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

*Model van diergezondheidscertificaat voor de binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten (model “CANIS-FELIS-FERRETS”)*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **COUNTRY / LAND:** Australia | | | | | | | | | | **Animal health certificate to the EU / *Diergezondheidscertificaat voor de EU*** | | | | | | | | | | | | | |
| **Part I: Description of consignment / *Deel I: Beschrijving van de zending*** | **I.1** | **Consignor/Exporter / *Verzender/exporteur*** | | |  | | | | | **I.2** | | **Certificate reference / *Referentienummer certificaat*** | | | | **I.2a** | | | **IMSOC reference / *Imsoc-referentie*** | | | |
|  | Name / *Naam* | | |  | | | | |  | | |  | | | |
|  | Address / *Adres* | | |  | | | | | **I.3** | | **Central Competent Authority / *Centrale bevoegde autoriteit***  Department of Agriculture, Fisheries and Forestry | | | |  | | | **QR CODE / *QR-code*** | | | |
|  | | |  | | | |
|  | Country / *Land*  Australia | | | | | ISO country code / *ISO-landcode*  AU | | | **I.4** | | **Local Competent Authority / *Lokale bevoegde autoriteit*** Department of Agriculture, Fisheries and Forestry | | | |  | | |  | | |
| **I.5** | **Consignee/Importer / *Ontvanger/importeur*** | | |  | | | | | **I.6** | | **Operator responsible for the consignment / *Voor de zending verantwoordelijke exploitant*** | | | | | | | | |  | |
|  | Name / *Naam* | | |  | | | | |  | | Name / *Naam* | | | | | | | |  | | |
|  | Address / *Adres* | | |  | | | | |  | | Address / *Adres* | | | | | | | |  | | |
|  | Country / *Land* | | | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | |  | | Country / *Land* | | | | | | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | |
| **I.7** | **Country of origin / *Land van oorsprong***  Australia | | | | | ISO country code / *ISO-landcode*  AU | | | **I.9** | | **Country of destination / *Land van bestemming*** | | | | | | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | |
| **I.8** | **Region of origin / *Regio van oorsprong***  Australia | | | | | Code / *Code*  AU-0 | | | **I.10** | | **Region of destination / *Regio van bestemming*** | | | | | | | | Code / *Code* | | |
| **I.11** | **Place of dispatch / *Plaats van verzending*** | |  | | | | | | **I.12** | | **Place of destination / *Plaats van bestemming*** | | | | | | | |  | | |
|  | Name / *Naam* | | Registration/Approval No / *Registratie-/erkenningsnummer* | | | | | |  | | Name / *Naam* | | | | | | Registration/Approval No / *Registratie-/erkenningsnummer* | | | | |
|  | Address / *Adres* | |  | | | | | |  | | Address / *Adres* | | | | | | | |  | | |
|  | Country / *Land*  Australia | | ISO country code / *ISO-landcode*  AU | | | | | |  | | Country / *Land* | | | | | | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | |
| **I.13** | **Place of loading / *Plaats van lading*** | | | | | | | | **I.14** | | **Date and time of departure / *Datum en tijdstip van vertrek*** | | | | | | | | | | |
| **I.15** | **Means of transport / *Vervoermiddel*** | | |  | | | |  | **I.16** | | **Entry Border Control Post / *Grenscontrolepost van binnenkomst*** | | | | | | | | | | |
|  | Aircraft / *Vliegtuig* | Vessel / *Vaartuig* | | | | | | | **I.17** | | **Accompanying documents / *Begeleidende documenten*** | | | | | | | | | | |
|  | | | | |  | | | | | | | |
|  | Railway / *Treinwagon* | Road vehicle / *Wegvoertuig* | | | | | | |  | | Type / *Type* | | | | | Code / *Code* | | | | | |
|  | Identification / *Identificatie* | | | | | | | |  | | Country / *Land* | | | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | | | | |
|  | | Commercial document reference / *Referentienummer van het handelsdocument* | | | | |  | | | | | |
| **I.18** | **Transport conditions / *Vervoersomstandigheden*** | | | | | | Ambient / *Omgevingstemperatuur* | | | | | | Chilled / *Gekoeld* | | | Frozen / *Ingevroren* | | | | | |
| **I.19** | **Container number/Seal number / *Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer*** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | Container No / *Laadkist- of recipiëntnummer* | | | | | | | | | Seal No / *Zegelnummer* | | | | |  | | | | | | | |
| **I.20** | **Certified as or for / *Gecertificeerd als of voor*** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | Further keeping / *Verder houden* | | | |  | | | | | | |  | | |  | | | | | | | |
|  |  | | | | Confined establishment / *Geconsigneerde inrichting* | | | | | | |  | | |  | | | | | | | |
|  |  | | | | Quarantine establishment / *Quarantaine-inrichting* | | | | | | |  | | |  | | | | | | | |
|  |  | | | |  | | | | | | | Other / *Overig* | | |  | | | | | | | |
| **I.21** | **For transit / *Voor doorvoer*** | | | | | | | | **I.22** | | **For internal market / *Voor de interne markt*** | | | | | | | | | | |
|  | Third country / *Derde land* | | | ISO country code / *ISO-landcode* | | | | | **I.23** | |  | | | | | | | | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **I.24** | | **Total number of packages /  *Totaal aantal verpakkingen*** | | | **I.25** | **Total quantity / *Totale hoeveelheid*** | | | | **I.26** | **Total net weight/gross weight (kg) / *Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)*** | | |
| **I.27** | **Description of consignment / *Beschrijving van de zending*** | | | | | | | | | | | | |
| CN code / *GN-code* | | | Species / *Soort* | Subspecies/Category / *Ondersoort/categorie* | | | Sex / *Geslacht* | Identification system / *Identificatiesysteem* | Identification number / *Identificatienummer* | | | Age / *Leeftijd* | Quantity / *Hoeveelheid* |
|  | | |  |  | | |  |  |  | | |  |  |
|  | | |  |  | | |  | Nature of commodity / *Aard van de goederen* |  | | |  |  |
|  | | |  |  | | |  |  |  | | | Test / *Test* |  |

| **COUNTRY / LAND:** Australia | | | **Certificate model CANIS-FELIS-FERRETS / *Modelcertificaat CANIS-FELIS-FERRETS*** | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Part II: Certification / *Deel II: Certificering*** | **II. Health information / *Informatie over de gezondheid*** | | **II.a** | **Certificate reference / *Referentienummer certificaat*** | | **II.b** | | **IMSOC reference / *Imsoc-referentie*** |
| I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / *Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de dieren van de in deel I beschreven zending:*  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. afkomstig zijn van een derde land of gebied of een zone daarvan met de code AU - 0(1), dat/die op de datum van afgifte van dit diergezondheidscertificaat is goedgekeurd voor binnenkomst in de Unie van honden, katten en fretten en is opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage VIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;*  (2) *either* [II.2. have been dispatched to the Union directly from the establishment of origin without passing through any other establishment;]  *(2) hetzij [II.2. rechtstreeks vanuit de inrichting van oorsprong naar de Unie zijn verzonden zonder door een andere inrichting te worden gevoerd;]*  (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) 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:*   * *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;* * *zij heeft van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen gekregen;* * *zij is daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending naar de Unie in de lijst opgenomen met de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;* * *zij voldoet aan de documentatievoorschriften van artikel 73, lid 2, punt a), iv), van Gedelegeerde Verordening (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) hetzij [II.2. zijn verzonden vanuit een dierenasiel dat aan de volgende voorschriften voldoet:*   * *het is door de bevoegde autoriteit in het derde land of gebied erkend overeenkomstig artikel 11 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035;* * *het heeft van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied een uniek erkenningsnummer toegewezen gekregen;* * *het is daartoe door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van verzending in de lijst opgenomen, met inbegrip van de informatie zoals bedoeld in artikel 21 van Gedelegeerde Verordening (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. op \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_ (dd/mm/jjjj)(4) 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:*   * *de dieren er niet uit kunnen ontsnappen of vallen;* * *de ruimte waar de dieren worden gehouden, visueel kan worden gecontroleerd;* * *het verlies van dierlijke uitwerpselen, gebruikt strooisel of voeder wordt voorkomen of tot een minimum wordt beperkt;]*   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 in de laatste 48 uur voor het tijdstip van lading 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 voor de soort relevante in de lijst in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;*  (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) hetzij [II.5. bestemd zijn om rechtstreeks in de lidstaat van bestemming te worden binnengebracht en te worden geïsoleerd in:*  *(2) hetzij [een geconsigneerde inrichting;]]*  *(2) hetzij [een erkende quarantaine-inrichting;]]*  (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) hetzij [II.5. op de datum van de rabiësvaccinatie ten minste twaalf weken oud waren en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de datum van voltooiing van de primaire rabiësvaccinatie(5), die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie(6), en:*  (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) hetzij [zij zijn afkomstig uit, en zullen in geval van doorvoer worden doorgevoerd door, een derde land of gebied dat is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie en de gegevens van de relevante rabiësvaccinatie(s) zijn vermeld in de kolommen 1 tot en met 7 in onderstaande tabel;]]*  (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) hetzij [zij zijn afkomstig uit of zullen worden doorgevoerd door een derde land of gebied dat niet is opgenomen in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie, en:*  (a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below / *de gegevens van de relevante rabiësvaccinatie(s) zijn vermeld in de kolommen 1 tot en met 7 in onderstaande tabel*,  (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:]] / *antilichaamtitraties voor rabiës(7), uitgevoerd op een bloedmonster dat niet minder dan 30 dagen na de datum van de voorgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voor de datum van afgifte van dit diergezondheidscertificaat werd afgenomen door de daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts, bleken antilichaamtiters gelijk aan of groter dan 0,5 IE/ml(8) te bevatten en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie, en de bemonsteringsdatum voor het testen van de immuunreactie is opgenomen in kolom 8 van de onderstaande tabel:]]*   |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **Transponder / *Transponder*** | | **Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / *Vaccinatiedatum [dd/mm/jjjj]*** | **Name and manufacturer of vaccine / *Naam en producent van het vaccin*** | **Batch number / *Partijnummer*** | **Validity of vaccination /** ***Geldigheid van de vaccinatie*** | | **Date of blood sampling [dd/mm/yyyy] /** ***Datum van de bloedafname [dd/mm/jjjj]*** | | **Alphanumeric code of the animal / *Alfanumerieke code van het dier*** | **Date of implantation and/or reading (9) [dd/mm/yyyy] / *Datum van implanteren en/of inlezen(9) [dd/mm/jjjj]*** | | **From [dd/mm/yyyy] / *van [dd/mm/jjjj]*** | **To [dd/mm/yyyy] / *tot en met [dd/mm/jjjj]*** | | 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) hetzij [II.6. honden omvatten 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 punt 2 van bijlage XXI bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692(10)(11) zijn vermeld in de onderstaande tabel:*   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | **Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / *Transponder of tatoeage Alfanumerieke code van de hond*** | **Anti-Echinococcus treatment / *Behandeling tegen Echinococcus*** | | **Administering veterinarian / *Behandelende dierenarts*** | | **Name and manufacturer of the product / *Naam en producent van het product*** | **Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / *Datum [dd/mm/jjjj] en tijdstip [00:00] van behandeling*** | **Name in capitals, stamp and signature / *Naam in blokletters, stempel en handtekening*** | |  |  |  |  | |  |  |  |  | |  |  |  |  | |  |  |  |  | |  |  |  |  | |  |  |  | ] |   (2)*or* [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis.*]  *(2) hetzij [II.6. honden omvatten die niet zijn behandeld tegen infectie met Echinococcus multilocularis.]*  (2)*or* [II.6. include dogs destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:  *(2) hetzij [II.6. honden omvatten die bestemd zijn om rechtstreeks in de lidstaat van bestemming te worden binnengebracht en te worden geïsoleerd in:*  (1) *either* [a confined establishment.]]  *(1) hetzij [een geconsigneerde inrichting.]]*  (1) *or* [an approved quarantine establishment.]]  *(1) hetzij [een erkende quarantaine-inrichting.]]*  **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.  ***Toelichting:***  *Dit diergezondheidscertificaat 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 Unie in dit diergezondheidscertificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.*  *Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in hoofdstuk 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.*  **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.   ***Deel I:***  *Vak I.20: Gecertificeerd als of voor: Vermeld:*   * *“Verder houden” als honden, katten of fretten overeenkomstig deel II, titel V, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 worden verplaatst;* * *Geconsigneerde inrichting: zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 48, van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad;* * *Erkende quarantaine-inrichting: zoals gedefinieerd in artikel 3, punt 9, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie;* * *“Overig” als honden (Canis lupus familiaris), katten (Felis silvestris catus) of fretten (Mustela putorius furo) overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad worden verplaatst.*   **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.  ***Deel II:***  *(1) Code van de zone zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in deel 1 van bijlage VIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.*  *(2) Schrappen indien niet van toepassing.*  *(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 mogen worden uitgevoerd overeenkomstig de voorwaarden van artikel 245, lid 2, of artikel 246, leden 1 en 2, van Verordening (EU) 2016/429.*  *(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 in de Unie van die dieren uit die zone heeft vastgesteld.*  *(5) Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.*  *(6) Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren moet aan het diergezondheidscertificaat worden gehecht.*  *(7) De titreringstest op rabiësantilichamen zoals bedoeld in punt II.5:*  *- 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 verzending naar de Unie;*  *- moet een niveau van neutralisering van antilichamen tegen het rabiësvirus in serum meten dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IE/ml;*  *- moet door een officieel laboratorium worden uitgevoerd;*  *- hoeft niet te worden hernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabiës is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie.*  *Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het officiële laboratorium over het resultaat van de in punt II.5 bedoelde test op rabiësantilichamen moet aan het diergezondheidscertificaat worden gehecht.*  *(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.*  *(9) In samenhang met noot 6 moet de merking van de betrokken dieren door het implanteren van een transponder worden gecontroleerd vóór een bijschrijving in dit diergezondheidscertificaat wordt gedaan, en de merking moet steeds gebeuren vóór een eventuele vaccinatie of, indien van toepassing, vóór deze dieren worden getest.*  *(10) De behandeling tegen infectie met Echinococcus multilocularis zoals bedoeld in punt II.6 moet:*  *- maximaal 48 uur en minimaal 24 uur vóór het tijdstip van de geplande verzending van de honden naar een van de lidstaten of delen daarvan die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie door een dierenarts zijn uitgevoerd;*  *- 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 Echinococcus multilocularis in de desbetreffende gastheersoort verminderen.*  *(11) De in punt II.6 bedoelde tabel moet worden gebruikt om de gegevens te documenteren van een verdere behandeling indien deze is toegediend na de datum waarop het diergezondheidscertificaat werd ondertekend en vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, zoals vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878.* | | | | | | | |
| **Official veterinarian / *Officiële dierenarts*** | | | | | | | |
| Name (in capital letters) / *Naam (in hoofdletters)* |  | | |  | |  | |
| Date / *Datum* |  | | | Qualification and title / *Hoedanigheid en titel* | |  | |
| Stamp / *Stempel* |  | | | Signature / *Handtekening* | |  | |