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

*Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter (model "CANIS-FELIS-FERRETS")*

|  |  |
| --- | --- |
| **COUNTRY / LAND:** Australia | **Animal health certificate to the EU / *Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU*** |
| **Part I: Description of consignment / Del I: Beskrivelse af sendingen** | **I.1** | **Consignor/Exporter / *Afsender/Eksportør*** |   | **I.2** | **Certificate reference / *Certifikatets referencenr.*** | **I.2a** | **IMSOC reference / *IMSOC-reference*** |
|  | Name / *Navn* |  |  |  |
|  | Address / *Adresse* |  | **I.3** | **Central Competent Authority / *Central kompetent myndighed***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  | **QR CODE / *QR-kode*** |
|  |  |
|  | Country / *Land*Australia | ISO country code / *ISO-landekode*AU | **I.4** | **Local Competent Authority/ *Lokal kompetent myndighed***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  |  |
| **I.5** | **Consignee/Importer / *Modtager/Importør*** |  | **I.6** | **Operator responsible for the consignment / *Operatør, der er ansvarlig for sendingen*** |  |
|  | Name / *Navn* |  |  | Name / *Navn* |  |
|  | Address / *Adresse* |  |  | Address / *Adresse* |  |
|  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-landekode* |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-landekode* |
| **I.7** | **Country of origin / *Oprindelsesland***Australia | ISO country code / *ISO-landekode*AU | **I.9** | **Country of destination / *Bestemmelsesland*** | ISO country code / *ISO-landekode* |
| **I.8** | **Region of origin / *Oprindelsesregion***Australia | Code / *Kode*AU-0 | **I.10** | **Region of destination / *Bestemmelsesregion*** | Code / *Kode* |
| **I.11** | **Place of dispatch / *Afsendelsessted*** |  | **I.12** | **Place of destination / *Bestemmelsessted*** |  |
|  | Name / *Navn* | Registration/Approval No / *Registrerings-/godkendelsesnr.* |  | Name / *Navn* | Registration/Approval No / *Registrerings-/godkendelsesnr.* |
|  | Address / *Adresse* |  |  | Address / *Adresse* |  |
|  | Country / *Land*Australia | ISO country code / *ISO-landekode*AU |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-landekode* |
| **I.13** | **Place of loading / *Indladningssted*** | **I.14** | **Date and time of departure / *Dato og klokkeslæt for afgang*** |
| **I.15** | **Means of transport / *Transportmidler*** |  |  | **I.16** | **Entry Border Control Post / *Indgangsgrænsekontrolsted*** |
|  | Aircraft / *Fly* | Vessel / *Skib* | **I.17** | **Accompanying documents / *Ledsagedokumenter*** |
|  |  |
|  | Railway / *Togvogn* | Road vehicle / *Vejkøretøj* |  | Type / *Type* | Code / *Kode* |
|  | Identification / *Identifikation* |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-landekode* |
|  | Commercial document reference / *Handelsdokumentreference:* |  |
| **I.18** | **Transport conditions / *Transportbetingelser*** | Ambient / *Omgivelse* | Chilled / *Nedkølet* | Frozen / *Frosset* |
| **I.19** | **Container number/Seal number / *Containernr./forseglingsnr.*** |
|  | Container No / *Containernr.* | Seal No / *Forseglingsnr.* |  |
| **I.20** | **Certified as or for / *Attesteret som/til*** |
|  | Further keeping / *Yderligere opdræt* |  |  |  |
|  |  | Confined establishment / *Afgrænset virksomhed* |  |  |
|  |  | Quarantine establishment / *Karantænestation* |  |  |
|  |  |  | Other / *Andet* |  |
| **I.21** |  **For transit / *Til transit*** | **I.22** |  **For internal market / *Til det indre marked*** |
|  | Third country / *Tredjeland* | ISO country code / *ISO-landekode* | **I.23** |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **I.24** | **Total number of packages / *Samlet antal kolli*** | **I.25** | **Total quantity / *Samlet mængde*** | **I.26** | **Total net weight/gross weight (kg) / *Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)*** |
| **I.27** | **Description of consignment / *Beskrivelse af sendingen*** |
| CN code / *KN-kode* | Species / *Art* | Subspecies/Category / *Underart/kategori* | Sex / *Køn* | Identification system / *Identifikationssystem* | Identification number / *Identifikationsnr.* | Age / *Alder* | Quantity / *Mængde* |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  | Nature of commodity / *Varens art* |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | Test / *Test* |  |

| **COUNTRY / *LAND***: Australia | **Certificate model CANIS-FELIS-FERRETS / *Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS*** |
| --- | --- |
| **Part II: Certification / *Del II: Attest*** | **II. Health information / *Sundhedsoplysninger*** | **II.a**  | **Certificate reference / *Certifikatets referencenr.*** | **II.b**  | **IMSOC reference / *IMSOC-reference*** |
| I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / *Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at dyrene i sendingen, der er beskrevet i del 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. kommer fra et tredjeland eller territorium eller en zone deri med koden: AU - 0(1), hvorfra det på datoen for udstedelse af dette dyresundhedscertifikat er tilladt at indføre hunde, katte og fritter til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag VIII til Kommissionens gennemførelsesforordning (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) enten [II.2. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]*(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) eller [II.2. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseslandet, -territoriet eller -zonen af højst 6 dages varighed på en virksomhed, der opfylder følgende krav:** *Den er af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hunde, katte og fritter i overensstemmelse med artikel 10 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.*
* *Den har et unikt godkendelsesnummer tildelt af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet.*
* *Den er af den kompetente myndighed i tredjelandet eller -territoriet for afsendelse til Unionen opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.*
* *Den opfylder kravene vedrørende føring af fortegnelser i artikel 73, stk. 2, litra a), nr. iv), i delegeret forordning (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) eller [II.2. er blevet afsendt fra et dyreinternat, der opfylder følgende krav:* * *Det er godkendt af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet i overensstemmelse med artikel 11 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.*
* *Det har et unikt godkendelsesnummer tildelt af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet.*
* *Det er opført på en liste til dette formål af den kompetente myndighed i afsendelsestredjelandet eller -territoriet, som indeholder de oplysninger, der er omhandlet i artikel 21 i delegeret forordning (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. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/åååå)(4) på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:** *dyr ikke kan slippe ud eller falde ud*
* *der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr*
* *udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres]*

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 er med negativt resultat blevet underkastet en klinisk inspektion, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet, -territoriet eller zonen deri inden for de sidste 48 timer før tidspunktet for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, til påvisning af tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, og nye sygdomme*(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) enten [II.5. er bestemt til direkte indførsel til bestemmelsesmedlemsstaten med henblik på isolation på:**(2) enten [en afgrænset virksomhed]]**(2) eller [en godkendt karantænestation]]*(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 )eller [II.5. var mindst 12 uger gamle på datoen for rabiesvaccinationen, og der er gået mindst 21 dage siden datoen for afslutningen af den primære rabiesvaccination (5), som er givet i overensstemmelse med gyldighedskravene i bilag III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013, og en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination (6), og*(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) enten [kommer fra et område eller, i tilfælde af transit, er bestemt til transit gennem et tredjeland eller -territorium, der er opført i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013, og der er angivet nærmere oplysninger om de/den relevant(e) rabiesvaccination(er) i kolonne 1-7 i skemaet nedenfor]]*(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) eller [kommer fra eller er bestemt til transit gennem et tredjeland eller -territorium, der ikke er opført i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013, og* (a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below, *a) der er angivet nærmere oplysninger om de/den relevant(e) rabiesvaccination(er) i kolonne 1-7 i skemaet nedenfor* (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:]]*b) der er udført en rabies-antistoftitreringstest(7), hvor der er påvist en antistoftiter på mindst 0,5 IU/ml(8), udført på en blodprøve, som er udtaget af den dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, mindst 30 dage efter datoen for den foregående vaccination og mindst 3 måneder før datoen for udstedelse af dette dyresundhedscertifikat; en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination, og datoen for udtagning af prøven til testning af immunresponset er angivet i kolonne 8 i skemaet nedenfor:]]*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Transponder / *Transponder*** | **Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / *Vaccinationsdato [dd/mm/åååå]*** | **Name and manufacturer of vaccine / *Vaccinens navn og producent*** | **Batch number / *Batchnr.*** | **Validity of vaccination / *Vaccinationens gyldighed*** | **Date of blood sampling [dd/mm/yyyy] / *Dato for udtagning af blodprøven [dd/mm/åååå]*** |
| **Alphanumeric code of the animal / *Dyrets alfanumeriske kode*** | **Date of implantation and/or reading (9) [dd/mm/yyyy] / *Dato for anbringelse og/eller aflæsning(9)[dd/mm/åååå]*** |
| **From [dd/mm/yyyy] / *Fra [dd/mm/åååå]*** | **To [dd/mm/yyyy] / *Til [dd/mm/åååå]*** |
| 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) enten [II.6. omfatter hunde, som er bestemt til en medlemsstat, der er opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878, og disse hunde er behandlet mod infestering med Echinococcus multilocularis, og der er angivet nærmere oplysninger om den dyrlægebehandling, der er foretaget i henhold til punkt 2 i bilag XXI til delegeret forordning (EU) 2020/692(10)(11), i skemaet nedenfor*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / *Transponder eller tatovering Hundens alfanumeriske kode*** | **Anti-Echinococcus treatment / *Echinokokbehandling*** | **Administering veterinarian / *Behandlende dyrlæge*** |
| **Name and manufacturer of the product / *Produktets navn og producent*** | **Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / *Behandlingsdato [dd/mm/åååå] og -klokkeslæt [00:00]*** | **Name in capitals, stamp and signature / *Navn med blokbogstaver, stempel og underskrift*** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  | ] |

(2)*or* [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis.*]*(2) eller [II.6. omfatter hunde, som ikke er behandlet mod infestering med Echinococcus multilocularis.]*(2)*or* [II.6. include dogs destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:*(2) eller [II.6. omfatter hunde, som er bestemt til direkte indførsel til bestemmelsesmedlemsstaten med henblik på isolation på:*(1) *either* [a confined establishment.]]*(1) enten [en afgrænset virksomhed.]]*(1) *or* [an approved quarantine establishment.]]*(1) eller [en godkendt karantænestation.]]***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.***Bemærkninger:****Dette dyresundhedscertifikat anvendes ved kommerciel indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter, også når de er bestemt til en afgrænset virksomhed eller til en godkendt karantænestation, og når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene, og ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter, der flyttes i overensstemmelse med artikel 5, stk. 4, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013.**I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Unionen i dette dyresundhedscertifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.**Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.***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.

***Del I:****Rubrik I.20: Attesteret som/til: Angiv* * *"Yderligere opdræt", når hunde, katte eller fritter flyttes i overensstemmelse med del II, afsnit V, i delegeret forordning (EU) 2020/692*
* *Afgrænset virksomhed: som defineret i artikel 4, nr. 48), i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429*
* *Godkendt karantænestation: som defineret i artikel 3, nr. 9), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688*
* *"Andet", hvis hunde (Canis lupus familiaris), katte (Felis silvestris catus) eller fritter (Mustela putorius furo) flyttes i overensstemmelse med artikel 5, stk. 4, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013.*

**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.***Del II:****(1) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag VIII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.**(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.**(3) Ikke relevant for flytning, bortset fra ikkekommerciel flytning, af hunde, katte og fritter, der holdes som selskabsdyr i husstande, som ikke kan ske på de betingelser, der er fastsat i artikel 245, stk. 2, eller artikel 246, stk. 1 og 2, i forordning (EU) 2016/429.**(4) Pålæsningsdato: må ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel til Unionen af disse dyr fra den pågældende zone.**(5) En eventuel revaccination skal anses for en primær vaccination, hvis den ikke blev givet inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.**(6) Dyresundhedscertifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af identifikationsdokumentet og vaccinationsoplysningerne for de pågældende dyr.**(7) Den i punkt II.5 nævnte rabies-antistoftitreringstest:**- skal udføres på en prøve indsamlet af en dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, mindst 30 dage efter vaccinationsdatoen og 3 måneder før datoen for afsendelse til Unionen**- påviser mindst 0,5 IU/ml rabiesvirusneutraliserende antistof i serum**- udføres af et officielt laboratorium**- gentages ikke på et dyr, som efter udførelse af testen med tilfredsstillende resultat er blevet revaccineret mod rabies inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.* *Dyresundhedscertifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af den officielle rapport fra det officielle laboratorium med resultatet af den i punkt II.5 nævnte rabiesantistoftest.**(8) Heraf følger, at den attesterende embedsdyrlæge bekræfter, at han i det omfang, det er muligt, og om nødvendigt ved kontakt til det laboratorium, der er angivet i rapporten, har kontrolleret ægtheden af laboratorierapporten om resultaterne af den antistoftitreringstest, der er nævnt i punkt II.5.**(9) Sammenholdt med note (6) skal mærkningen af de pågældende dyr ved implantering af en transponder være kontrolleret, inden der indføres nogen oplysninger i dette dyresundhedscertifikat, og den skal altid gå forud for enhver vaccination eller, hvor det er relevant, test af disse dyr.**(10) Behandlingen mod infestering med Echinococcus multilocularis, jf. punkt II.6, skal:**- foretages af en dyrlæge højst 48 timer og mindst 24 timer før tidspunktet for planmæssig afsendelse af hundene til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878**— foretages med et godkendt lægemiddel, som indeholder en passende dosis praziquantel eller farmakologisk virksomme stoffer, som hver for sig eller i kombination har vist sig at reducere ormebyrden for så vidt angår Echinococcus multilocularis-parasitten på modne og ikke-modne stadier i tarmen hos den pågældende værtsart.**(11) Det i punkt II.6 nævnte skema skal bruges til at dokumentere nærmere oplysninger om en yderligere behandling, hvis en sådan er foretaget efter datoen for underskrivelse af dyresundhedscertifikatet og forud for den planmæssige indførsel til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.* |
| **Official veterinarian / *Embedsdyrlæge*** |
| Name (in capital letters) / *Navn (med blokbogstaver)* |  |  |  |
| Date / *Dato* |  | Qualification and title / *Stilling og titel* |  |
| Stamp / *Stempel* |  | Signature / *Underskrift* |  |