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

*Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av hundar, katter och illrar (förlaga CANIS-FELIS-FERRETS)*

|  |  |
| --- | --- |
| **COUNTRY / LAND:** Australia | **Animal health certificate to the EU / *Djurhälsointyg för EU*** |
| **Part I: Description of consignment / *Del I: Beskrivning av sändningen*** | **I.1** | **Consignor/Exporter / *Avsändare/Exportör*** |   | **I.2** | **Certificate reference / *Intygets referens*** | **I.2a** | **IMSOC reference / *Imsoc-referens*** |
|  | Name / *Namn* |  |  |  |
|  | Address / *Adress* |  | **I.3** | **Central Competent Authority / *Central behörig myndighet***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  | **QR CODE / *QR-kod*** |
|  |  |
|  | Country / *Land*Australia | ISO country code / *ISO-kod*AU | **I.4** | **Local Competent Authority / *Lokal behörig myndighet***Department of Agriculture, Fisheries and Forestry |  |  |
| **I.5** | **Consignee/Importer / *Mottagare/Importör*** |  | **I.6** | **Operator responsible for the consignment / *Aktör som ansvarar för sändningen*** |  |
|  | Name / *Namn* |  |  | Name / *Namn* |  |
|  | Address / *Adress* |  |  | Address / *Adress* |  |
|  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-kod* |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-kod* |
| **I.7** | **Country of origin / *Ursprungsland***Australia | ISO country code / *ISO-kod*AU | **I.9** | **Country of destination / *Destinationsland*** | ISO country code / *ISO-kod* |
| **I.8** | **Region of origin / *Ursprungsregion***Australia | Code / *Kod*AU-0 | **I.10** | **Region of destination / *Destinationsregion*** | Code / *Kod* |
| **I.11** | **Place of dispatch / *Avsändningsort*** |  | **I.12** | **Place of destination / *Destinationsort*** |  |
|  | Name / *Namn* | Registration/Approval No / *Registrerings-/Godkännandenr* |  | Name / *Namn* | Registration/Approval No / *Registrerings-/Godkännandenr* |
|  | Address / *Adress* |  |  | Address / *Adress* |  |
|  | Country / *Land*Australia | ISO country code / *ISO-kod*AU |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-kod* |
| **I.13** | **Place of loading / *Lastningsort*** | **I.14** | **Date and time of departure / *Datum och tidpunkt för avresa*** |
| **I.15** | **Means of transport / *Transportmedel*** |  |  | **I.16** | **Entry Border Control Post / *Gränskontrollstation för införsel*** |
|  | Aircraft / *Flyg* | Vessel / *Fartyg* | **I.17** | **Accompanying documents / *Åtföljande dokument*** |
|  |  |
|  | Railway / *Järnväg* | Road vehicle / *Vägfordon* |  | Type / *Typ* | Code / *Kod* |
|  | Identification / *Identifiering* |  | Country / *Land* | ISO country code / *ISO-kod* |
|  | Commercial document reference / *Referens för handelsdokument* |  |
| **I.18** | **Transport conditions / *Transportförhållanden*** | Ambient / *Rumstemperatur* | Chilled / *Kyld* | Frozen / *Fryst* |
| **I.19** | ***Container number/Seal number / Containernr/Förseglingens nr*** |
|  | Container No / *Containernr* | Seal No / *Förseglingens nr* |  |
| **I.20** | **Certified as or for / *Intygas vara avsedda som/för*** |
|  | Further keeping / *fortsatt djurhållning* |  |  |  |
|  |  | Confined establishment / *avgränsad anläggning* |  |  |
|  |  | Quarantine establishment / *karantänanläggning* |  |  |
|  |  |  | Other / *annat* |  |
| **I.21** |  **For transit / *För transitering*** | **I.22** |  **For internal market / *För den inre marknaden*** |
|  | Third country / *Tredjeland* | ISO country code / *ISO-kod* | **I.23** |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **I.24** | **Total number of packages / *Totalt antal förpackningar*** | **I.25** | **Total quantity / *Total kvantitet*** | **I.26** | **Total net weight/gross weight (kg) / *Total nettovikt/bruttovikt (kg)*** |
| **I.27** | **Description of consignment / *Beskrivning av sändningen*** |
| CN code / *KN-nr* | Species / *Art* | Subspecies/Category / *Underart/Kategori* | Sex / *Kön* | Identification system / *Identifieringssystem* | Identification number / *Identifieringsnr* | Age / *Ålder* | Quantity / *Kvantitet* |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  | Nature of commodity / *Typ av vara* |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | Test / *Test* |  |

| **COUNTRY / *LAND:*** Australia | **Certificate model CANIS-FELIS-FERRETS / *Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS*** |
| --- | --- |
| **Part II: Certification / *Del II: Intyg*** | **II. Health information / *Hälsoinformation*** | **II.a**  | **Certificate reference / *Intygets referens*** | **II.b**  | **IMSOC reference / *Imsoc-referens*** |
| I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / *I egenskap av officiell veterinär intygar jag att djuren i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav*: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 De kommer från ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, med koden AU - 0(1), som den dag då detta djurhälsointyg utfärdas är godkänt/godkänd för införsel till unionen av hundar, katter och illrar och förtecknat/förtecknad i del 1 i bilaga VIII till kommissionens genomförandeförordning (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) antingen [II.2 De har avsänts till unionen direkt från ursprungsanläggningen utan att passera genom någon annan anläggning.]*(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 De har i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, eller ursprungszonen däri, genomgått en enda uppsamling under högst sex dagar på en anläggning som uppfyller följande krav:** *Den har godkänts för uppsamling av hundar, katter och illrar av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 10 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.*
* *Den har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.*
* *Den är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.*
* *Den uppfyller kraven på journalföring i artikel 73.2 a iv i delegerad förordning (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 De har avsänts från ett djurhem som uppfyller följande krav:* * *Det har godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 11 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.*
* *Den har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.*
* *Det är förtecknat för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inklusive de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (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 De lastades för avsändande till unionen den \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_ (dd/mm/åååå)(4) i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastningen med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och transportmedlet har utformats på ett sådant sätt att** *djuren inte kan rymma eller falla ut,*
* *det är möjligt att okulärbesiktiga det utrymme där djuren hålls,*
* *spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.]*

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 De har med negativt resultat genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller ursprungszonen däri, under de 48 timmarna omedelbart före tidpunkten för lastning för avsändande till unionen, för påvisande av tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692, och som är av betydelse för arten, och nya sjukdomar.*(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) antingen [II.5 De är avsedda för direkt införsel till destinationsmedlemsstaten för att isoleras på**(2) antingen [en avgränsad anläggning.]]**(2) eller [en godkänd karantänanläggning.]]*(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 De var minst 12 veckor när de vaccinerades mot rabies och minst 21 dagar har förflutit sedan den första vaccinationen mot rabies slutfördes(5) i enlighet med giltighetskraven i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 576/2013, och en eventuell påföljande omvaccination utfördes inom giltighetstiden för den föregående vaccinationen(6), och följande gäller:*(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) antingen [De kommer från eller är avsedda för transitering genom ett tredjeland eller territorium som förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 577/2013 och uppgifter om relevant rabiesvaccination anges i kolumnerna 1–7 i tabellen nedan.]]*(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 [De kommer från eller är avsedda för transitering genom ett tredjeland eller territorium som inte förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 577/2013, och* (a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below / *uppgifter om relevant rabiesvaccination anges i kolumnerna 1–7 i tabellen nedan, och*, (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:]] / *en titrering av rabiesantikroppar(7) som utfördes på ett blodprov som tagits av den veterinär som godkänts av den behöriga myndigheten minst 30 dagar efter dagen för den föregående vaccinationen och minst tre månader före dagen för djurhälsointygets utfärdande påvisade en antikroppstiter på minst 0,5 IU/ml(8) och en eventuell påföljande omvaccination hade utförts inom giltighetstiden för den föregående vaccinationen, och dagen för provtagning för testning av immunsvaret anges i kolumn 8 tabellen nedan.]]*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Transponder / *Transponder*** | **Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / *Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]*** | **Name and manufacturer of vaccine / *Vaccinets namn och tillverkare*** | **Batch number / *Partinummer*** | **Validity of vaccination / *Vaccinationens giltighet*** | **Date of blood sampling [dd/mm/yyyy] / *Datum för blodprov [dd/mm/åååå]*** |
| **Alphanumeric code of the animal / *Djurets alfanumeriska kod*** | **Date of implantation and/or reading (9) [dd/mm/yyyy] / *Datum för implantering och/eller avläsning(9) [dd/mm/åååå]*** |
| **From [dd/mm/yyyy] / *från [dd/mm/åååå]*** | **To [dd/mm/yyyy] / *till [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) antingen [II.6 Djuren omfattar hundar avsedda för en medlemsstat som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878, och dessa hundar har behandlats mot angrepp av Echinococcus multilocularis och uppgifter om behandlingen som utfördes av den administrerade veterinären i enlighet med punkt 2 i bilaga XXI till delegerad förordning (EU) 2020/692(10)(11) anges i tabellen nedan.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / *Transponder eller tatuering: hundens alfanumeriska kod*** | **Anti-Echinococcus treatment / *Antiparasitär behandling mot Echinococcus*** | **Administering veterinarian / *Administrerande veterinär*** |
| **Name and manufacturer of the product / *Produktens namn och tillverkare*** | **Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / *Datum [dd/mm/åååå] och tidpunkt för behandlingen [00:00]*** | **Name in capitals, stamp and signature / *Namn (med versaler), stämpel och underskrift*** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  | ] |

(2)*or* [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis.*]*(2) eller [II.6 Djuren omfattar hundar som inte har behandlats mot angrepp av 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 Djuren omfattar hundar avsedda för direkt införsel till destinationsmedlemsstaten för att isoleras på*(1) *either* [a confined establishment.]]*(1) antingen [en avgränsad anläggning.]]*(1) *or* [an approved quarantine establishment.]]*(1) eller [en godkänd karantänanläggning.]]***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.***Anmärkningar****Detta djurhälsointyg är avsett för införsel till unionen i kommersiellt syfte av hundar, katter och illrar, även när de är avsedda för en avgränsad anläggning eller en godkänd karantänanläggning och när unionen inte är slutdestination för djuren, samt för införsel till unionen av hundar, katter och illrar som flyttas i enlighet med artikel 5.4 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 576/2013.**I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till unionen i detta djurhälsointyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.**Detta djurhälsointyg ska fyllas i i enlighet med anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (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.

***Del I:****Fält I.20: Intygas vara avsedda som/för: ange* * *”fortsatt djurhållning” när hundar, katter eller illrar flyttas i enlighet med del II avdelning 5 i delegerad förordning (EU) 2020/692,*
* *”avgränsad anläggning” enligt definitionen i artikel 4.48 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429,*
* *”godkänd karantänanläggning” enligt definitionen i artikel 3.9 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688,*
* *”annat” när hundar (Canis lupus familiaris), katter (Felis silvestris catus) eller illrar (Mustela putorius furo) flyttas i enlighet med artikel 5.4 i Europaparlamentets och rådets förordning (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) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga VIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.**(2) Stryk det som inte är tillämpligt.**(3) Gäller inte vid annan förflyttning av hundar, katter och illrar som hålls som sällskapsdjur i hushåll än förflyttning utan kommersiellt syfte vilken inte får utföras i enlighet med villkoren i artikel 245.2 eller artikel 246.1 och 246.2 i förordning (EU) 2016/429.**(4) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.**(5) Eventuell omvaccination ska betraktas som en första vaccination om den inte utförts inom giltighetstiden för en tidigare vaccination.**(6) En bestyrkt kopia av identifierings- och vaccinationsuppgifter för de berörda djuren ska bifogas djurhälsointyget.**(7) Den titrering av rabiesantikroppar som avses i punkt II.5**– ska utföras på ett prov som tagits av den veterinär som godkänts av den behöriga myndigheten tidigast 30 dagar efter dagen för vaccination och tre månader före dagen för avsändande till unionen,**– ska påvisa minst 0,5 IU/ml neutraliserande antikroppar mot rabiesvirus i serum,**– ska utföras av ett officiellt laboratorium,**– ska inte göras om på ett djur som efter testet med tillfredsställande resultat har omvaccinerats mot rabies inom giltighetstiden för den tidigare vaccinationen.* *En bestyrkt kopia av det officiella laboratoriets officiella rapport om resultatet av det rabiesantikroppstest som avses i punkt II.5 ska bifogas djurhälsointyget.**(8) Genom att styrka detta resultat intygar den officiella veterinären att han/hon, efter bästa förmåga och vid behov efter kontakt med det laboratorium som anges i rapporten, har kontrollerat att laboratorierapporten om resultaten av den titrering av rabiesantikroppar som avses i punkt II.5 är äkta.**(9) I samband med fotnot 6 ska märkningen av de berörda djuren genom en implanterad transponder kontrolleras innan några uppgifter lämnas i detta djurhälsointyg, och denna märkning ska alltid föregå eventuell vaccinering eller, i förekommande fall, testning av djuren.**(10) Den behandling mot angrepp av Echinococcus multilocularis som avses i punkt II.6 ska**– administreras av en veterinär tidigast 48 timmar och senast 24 timmar före tidpunkten för det planerade avsändandet av hundarna till en av de medlemsstater, eller delar däri, som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878,**– bestå av ett godkänt läkemedel som innehåller en lämplig dos av prazikvantel eller farmakologiskt aktiva substanser som ensamma eller i kombination bevisligen minskar belastningen av vuxna exemplar och larver av parasiten Echinococcus multilocularis hos den berörda värddjursarten.**(11) Den tabell som avses i punkt II.6 ska användas för att dokumentera uppgifter om en ytterligare behandling om denna administrerades efter den dag då djurhälsointyget undertecknades och före den planerade införseln till en av de medlemsstater, eller delar däri, som förtecknas i bilagan till genomförandeförordning (EU) 2018/878.* |
| **Official veterinarian / *Officiell veterinär*** |
| Name (in capital letters) / *Namn (med versaler)* |  |  |  |
| Date / *Datum* |  | Qualification and title / *Titel och befattning* |  |
| Stamp / *Stämpel* |  | Signature / *Underskrift* |  |