuću dozu prazikvantela ili farmakološki djelatnih tvari koje same ili u kombinaciji dokazano smanjuju broj zrelih i nezrelih crijevnih oblika Echinococcus multilocularis u vrsti domaćinu.**(11) Tablica iz točke II.6. koristi se za dokumentiranje pojedinosti o dodatnom tretiranju koje je provedeno nakon datuma potpisivanja certifikata o zdravlju životinja i prije planiranog ulaska u jednu od država članica ili njezine dijelove s popisa u Prilogu Provedbenoj uredbi Komisije (EU) 2018/878.* |
| **Official veterinarian / *Službeni veterinar*** |
| Name (in capital letters) / *Ime (velikim tiskanim slovima)* |  |  |  |
| Date / *Datum* |  | Qualification and title / *Zvanje i titula* |  |
| Stamp / *Pečat* |  | Signature / *Potpis* |  |