

## II

(Besluiten waarvan de publicatie niet voorwaarde is voor de toepassing)

## COMMISSIE

### BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE

van 28 augustus 2006

**tot vaststelling van een lijst van derde landen waaruit pluimvee, broedeieren, eendagskuikens, vlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren) kunnen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap en van de toepasselijke voorschriften inzake veterinaire certificering, en tot wijziging van de Beschikkingen 93/342/EEG, 2000/585/EG en 2003/812/EG**

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2006) 3821)

(Voor de EER relevante tekst)

(2006/696/EG)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren <sup>(1)</sup>, en met name op artikel 21, lid 1, artikel 22, lid 3, artikel 23, artikel 24, lid 2, artikel 26 en artikel 27 bis,

Gelet op Richtlijn 91/496/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor dieren uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht en tot wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en 90/675/EEG <sup>(2)</sup>, en met name op de artikelen 10 en 18,

Gelet op Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van producten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG <sup>(3)</sup>, en met name op artikel 10, lid 2, en lid 3, onder a), eerste alinea, alsmede het eerste streepje van hoofdstuk 2 van bijlage II,

<sup>(1)</sup> PB L 303 van 31.10.1990, blz. 6. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij de Toetredingsakte van 2003.

<sup>(2)</sup> PB L 268 van 24.9.1991, blz. 56. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij de Toetredingsakte van 2003.

<sup>(3)</sup> PB L 62 van 15.3.1993, blz. 49. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 445/2004 van de Commissie (PB L 72 van 11.3.2004, blz. 60).

Gelet op Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG <sup>(4)</sup>, en met name op artikel 29, lid 1, vierde alinea,

Gelet op Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht <sup>(5)</sup>, en met name op artikel 22, lid 1,

Gelet op Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong <sup>(6)</sup>, en met name op artikel 8 en artikel 9, leden 2 en 4,

Gelet op Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong <sup>(7)</sup>, en met name op artikel 9,

<sup>(4)</sup> PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1, gerectificeerd in PB L 191 van 28.5.2004, blz. 1).

<sup>(5)</sup> PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 882/2004.

<sup>(6)</sup> PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

<sup>(7)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55, gerectificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 22. Verordening gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 2076/2005 (PB L 338 van 22.12.2005, blz. 83).

Gelet op Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong <sup>(1)</sup>, en met name op artikel 11, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Beschikkingen 94/85/EG <sup>(2)</sup>, 94/86/EG <sup>(3)</sup>, 94/984/EG <sup>(4)</sup>, 95/233/EG <sup>(5)</sup>, 96/482/EG <sup>(6)</sup>, 96/659/EG <sup>(7)</sup>, 97/38/EG <sup>(8)</sup>, 2000/609/EG <sup>(9)</sup>, 2001/393/EG <sup>(10)</sup> en 2001/751/EG stellen de communautaire voorschriften vast voor invoer in en doorvoer door de Gemeenschap van pluimvee, broedeieren, eendagskuikens en vlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren) (hierna „de betreffende producten” genoemd). Deze beschikkingen staan in het algemeen slechts de invoer en doorvoer toe van de betreffende producten indien deze afkomstig zijn van een derde land of deel daarvan dat is opgenomen op een lijst van erkende derde landen en voldoen aan de communautaire veterinaire voorschriften.
- (2) Verordening (EEG) nr. 2782/75 van de Raad van 29 oktober 1975 betreffende de productie van en de handel in broedeieren en kuikens van pluimvee <sup>(11)</sup>, Verordening (EG) nr. 1907/90 van 26 juni 1990 betreffende bepaalde handelsnormen voor eieren <sup>(12)</sup>, en Verordening (EG) nr. 178/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 28 januari 2002 tot vaststelling van de algemene beginselen en voorschriften van de levensmiddelenwetgeving, tot oprichting van een Europese Autoriteit voor voedselveiligheid en tot vaststelling van procedures voor voedselveiligheidsaangelegenheden <sup>(13)</sup> stellen meer algemene communautaire gezondheidsvoorschriften vast en zijn van toepassing op de invoer in en de doorvoer door de Gemeenschap van de betreffende producten.

<sup>(1)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206, gerecificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 83. Verordening gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 2076/2005.

<sup>(2)</sup> PB L 44 van 17.2.1994, blz. 31. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/118/EG (PB L 36 van 7.2.2004, blz. 34).

<sup>(3)</sup> PB L 44 van 17.2.1994, blz. 33. Beschikking gewijzigd bij Beschikking 96/137/EG (PB L 31 van 9.2.1996, blz. 31).

<sup>(4)</sup> PB L 378 van 31.12.1994, blz. 11. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/436/EG (PB L 189 van 27.5.2004, blz. 47).

<sup>(5)</sup> PB L 156 van 7.7.1995, blz. 76. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/118/EG.

<sup>(6)</sup> PB L 196 van 7.8.1996, blz. 13. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/118/EG.

<sup>(7)</sup> PB L 302 van 26.11.1996, blz. 27. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2001/751/EG (PB L 281 van 25.10.2001, blz. 24).

<sup>(8)</sup> PB L 14 van 17.1.1997, blz. 61.

<sup>(9)</sup> PB L 258 van 12.10.2000, blz. 49. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2005/804/EG (PB L 303 van 22.11.2005, blz. 56).

<sup>(10)</sup> PB L 138 van 22.5.2001, blz. 31. Beschikking gewijzigd bij Beschikking 2002/278/EG (PB L 99 van 16.4.2002, blz. 14).

<sup>(11)</sup> PB L 282 van 1.11.1975, blz. 100. Verordening laatstelijk gewijzigd bij de Toetredingsakte van 2003.

<sup>(12)</sup> PB L 173 van 6.7.1990, blz. 5. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1039/2005 (PB L 172 van 5.7.2005, blz. 1).

<sup>(13)</sup> PB L 31 van 1.2.2002, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 575/2006 van de Commissie (PB L 100 van 8.4.2006, blz. 3).

- (3) De bestaande communautaire regelgeving voor de invoer in en de doorvoer door de Gemeenschap van de betreffende producten moet worden gewijzigd om rekening te houden met de nieuwe gezondheidsvoorschriften van Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne <sup>(14)</sup>, de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en Verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie van 15 november 2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen <sup>(15)</sup>.

- (4) Bovendien is de invoer in de Gemeenschap van broedeieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten alleen toegestaan indien deze producten voldoen aan de in Richtlijn 96/23/EG vastgestelde residucontrolemaatregelen.

- (5) In het belang van de duidelijkheid en samenhang van de communautaire regelgeving dient voor de toepassing van deze beschikking rekening te worden gehouden met de in Richtlijn 90/539/EEG en Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde definities.

- (6) Om de voorschriften voor invoer in de Gemeenschap van de betreffende producten te harmoniseren, de transparantie te vergroten en de wetgevingsprocedure voor de eventuele wijziging van dergelijke voorschriften te vereenvoudigen, moeten deze voorschriften in het betreffende model van veterinaair certificaat worden opgenomen.

- (7) Om de Gemeenschap tegen ziekten te beschermen door te waarborgen dat zendingen die door de Gemeenschap worden doorgevoerd of daar worden opgeslagen voldoen aan de veterinaire voorschriften die voor de betreffende dieren of producten van toepassing zijn op invoer uit erkende derde landen, moet een specifiek model van veterinaair certificaat worden opgesteld voor doorvoer door en opslag van de betreffende producten.

- (8) De Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE) en de Codex Alimentarius hebben richtsnoeren vastgesteld betreffende de principes die in acht moeten worden genomen door de certificerende dierenartsen. In die principes staat dat de certificerende dierenarts alleen die dingen mag certificeren die hij op het moment waarop hij het certificaat ondertekent, persoonlijk weet, of die zijn vastgelegd in een aparte verklaring van een ambtenaar van een andere bevoegde autoriteit.

<sup>(14)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 1, gerecificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 3.

<sup>(15)</sup> PB L 338 van 22.12.2005, blz. 1.

- (9) Bovendien is in Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten <sup>(1)</sup>, bepaald aan welke normen moet worden voldaan om geldig te kunnen certificeren en om fraude te voorkomen. Daarom moet erop worden toegezien dat de voorschriften en principes die worden gevolgd door certificerende ambtenaren in derde landen, garanties bieden die gelijkwaardig zijn aan die welke in die richtlijn zijn vastgelegd en dat de modellen van veterinaire certificaten die in deze beschikking zijn vastgesteld, uitsluitend gegevens bevatten die op het moment waarop het certificaat wordt afgegeven, aan de hand van documenten kunnen worden gestaafd.
- (10) De Verenigde Naties hebben richtsnoeren opgesteld betreffende een gemeenschappelijk kader en een gemeenschappelijke lay-out voor handelsdocumenten. Dankzij de inspanningen van diverse internationale organisaties die zich toeleggen op de vereenvoudiging van de procedures in het internationale handelsverkeer, zijn nieuwe principes en voorschriften vastgesteld voor het afgeven van certificaten in het kader van internationale transacties. De OIE en de Codex Alimentarius hebben richtsnoeren vastgesteld betreffende het gebruik van elektronische certificering.
- (11) Ter informatie van de bevoegde dierenarts, de importeurs en de bevoegde autoriteiten in de lidstaat waar de veterinaire certificaten worden overgelegd, moeten aanvullende gegevens worden vermeld in de opmerkingen betreffende de geldigheidsduur van het certificaat, de datum van afgifte en de werkingssfeer ervan. Om dezelfde redenen moet elk modelcertificaat ook vergezeld gaan van toelichtingen inzake bepaalde definities, inzake door de Commissie goedgekeurde aanvullende garanties onder specifieke omstandigheden en inzake de gezondheidseisen voor bedrijven en inrichtingen.
- (12) Met het oog op de standaardisering van de lay-out van veterinaire certificaten die moeten worden opgesteld door de officiële dierenarts van het land van uitvoer, en om het elektronisch doorsturen van certificaten te vergemakkelijken, moeten de bij deze beschikking vastgestelde modellen van veterinaire certificaten, evenals de opmerkingen die betrekking hebben op het opstellen van de certificaten in het land van uitvoer, geharmoniseerd worden.
- (13) Om de invoerprocedures aan de grenzen van de Gemeenschap te harmoniseren en te stroomlijnen, moeten de voor invoer en doorvoer aangeboden zendingen vergezeld gaan van de relevante veterinaire certificaten.
- (14) Er moeten speciale voorwaarden komen voor de doorvoer van zendingen door de Gemeenschap van en naar Rusland, in verband met de geografische ligging van Kaliningrad.
- (15) In verband met de dier- en volksgezondheidssituatie met betrekking tot de Krim-Kongo hemorragische koorts in Afrika en Azië moeten bepaalde bijzondere voorwaarden worden vastgesteld voor de invoer uit deze gebieden van fok- en gebruiksliepogels en eendagskuikens daarvan.
- (16) Met het oog op de duidelijkheid van de communautaire wetgeving dienen de Beschikkingen 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 96/659/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG en 2001/751/EG van de Commissie te worden ingetrokken en door deze beschikking te worden vervangen.
- (17) Beschikking 93/342/EEG van de Commissie van 12 mei 1993 tot vaststelling van de criteria voor de toekenning van een bepaalde gezondheidsstatus aan derde landen ten aanzien van aviaire influenza en „Newcastle disease” (ziekte van Newcastle) met betrekking tot de invoer van levend pluimvee en broedeieren <sup>(2)</sup>, Beschikking 2000/585/EG van de Commissie van 7 september 2000 houdende vaststelling van een lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer toestaan van konijnenvlees en van bepaalde soorten vlees van vrij en van gekweekt wild, en houdende vaststelling van veterinaire voorschriften, gezondheidsvoorschriften en voorschriften inzake de veterinaire certificering voor die invoer <sup>(3)</sup> en Beschikking 2003/812/EG van de Commissie van 17 november 2003 tot vaststelling van de lijsten van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van bepaalde producten voor menselijke consumptie als bedoeld in Richtlijn 92/118/EEG van de Raad toestaan <sup>(4)</sup>, stellen de voorwaarden vast ten aanzien van een aantal van de betreffende producten. Daarom is het met het oog op de duidelijkheid van de communautaire wetgeving gewenst dat de desbetreffende voorwaarden in deze beschikking worden opgenomen. De Beschikkingen 93/342/EEG, 2000/585/EG en 2003/812/EG moeten derhalve dienovereenkomstig worden aangepast.
- (18) Er moet worden voorzien in een overgangperiode opdat de lidstaten en de industrie de nodige maatregelen kunnen nemen om aan de in deze beschikking vastgestelde voorschriften inzake veterinaire certificering te voldoen.
- (19) De in deze beschikking vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE BESCHIKKING GEGEVEN:

#### HOOFDSTUK I

#### INLEIDENDE BEPALINGEN

#### Artikel 1

#### Onderwerp en toepassingsgebied

Deze beschikking stelt de voorschriften inzake veterinaire certificering vast voor invoer in en doorvoer door de Gemeenschap van:

- a) pluimvee, broedeieren en eendagskuikens;

<sup>(2)</sup> PB L 137 van 8.6.1993, blz. 24. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 94/438/EG (PB L 181 van 15.7.1994, blz. 35).

<sup>(3)</sup> PB L 251 van 6.10.2000, blz. 1. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2004/413/EG (PB L 151 van 30.4.2004, blz. 54, gerecificeerd in PB L 208 van 10.6.2004, blz. 51).

<sup>(4)</sup> PB L 305 van 22.11.2003, blz. 17. Beschikking gewijzigd bij Beschikking 2004/19/EG (PB L 5 van 9.1.2004, blz. 84).

<sup>(1)</sup> PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

- b) vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild;
- c) eieren en eiprodukten en van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren).

Deze beschikking is echter niet van toepassing op pluimvee dat voor tentoonstellingen, shows of wedstrijden is bestemd.

## Artikel 2

### Definities

Voor de toepassing van deze beschikking wordt verstaan onder:

- a) „pluimvee”: kippen, kalkoenen, parelhoenders, eenden, ganzen, kwartels, duiven, fazanten, patrijzen en loopvogels (*Ratitae*), die in gevangenschap worden opgefokt of gehouden voor de fokkerij, voor de productie van vlees of van consumptie-eieren of om in het wild te worden uitgezet;
- b) „broedeieren”: eieren van de onder a) genoemde soorten pluimvee, bestemd om te worden bebroed;
- c) „eendagskuikens”: pluimvee van alle soorten, dat nog geen 72 uur oud is en dat nog niet is gevoerd; muskuseenden (*Cairina moschata*) en kruisingen daarvan mogen evenwel gevoerd zijn;
- d) „fokpluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, bestemd voor de productie van broedeieren;
- e) „gebruikspluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van vlees en/of van consumptie-eieren of om in het wild te worden uitgezet;
- f) „koppel”: alle pluimvee met dezelfde gezondheidsstatus dat in hetzelfde lokaal of binnen dezelfde uitloopruimte wordt gehouden en dat een epidemiologische eenheid vormt; in stallen omvat deze definitie alle dieren die hetzelfde omsloten luchtvolume delen;
- g) „inrichting”: op een bepaald terrein gevestigde voorziening of deel van een voorziening behorend tot een van de volgende bedrijfssectoren:
- i) „fokbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van fokpluimvee;
- ii) „vermeerderingsbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van gebruikspluimvee;
- iii) „opfokbedrijf”:
- ofwel een opfokbedrijf voor fokpluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van fokpluimvee tot het voortplantingsstadium, of
  - een opfokbedrijf voor gebruikspluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van legpluimvee tot het legstadium;
- h) „broederij”: inrichting die zich toelegt op het inleggen en uitbroeden van broedeieren en het opleveren van eendagskuikens;

- i) „bevoegde dierenarts”: dierenarts die van de bevoegde veterinaire instantie de opdracht heeft gekregen om onder haar verantwoordelijkheid in een inrichting de bij deze beschikking vastgestelde controles te verrichten;
- j) „vlees”: eetbare delen van de volgende dieren:
- i) pluimvee; wat vlees betreft zijn dit gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die als landbouwhuisdier worden gekweekt maar niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, met uitzondering van loopvogels;
- ii) voor menselijke consumptie bejaagd vrij vederwild;
- iii) loopvogels;
- k) „separatorvlees”: het product dat wordt verkregen door vlees dat na het uitbenen nog aan de beenderen vastzit of vlees van de pluimveekarkassen daarvan mechanisch te scheiden, waardoor de spierweefselstructuur verloren gaat of verandert.
- l) „gehakt vlees”: vlees zonder been, dat in kleine stukken is gehakt en minder dan 1 % zout bevat;
- m) „van specifieke pathogene vrije eieren”: broedeieren die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn.

## Artikel 3

### Veterinaire certificering

De veterinaire certificaten als bedoeld in deel 1 van de bijlagen I en II worden opgesteld met inachtneming van de opmerkingen in deel 2 van die bijlagen.

Dit sluit evenwel niet uit dat kan worden gebruikgemaakt van een elektronisch certificeringssysteem of een ander overeengekomen systeem, voor zover het op communautair niveau is geharmoniseerd.

## HOOFDSTUK II

### PLUIMVEE, BROEDEIEREN EN EENDAGSKUIKENS

#### AFDELING 1

### Algemene bepalingen

## Artikel 4

### Algemene voorwaarden voor invoer en doorvoer

1. Pluimvee, eieren en eendagskuikens voor invoer in en doorvoer door de Gemeenschap voldoen aan de in de artikelen 5 tot en met 14 vastgestelde voorwaarden.
2. Lid 1 is niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee, broedeieren of eendagskuikens.



Deze individuele zendingen mogen echter alleen worden ingevoerd uit derde landen of delen daarvan die voor dit soort invoer zijn erkend indien zij aan de volgende voorwaarden voldoen:

- a) het land of deel daarvan is opgenomen in kolom 1 respectievelijk 3 van de tabel in deel 1 van bijlage I en kolom 4 van die tabel bevat een model van veterinaire certificaat voor de betreffende producten;
- b) zij vallen niet onder een invoerverbod;
- c) de invoeromstandigheden omvatten afzondering of quarantaine na invoer. Deze bepaling is niet van toepassing op zendingen loopvogels of broedeieren daarvan.

#### Artikel 5

##### Plaats van herkomst

Pluimvee, broedeieren en eendagskuikens mogen alleen worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Gemeenschap indien zij afkomstig zijn van derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in kolom 1 respectievelijk 3 van de tabel in deel 1 van bijlage I en indien in kolom 4 van die tabel een model van veterinaire certificaat is opgenomen voor de betreffende producten.

#### Artikel 6

##### Gezondheidsvoorschriften en aanvullende garanties

1. Pluimvee, broedeieren en eendagskuikens voldoen aan de voorwaarden van het betreffende veterinaire certificaat dat is opgesteld aan de hand van het desbetreffende model van deel 2 van bijlage I, met inachtneming van de bijzondere voorwaarden die zijn vermeld in kolom 6 van de tabel in deel 1 van bijlage I.
2. Indien vereist door de lidstaat van bestemming ingevolge de Gemeenschapswetgeving, worden de aanvullende garanties voor pluimvee, broedeieren en eendagskuikens, zoals gespecificeerd voor die lidstaat in kolom 5 van de tabel in deel 1 van bijlage I, opgenomen in het veterinaire certificaat overeenkomstig het desbetreffende model in deel 2 van bijlage I.

#### Artikel 7

##### Aanvullende gezondheidseisen voor pluimvee, broedeieren en eendagskuikens afkomstig uit derde landen waar de gebruikte vaccins tegen de Newcastle disease niet aan de Gemeenschapsnormen voldoen

1. Voor derde landen die niet het gebruik verbieden van vaccins tegen de Newcastle disease die niet voldoen aan de specifieke eisen van bijlage B, hoofdstuk 2, bij Beschikking 93/342/EEG, gelden de volgende aanvullende gezondheidsvoorschriften voor uit deze landen ingevoerd(e) pluimvee en eendagskuikens:

- a) de dieren zijn sedert minstens twaalf maanden voor de datum van uitvoer naar de Gemeenschap niet met dergelijke vaccins ingeënt;

- b) de koppels hebben niet meer dan twee weken voor de datum van uitvoer naar de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, niet vroeger dan twee weken voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, een virusisolatietest op de Newcastle disease ondergaan:
  - i) die is uitgevoerd in een officieel laboratorium,
  - ii) op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel,
  - iii) waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) de dieren zijn in de onder b) genoemde periode van twee weken onder officiële bewaking op het bedrijf van herkomst afgezonderd gehouden;
- d) de dieren zijn gedurende een periode van 60 dagen vóór de datum van uitvoer naar de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, gedurende een periode van 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden onder a) en b) voldoet.

2. Voor eendagskuikens, ingevoerd uit een derde land als bedoeld in lid 1, zijn de broedeieren waaruit zij verkregen zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met pluimvee of eieren die niet aan de onder a) tot d) genoemde voorwaarden voldoen.

#### Artikel 8

##### Vervoer van pluimvee

1. Pluimvee mag niet op een vervoermiddel worden geladen waarmee ander pluimvee met een lagere gezondheidsstatus wordt vervoerd.
2. Tijdens het vervoer naar de Gemeenschap mag pluimvee niet over de weg of per spoor door het grondgebied van een derde land of een deel van een land dat niet is erkend om dat pluimvee in de Gemeenschap in te voeren, worden vervoerd of daar worden gelost.
3. Tijdens het luchtvervoer naar de Gemeenschap mag pluimvee niet worden gelost op het grondgebied van een derde land of een deel van een land, dat niet is erkend om dat pluimvee in de Gemeenschap in te voeren.

#### DEEL 2

##### Fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels en broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels

#### Artikel 9

##### Invoersvoorschriften

1. Ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels komen uit inrichtingen die door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land zijn erkend

onder voorwaarden die ten minste even stringent zijn als die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, met dien verstande dat de erkenning van deze inrichtingen niet mag zijn geschorst of ingetrokken.

2. Wanneer fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels en/of de koppels van herkomst krachtens de eisen die zijn vermeld in het betreffende veterinaire certificaat van deze beschikking, moeten worden getest, worden deze testen en de monsternemingen voor deze testen uitgevoerd volgens de in deel 4, onder A, van bijlage 1 vastgestelde methoden.

3. Op ingevoerde broedeieren wordt in ten minste 3 mm grote letters de naam van het derde land van herkomst alsmede de in bijlage III bedoelde informatie vermeld.

4. De verpakkingen van de in lid 3 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:

- a) de in lid 3 bedoelde op de eieren voorkomende informatie;
- b) de pluimveesoort waarvan de eieren afkomstig zijn;
- c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

5. De dozen ingevoerde eendagskuikens bevatten uitsluitend dieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:

- a) de naam van het derde land van herkomst;
- b) de pluimveesoort waartoe de eendagskuikens behoren;
- c) het registratienummer van de broederij;
- d) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

#### Artikel 10

##### Voorschriften na de invoer

1. Ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels worden vanaf de datum van aankomst op het bedrijf van bestemming gehouden:

- a) gedurende een periode van ten minstens zes weken; of
- b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.

De onder a) bedoelde periode kan evenwel tot drie weken worden beperkt indien de bemonsteringen en de testen met gunstig resultaat zijn uitgevoerd overeenkomstig de in deel 4, onder B, van bijlage I bedoelde procedures.

2. Uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels wordt gedurende ten minste drie weken, te rekenen vanaf de dag van het uitbroeden, op de broederij dan wel op het bedrijf of de bedrijven waarnaar de kuikens na het uitbroeden zijn verzonden, gehouden.

Indien de eendagskuikens niet worden opgefokt in de lidstaat die de broedeieren heeft ingevoerd, worden zij rechtstreeks naar de in punt 9.2 van model 2 van het gezondheidscertificaat in bijlage IV bij Richtlijn 90/539/EEG bedoelde eindbestemming vervoerd en daar ten minste drie weken na de datum waarop zij zijn uitgebroed gehouden.

3. Gedurende de in de leden 1 en 2 bedoelde perioden worden ingevoerd fok- en gebruikspluimvee en ingevoerde eendagskuikens alsmede uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, in afzondering gehouden in pluimveestallen waar geen andere koppels aanwezig zijn.

De dieren kunnen wel in pluimveestallen worden binnengebracht waar reeds fok- en gebruikspluimvee en eendagskuikens aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de leden 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde dier is binnengebracht en mag geen enkel dier de ruimte verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.

4. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebroed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de leden 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd.

5. Uiterlijk op de dag waarop de in lid 1 of 2 bedoelde periode verstrijkt worden het ingevoerde fok- en gebruikspluimvee en de eendagskuikens door een bevoegde dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

#### AFDELING 3

##### Fok- en gebruiksluimvogels en broedeieren en eendagskuikens daarvan

#### Artikel 11

##### Invoersvoorschriften

1. Ingevoerde fok- en gebruiksluimvogels worden geïdentificeerd door middel van halsmerken en/of microchips die de ISO-code van het derde land van herkomst bevatten.

Deze microchips voldoen aan de ISO-normen.

2. Ingevoerde broedeieren van fok- en gebruiksliepogels worden gemerkt met een stempel dat de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst bevat.

3. De verpakkingen van de in lid 2 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van loopvogels uit hetzelfde derde land van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:

- a) de in lid 2 bedoelde op de eieren voorkomende informatie;
- b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending broedeieren van loopvogels bevat;
- c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

4. De dozen ingevoerde eendagskuikens van fok- en gebruiksliepogels bevatten uitsluitend loopvogels uit hetzelfde derde land van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:

- a) de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst;
- b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending eendagskuikens van loopvogels bevat;
- c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

5. Na afloop van de invoercontroles worden de zendingen loopvogels en broedeieren en eendagskuikens daarvan rechtstreeks naar de eindbestemming vervoerd.

#### Artikel 12

##### Voorschriften na de invoer

1. Ingevoerde fok- en gebruiksliepogels en eendagskuikens daarvan worden vanaf de datum van aankomst op het bedrijf van bestemming gehouden:

- a) gedurende een periode van ten minstens zes weken; of
- b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.

2. Uit ingevoerde broedeieren afkomstige loopvogels worden gedurende ten minste drie weken, te rekenen vanaf de dag van het uitbroeden, op de broederij dan wel op het bedrijf of de bedrijven waarnaar de kuikens na het uitbroeden zijn verzonden, gehouden.

3. Gedurende de in de leden 1 en 2 bedoelde perioden worden ingevoerde loopvogels en uit ingevoerde broedeieren afkomstig loopvogels in afzondering gehouden in stallen waar geen andere loopvogels of pluimvee aanwezig zijn.

Zij kunnen wel in stallen worden gezet waar reeds andere loopvogels of pluimvee aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de leden 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra de laatste ingevoerde loopvogel is binnengebracht en mag geen enkele loopvogel of pluimvee de ruimte verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.

4. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebroed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de leden 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd en zijn de in de leden 1 en 2 bedoelde maatregelen van toepassing.

5. Uiterlijk op de dag waarop de in lid 1 of 2 bedoelde periode verstrijkt worden de ingevoerde loopvogels en de eendagskuikens daarvan door een bevoegde dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

6. Indien de loopvogels, de broedeieren en de eendagskuikens daarvan en/of de koppels van herkomst krachtens de eisen die zijn vermeld in het veterinair certificaat volgens bijlage I bij deze beschikking, moeten worden getest op de ziekte van Newcastle, worden deze testen en de monsternemingen voor deze testen uitgevoerd overeenkomstig de bijlagen I en II bij Beschikking 92/340/EEG van de Commissie <sup>(1)</sup>.

#### Artikel 13

##### Voorwaarden voor fok- en gebruiksliepogels en eendagskuikens daarvan afkomstig uit Azië en Afrika

De in deel 1 van bijlage V vastgestelde beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorragische koorts zijn, bij aankomst in de Gemeenschap, van toepassing op uit Azië en Afrika afkomstige fok- en gebruiksliepogels en eendagskuikens daarvan.

Alle loopvogels die positief hebben gereageerd op de competitie-ELISA op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts worden vernietigd.

Elke vogel die met een dergelijke vogel in contact is geweest, dient 21 dagen na de eerste test een nieuwe ELISA-test te ondergaan. Wanneer één van de vogels positief reageert, wordt de hele contactgroep vernietigd.

<sup>(1)</sup> PB L 188 van 8.7.1992, blz. 34.

*Artikel 14***Voorwaarden voor fok- en gebruiksluopvogels afkomstig uit een land dat als besmet met de Newcastle disease wordt beschouwd**

De volgende regels zijn van toepassing op loopvogels en broedeieren daarvan, afkomstig van een derde land dat als besmet met de Newcastle disease wordt beschouwd alsmede op eendagskuikens daarvan die uit dergelijke eieren zijn uitgebroed:

- a) voordat de afzonderingsperiode begint controleren de bevoegde autoriteiten de in artikel 12, lid 3, bedoelde afzonderingsvoorzieningen;
- b) in de in artikel 12, leden 1 en 2, bedoelde perioden wordt een virusisolatietest op de Newcastle disease verricht met gebruikmaking van cloacaswabs of fecesmonsters van elke loopvogel;
- c) indien de loopvogels bestemd zijn voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, wordt naast de onder b) bedoelde virusisolatietest ook een serologische test verricht bij elke loopvogel;
- d) een dier moet negatief op de onder b) en c) bedoelde test hebben gereageerd voordat het de afzonderingsvoorziening mag verlaten.

## HOOFDSTUK III

**VLEES, GEHAKT VLEES EN SEPARATORVLEES VAN PLUIMVEE, LOOPVOGELS EN VRIJ VEDERWILD, EIEN EN EIPRODUCTEN EN VAN SPECIFIEKE PATHOGENEN VRIJE EIEN**

## AFDELING 1

**Invoer***Artikel 15***Vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild**

Vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild mag alleen worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Gemeenschap indien het afkomstig is van een derde land of deel daarvan dat is opgenomen in kolom 1 respectievelijk 3 van de tabel in deel 1 van bijlage II en indien in kolom 4 van die tabel een model van veterinair certificaat is opgenomen voor het betreffende vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild.

*Artikel 16***Aanvullende garanties en aanvullende gezondheidsvoorschriften voor vlees van loopvogels en vrij vederwild en gehakt vlees en separatorvlees daarvan**

1. Vlees van loopvogels en vrij vederwild en gehakt vlees en separatorvlees daarvan mag alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd uit een derde land of deel daarvan waarvoor geen

beperkende maatregelen gelden in verband met aviaria influenza en de ziekte van Newcastle.

2. Aanvullende gezondheidsvoorschriften overeenkomstig deel 2 van bijlage V inzake beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorrhagische koorts zijn van toepassing op vlees van loopvogels afkomstig uit Afrika en Azië voor invoer in of doorvoer door de Gemeenschap.

3. Lidstaten die niet tegen de Newcastle disease vaccineren, kunnen aanvullende garanties eisen betreffende vaccinatie tegen die ziekte voor vlees van loopvogels voor invoer in of doorvoer door de Gemeenschap.

*Artikel 17***Eieren en eiproducten**

Eieren en eiproducten mogen alleen worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Gemeenschap indien zij afkomstig zijn van een derde land of deel daarvan dat is opgenomen in kolom 1 respectievelijk 3 van de tabel in deel 1 van bijlage II en indien in kolom 4 van die tabel een model van veterinair certificaat is opgenomen voor de betreffende eieren en eiproducten.

*Artikel 18***Van specifieke pathogenen vrije eieren**

1. Van specifieke pathogenen vrije eieren mogen alleen worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Gemeenschap indien zij afkomstig zijn van een derde land of deel daarvan dat is opgenomen in kolom 1 respectievelijk 3 van de tabel in deel 1 van bijlage I en indien in kolom 4 van die tabel een model van veterinair certificaat is opgenomen voor de desbetreffende van specifieke pathogenen vrije eieren.

2. Ingevoerde van specifieke pathogenen vrije eieren als bedoeld in lid 1 worden gemerkt met een stempel dat de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst bevat.

3. De verpakkingen van van specifieke pathogenen vrije eieren bevatten uitsluitend eieren uit hetzelfde derde land van herkomst, van dezelfde inrichting en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:

- a) de in lid 2 bedoelde op de eieren voorkomende informatie;
- b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending van specifieke pathogenen vrije eieren bevat;
- c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

4. Na afloop van de invoercontroles worden de zendingen van specifieke pathogenen vrije eieren rechtstreeks naar de eindbestemming vervoerd.



## AFDELING 2

**Doorvoer en opslag**

## Artikel 19

**Voorwaarden voor doorvoer en opslag**

Vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren mogen alleen worden doorgevoerd door of ingevoerd in de Gemeenschap indien deze producten:

- a) voldoen aan de toepasselijke invoervoorwaarden voor het betreffende product in de artikelen 15, 16, 17 of 18;
- b) afkomstig zijn van een in bijlage I of II opgenomen derde land of deel daarvan;
- c) vergezeld gaan van een veterinair certificaat dat is opgesteld overeenkomstig het model van bijlage IV.

## Artikel 20

**Afwijking voor doorvoer**

1. In afwijking van artikel 19 staan de lidstaten toe dat zendingen vlees, gehakt vlees, en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor Rusland, rechtstreeks of via een ander derde land, over de weg of per spoor door de Gemeenschap worden doorgevoerd tussen de daartoe aangewezen communautaire grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen die zijn vermeld in Beschikking 2001/881/EG van de Commissie <sup>(1)</sup>, onder de volgende voorwaarden:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Gemeenschap door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, zoals bedoeld in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts van de bevoegde autoriteit waaronder de grensinspectiepost valt, voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EG NAAR RUSLAND”;
- c) aan de procedurevoorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG is voldaan;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst heeft op het Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.

2. Zendingen als bedoeld in lid 1 van dit artikel mogen niet overeenkomstig artikel 12, lid 4, of artikel 13, van Richtlijn 97/78/EG op het grondgebied van de Gemeenschap worden gelost of opgeslagen.

<sup>(1)</sup> PB L 326 van 11.12.2001, blz. 44.

3. De bevoegde autoriteit verricht op gezette tijden audits om na te gaan of de aantallen zendingen en hoeveelheden producten die het grondgebied van de Gemeenschap binnengekomen zijn en verlaten hebben, met elkaar in overeenstemming zijn.

## HOOFDSTUK IV

**OVERGANGS- EN SLOTBEPALINGEN**

## Artikel 21

**Wijziging van Beschikking 93/342/EEG**

Beschikking 93/342/EEG wordt als volgt gewijzigd:

- a) artikel 4, lid 4, tweede alinea, wordt geschrapt;
- b) bijlage E wordt geschrapt.

## Artikel 22

**Wijziging van Beschikking 2000/585/EG**

Beschikking 2000/585/EG wordt als volgt gewijzigd:

- a) artikel 1 wordt geschrapt;
- b) artikel 2 komt als volgt te luiden:

## „Artikel 2

De lidstaten staan de invoer toe van de volgende soorten vlees:

- a) vlees van wilde leporidae, gedefinieerd als konijnen en hazen, exclusief slachtafval tenzij het gaat om niet-onthuide en niet van de ingewanden ontdane leporidae;
- b) vlees van gekweekte konijnen;
- c) vlees van niet-gedomesticeerde landzoogdieren, met uitzondering van hoefdieren en van leporidae, zonder de slachtafval.

Dit vlees mag alleen worden ingevoerd uit derde landen of delen daarvan die zijn vermeld in bijlage I en mits wordt voldaan aan de voorwaarden van het veterinair certificaat volgens het betreffende model van bijlage III, overeenkomstig bijlage II.

Het derde land van uitvoer moet voldoen aan de in bijlage II voorgeschreven en in bijlage IV omschreven specifieke eisen en de desbetreffende verklaring moet worden opgenomen in deel V van elk gezondheidscertificaat volgens het in bijlage III vastgestelde model.”;

- c) bijlage II wordt vervangen door bijlage VI bij deze beschikking;
- d) in bijlage III worden de modellen D en I geschrapt.

*Artikel 23***Wijziging van Beschikking 2003/812/EG**

In Beschikking 2003/812/EG worden de delen IV en V van de bijlage geschrapt.

*Artikel 24***Intrekking**

De Beschikkingen 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 96/659/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG en 2001/751/EG worden ingetrokken.

*Artikel 25***Overgangsbepalingen**

Pluimvee, broedeieren, eendagskuikens, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren waarvoor de relevante veterinaire certificaten zijn afgegeven overeenkomstig de Beschikkingen 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG

en 2001/751/EG kunnen worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Gemeenschap tot zes maanden na de dag volgende op die van de bekendmaking van deze beschikking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

*Artikel 26***Toepassing**

Deze beschikking is van toepassing met ingang van zes maanden volgende op de dag van bekendmaking van deze beschikking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

*Artikel 27***Adressaten**

Deze beschikking is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 28 augustus 2006.

Voor de Commissie  
Markos KYPRIANOU  
Lid van de Commissie

## BIJLAGE I

PLUIMVEE, LOOPVOGELS EN BROEDEIEREN VAN DEZE SOORTEN EN VAN SPECIFIEKE PATHOGENEN  
VRIJE EIENEN

## DEEL 1

## Lijst van derde landen of delen daarvan (\*)

Land	Gebiedscode	Omschrijving van het gebied	Veterinair certificaat		Bijzondere voorwaarden
			Model	Aanvullende garanties	
1	2	3	4	5	6
AR – Argentinië	AR-0		SPF		
AU – Australië	AU-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
BG – Bulgarije (**)	BG-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
BR – Brazilië	BR-0		SPF		
	BR-1	De staten Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina en São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP		
	BR-2	De staten Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo en Mato Grosso do Sul	BPR, DOR, HEP, HER, SRA		
BW – Botswana	BW-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
CA – Canada	CA-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SPF, SRP		
CH – Zwitserland	CH-0		(***)		
CL – Chili	CL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
HR – Kroatië	HR-0		BPR, BPP, DOR, DOC, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
GL – Groenland	GL-0		SPF		
IL – Israël	IL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRP		
IS – IJsland	IS-0		SPF		
MG – Madagaskar	MG-0		SPF		
MX – Mexico	MX-0		SPF		

1	2	3	4	5	6
NA – Namibië	NA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
NZ – Nieuw-Zeeland	NZ-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
PM – St. Pierre en Miquelon	PM-0		SPF		
RO – Roemenië (**)	RO-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
TH – Thailand	TH-0		SPF		
TN – Tunesië	TN-0		DOR, BPR, BPP, HER, SPF		
TR – Turkije	TR-0		SPF		
US – Verenigde Staten van Amerika	US-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
UY – Uruguay	UY-0		SPF		
ZA – Zuid Afrika	ZA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	

(\*) Onverminderd de specifieke certificeringsvoorschriften in communautaire overeenkomsten met derde landen.

(\*\*) Slechts van toepassing totdat deze toetredende staat een lidstaat van de Europese Unie wordt.

(\*\*\*) Certificaten overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132).

## DEEL 2

### Modellen van veterinaire certificaten

#### Modellen:

- „BPP”: Model van veterinair certificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels
- „BPR”: Model van veterinair certificaat voor fok- of gebruiksluimvogels
- „DOC”: Model van veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels
- „DOR”: Model van veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels
- „HEP”: Model van veterinair certificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels
- „HER”: Model van veterinair certificaat voor broedeieren van loopvogels
- „SPF”: Model van veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren)
- „SRP”: Model van veterinair certificaat voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet anders dan loopvogels
- „SRA”: Model van veterinair certificaat voor slachtloopvogels



*Aanvullende garanties (AG):*

- „I”: Garanties voor fok- en gebruiksluipvogels, van herkomst uit gebieden die vrij zijn van aviaire influenza maar niet vrij van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model BPR
- „II”: Garanties voor eendagskuikens van luipvogels, van herkomst uit gebieden die vrij zijn van aviaire influenza maar niet vrij van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model DOR
- „III”: Garanties voor broedeieren van luipvogels, van herkomst uit derde landen die vrij zijn van aviaire influenza en al dan niet vrij van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model HER

*Opmerkingen*

- a) De op basis van de modellen in deel 2 van deze bijlage of deel 2 van bijlage II en overeenkomstig het model dat overeenstemt met het betreffende product opgestelde veterinaire certificaten, worden afgegeven door het derde land van uitvoer. Zij bevatten in de in het model aangegeven volgorde de verklaringen die voor elk derde land zijn vereist zijn en, indien van toepassing, ook de aanvullende gezondheidsvoorschriften die vereist zijn voor het derde land van uitvoer of een deel daarvan.

Indien door de EU-lidstaat van bestemming voor het betreffende product aanvullende garanties zijn vereist, worden deze ook in het originele veterinaire certificaat opgenomen.

- b) Voor iedere zending van de desbetreffende producten die in dezelfde spoorwagon, vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip uit een gebied dat is opgenomen in de kolommen 2 en 3 van deel 1 van deze bijlage of in de kolommen 2 en 3 van deel 1 van bijlage II naar dezelfde bestemming wordt vervoerd, wordt een afzonderlijk certificaat overgelegd.
- c) Het originele exemplaar van elk certificaat bestaat uit één enkel blad waarvan de beide zijden worden bedrukt, of heeft een zodanige vorm dat alle bladzijden één enkel ondeelbaar geheel vormen.
- d) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de grenscontrole zal worden uitgevoerd en van de EU-lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere communautaire taal wordt gebruikt, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, mits op elke bladzijde de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts zijn aangebracht.
- f) Indien het certificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan aldus genummerd „— x(*bladzijdenummer*) van y(*totaal aantal bladzijden*) —” en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het codenummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- g) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend binnen 24 uur vóór het laden van de zending voor uitvoer naar de Gemeenschap. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten er daarbij op toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad.

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.

- h) Het originele exemplaar van het certificaat vergezelt de zending tot in de EU-grensinspectiepost.
- i) Het certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte, tenzij anders vermeld.

In het geval van vervoer per schip wordt de geldigheidstermijn verlengd met de duur van de reis. Daartoe wordt het origineel van een verklaring van de kapitein, opgesteld overeenkomstig het addendum bij deel 3 van deze bijlage, aan het veterinaire certificaat gehecht.

- j) Pluimvee wordt niet vervoerd met ander pluimvee dat niet voor de Europese Gemeenschap is bestemd of dat een lagere gezondheidsstatus heeft.
- k) Tijdens het vervoer naar de Europese Gemeenschap wordt pluimvee niet gelost op het grondgebied van een derde land of een deel daarvan, dat niet is erkend om pluimvee in de Gemeenschap in te voeren.

Model van veterinair certificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels (BPP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentinummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
					ISO-code
					I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.	
	Naam:		Erkenningsnummer:		
Adres:					
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum	Vertrektijd	
Adres:			Erkenningsnummer:		
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Andere <input type="checkbox"/>		
Identificatie:			I.17. CITES-nr(s)		
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)	
				I.20. Aantal/Hoeveelheid	
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen	
				I.24.	
I.23. Nr. zegel en nr. container					
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Fokken <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid	

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.1.1. het voldoet aan Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2. het heeft ten minste de laatste drie maanden of sedert het is uitbroeid indien het jonger is dan drie maanden, op het grondgebied met code ..... <sup>(2)</sup> verbleven. Indien het in het land van herkomst is ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p>II.1.3. het komt uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviare influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;</p> <p>II.1.4. het is op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonde geen klinische ziekteverschijnselen en werd er niet van verdacht te zijn besmet;</p> <p>II.1.5. het heeft sedert het is uitbroeid of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;</p> <p>c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviare influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p> <p>II.1.6. het is in de onder II.1.5 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;</p> <p>II.1.7. het is afkomstig uit een koppel:</p> <p>a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;</p> <p>b) waarvoor een gezondheidsbewakingsprogramma is toegepast ten aanzien van</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [i] <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen);</p> <p><sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [ii] <i>Salmonella arizonae</i>, <i>S. pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>M. gallisepticum</i> (kalkoenen);</p> <p><sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [iii] <i>Salmonella pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i> (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden)]</p> <p>overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze agentia besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [c] dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [dat tegen Newcastle disease is ingeënt met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(3)</sup> [d] dat met een officieel goedgekeurd vaccin is ingeënt op</p> <p>..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]</p>		
II.2.	<p><b>Aanvullende garanties</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p><sup>(5)</sup> [II.2.1. Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee:</p> <p>a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;</p> <p>b) de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts afgezonderd gehouden op het bedrijf of in een quarantainestation. In dit verband heeft op het bedrijf van herkomst of in het quarantainestation, naar gelang van het geval, geen pluimvee verbleven dat tegen Newcastle disease is ingeënt in de laatste 21 dagen vóór verzending, en is in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel op het bedrijf of in het quarantainestation binnengebracht; bovendien zijn in het quarantainestation geen inentingingen gedaan;</p>			

- c) in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease.]

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....  
(<sup>4</sup>) II.2.3. [Wanneer het fokpluimvee bestemd is voor Finland of Zweden, heeft het negatief gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

(<sup>4</sup>) II.2.4. [Wanneer de legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) bestemd zijn voor Finland of Zweden, hebben zij negatief gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2004/235/EEG van de Commissie.]

(<sup>6</sup>) II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat, hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet voldoen aan de specifieke eisen van bijlage B, hoofdstuk 2, bij Beschikking 93/342/EEG niet verboden is in ..... (<sup>2</sup>), het in dit certificaat beschreven pluimvee:

- a) sedert minstens 12 maanden niet met dergelijke vaccins is ingeënt;
- b) afkomstig is uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel en waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
- d) in de onder b) genoemde 14 dagen onder officieel toezicht op het bedrijf van herkomst afgezonderd is gehouden.]

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien moet worden vervoerd:

- a) die uitsluitend pluimvee van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- e) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderings- en opfokbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 01.05 of 01.06.39.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

**Deel II:**

- (1) Fokpluimvee en gebruikspluimvee als omschreven in Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.
- (6) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen of delen daarvan waarop artikel 4, lid 4, van Beschikking 93/342/EEG van toepassing is. Dit deel moet worden geschrapt voor pluimvee afkomstig uit andere landen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.



Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor fok- of gebruiksliepogels (BPR)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
	Adres:						
	Tel.						
	I.5. Geadresseerde		I.6.				
	Naam:						
	Adres: Postcode: Tel.						
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst				I.12.		
	Naam:		Erkenningsnummer:				
	Adres:						
	Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:							
Naam:		Erkenningsnummer:					
Adres:							
I.13. Plaats van lading				I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:				Erkenningsnummer:			
I.15. Vervoermiddelen				I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>				Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>				Andere <input type="checkbox"/>			
Identificatie: Referentiedocumenten:				I.17. CITES-nr(s)			
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)			
				01.06.39			
				I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor							
Fokken <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in EU		<input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid		

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.	
	II.1.	<b>Veterinaire verklaring</b>			
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:			
	II.1.1.	zij voldoen aan het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG;			
	II.1.2.	zij hebben ten minste de laatste drie maanden of sedert zij zijn uitgebroed indien zij jonger zijn dan drie maanden, op het grondgebied met code ..... <sup>(2)</sup> verbleven. Indien zij in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;			
	<sup>(3)</sup> [II.1.3.	<i>hetzij</i> zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;			
	<sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> [of	zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza maar niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]			
	II.1.4.	zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;			
	II.1.5.	zij hebben sedert zij zijn uitgebroed of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:			
		a)	waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;		
	b)	waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;			
	c)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;			
II.1.6.	zij zijn in de onder II.1.5 genoemde periode niet in contact geweest met loopvogels die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen, noch met ander pluimvee;				
II.1.7.	zij zijn afkomstig uit een koppel dat:				
	a)	op de dag van afgifte van dit certificaat is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;			
	<sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>hetzij</i> [b)	niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]			
	<sup>(3)</sup> <i>of</i> [b)	tegen Newcastle disease is ingeënt met:			
	.....				
		(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)			
		op de leeftijd van ..... weken;]			
	<sup>(3)</sup> [c)	met een officieel goedgekeurd vaccin is ingeënt op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]			
<sup>(4)</sup> [II.1.8.	de dieren zijn, indien zij afkomstig zijn uit landen in Azië of Afrika:]				
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a)	ten minste de laatste 21 dagen vóór uitvoer afgezonderd in een teekvrije ruimte, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;]			
	<sup>(3)</sup> <i>of</i> [b)	zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd voordat zij naar de teekvrije ruimte werden overgebracht; specificatie van de behandeling: .....;]			
	<sup>(3)</sup> <i>of</i> [c)	nadat zij 14 dagen in de teekvrije ruimte hadden verbleven, onderworpen aan een competitie-ELISA op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts waarbij alle loopvogels die de afzonderingsruimte verlieten negatief op de test gereageerd hebben;]			
<sup>(4)</sup> [II.2.	<b>Aanvullende garanties]</b>				
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:				
<sup>(5)</sup> [II.2.1.	Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:				
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a)	niet ingeënt tegen Newcastle disease;]			

(<sup>3</sup>) of [b] de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts afgezonderd gehouden op het bedrijf of in een quarantainestation. In dit verband heeft op het bedrijf van herkomst of in het quarantainestation, naar gelang van het geval, geen pluimvee inclusief loopvogels verbleven dat tegen Newcastle disease is ingeënt in de laatste 21 dagen vóór verzending, en is in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel op het bedrijf of in het quarantainestation binnengebracht; bovendien zijn in het quarantainestation geen inenting(en) gedaan;]

(<sup>3</sup>) of [c] in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease.]

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....  
.....

(<sup>4</sup>) II.2.3. Wanneer de fokloopvogels bestemd zijn voor Finland of Zweden, hebben zij negatief gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.

(<sup>4</sup>) II.2.4. Wanneer de legdieren (gebruiksloopvogels die worden gehouden voor de productie van consumptie-eieren) bestemd zijn voor Finland of Zweden, hebben zij negatief gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2004/235/EEG van de Commissie.

(<sup>4</sup>) (<sup>6</sup>) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease]**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoen:

a) zij zijn ten minste de laatste 21 dagen vóór uitvoer onder officieel toezicht geplaatst in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 90/539/EEG van de Raad;

(erkenningsnummer en adres van het station: .....);

b) zij hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om te worden uitgevoerd;

c) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór uitvoer bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met gunstig resultaat.

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de loopvogels moeten worden vervoerd:

II.4.1. onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met de bepalingen van Richtlijn 91/628/EEG;

II.4.2. in kratten of kooien:

a) die uitsluitend loopvogels van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;

b) waarop het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;

c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;

d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:

i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;

ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;

iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;

e) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteiten.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderings- en opfokbedrijf.



- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (Identificatiesysteem en identificatienummer): Halsmerken en microchips moeten de ISO-code van het land van herkomst bevatten;

**Deel II:**

- (1) Loopvogels: fokloopvogels en gebruiksloopvogels (*Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*) die in gevangenschap worden opgefokt.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.
- (6) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels (DOC)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.			
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:			Erkenningsnummer:			
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>			
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Andere <input type="checkbox"/>			
Identificatie:			I.17. CITES-nr(s)			
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)		
				I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid		

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<b>Veterinaire verklaring</b>		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:		
	II.1.1.	zij voldoen aan het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG;		
	II.1.2.	zij zijn uitgebroed op het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> . Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;		
	II.1.3.	zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;		
	II.1.4.	zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;		
	II.1.5.	zij zijn uitgebroed in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:		
		a)	waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;	
		b)	waarvoor, op het tijdstip van verzending, geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;	
	c)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;		
II.1.6.	zij zijn niet in contact geweest met pluimvee, dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;			
II.1.7.	zij zijn afkomstig van eieren uit koppels:			
	a)	die ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer in officieel erkende inrichtingen zijn gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;		
	b)	in gebieden die vrij zijn van aviaire influenza en Newcastle disease;		
	c)	die op de dag van afgifte van dit certificaat geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;		
	d)	die een gezondheidsbewakingsprogramma hebben ondergaan ten aanzien van		
		<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [ <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen)];		
		<sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [ <i>Salmonella arizonae</i> , <i>S. pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>M. gallisepticum</i> (kalkoenen)];		
		<sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [ <i>Salmonella pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i> (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden)]		
		overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze agentia besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [e]	die niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
	<sup>(3)</sup> <i>of</i>	[die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:		
		.....		
		(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)		
		op de leeftijd van ..... weken;]		
	<sup>(3)</sup> [f]	die met een officieel goedgekeurd vaccin zijn ingeënt		
		op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]		
II.1.8.	zij zijn verkregen uit broedeieren die:			
	a)	vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;		
	b)	zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;		
II.1.9.	zij zijn uitgebroed op ..... (data);			
II.1.10.	zij zijn met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen).			

## II.2. **Aanvullende garanties**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

(<sup>5</sup>) II.2.1. Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuikens afkomstig van broedeieren uit koppels die:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [i) niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

(<sup>3</sup>) *of* [ii) met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

(<sup>3</sup>) *of* [iii) ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease.]

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....

(<sup>4</sup>) II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.

## (<sup>6</sup>) II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat, hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet voldoen aan de specifieke eisen van bijlage B, hoofdstuk 2, bij Beschikking 93/342/EEG niet verboden is in ..... (<sup>2</sup>);

II.3.1. het fokpluimvee waarvan de eendagskuikens afstammen:

a) sedert minstens 12 maanden niet met dergelijke vaccins is ingeënt;

b) afkomstig is uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;

c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);

d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officieel toezicht op het bedrijf van herkomst afgezonderd is gehouden en

II.3.2. de broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact zijn geweest met eieren of pluimvee die niet aan bovengenoemde eisen voldoen.]

## II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.4.1. De in dit certificaat beschreven eendagskuikens moeten worden vervoerd in nieuwe wegwerpdozen:

a) die uitsluitend eendagskuikens van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;

b) waarop de volgende informatie vermeld staat:

— de naam van het land van verzending,

— de betrokken soort pluimvee,

— het aantal kuikens,

— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,

— de naam, het adres en het erkenningsnummer van het productiebedrijf,

— het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,

— de lidstaat van bestemming;

c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;

II.4.2. De containers en transportmiddelen waarin de in punt II.4.1 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de broederij en het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 01.05 of 01.06.39.
- Vak I.28: (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/vleeskuikens/andere.

**Deel II:**

- (1) Eendagskuikens als omschreven in Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.
- (6) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen of delen daarvan waarop artikel 4, lid 4, van Beschikking 93/342/EEG van toepassing is. Dit deel moet worden geschrapt voor pluimvee afkomstig uit andere landen.

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels (DOR)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentinummer certificaat	I.2.a.			
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	Tel.						
	I.5. Geadresseerde		I.6.				
	Naam:						
	Adres:						
	Postcode:						
	Tel.						
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
	Naam: Erkeningsnummer:						
	Adres:						
Naam: Erkeningsnummer:							
Adres:							
Naam: Erkeningsnummer:							
Adres:							
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd			
Adres: Erkeningsnummer:							
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU					
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>			
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>					
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)					
Referentiedocumenten:							
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)				
			01.06.39				
			I.20. Aantal/Hoeveelheid				
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24.				
I.25. Goederen gecertificeerd voor							
Fokken <input type="checkbox"/>							
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid			

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij voldoen aan het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2. zij zijn uitgebroed op het gebied met code ..... <sup>(2)</sup>. Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p><sup>(3)</sup> [II.1.3. <i>hetzij</i> zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG];</p> <p><sup>(3)</sup> (<i>of</i> zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza maar niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]</p> <p>II.1.4. zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;</p> <p>II.1.5. zij zijn uitgebroed in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:</p> <p>a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</p> <p>b) waarvoor, op het tijdstip van verzending, geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;</p> <p>c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p> <p>II.1.6. zij zijn niet in contact geweest met loopvogels, inclusief ander pluimvee, die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen;</p> <p>II.1.7. zij zijn afkomstig van eieren uit koppels:</p> <p>a) die meer dan zes weken in officieel erkende inrichtingen zijn gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [b] in gebieden die vrij zijn van aviaire influenza en Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>of</i> [in gebieden die vrij zijn van aviaire influenza;]</p> <p>c) die op de dag van afgifte van dit certificaat geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [d] niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(3)</sup> [e] die met een officieel goedgekeurd vaccin zijn ingeënt op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]</p> <p>II.1.8. zij zijn verkregen uit broedeieren die:</p> <p>a) vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;</p> <p>b) zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;</p> <p>II.1.9. zij zijn uitgebroed op ..... (data);</p> <p>II.1.10. zij zijn met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen).]</p> <p><sup>(4)</sup> [II.2. <b>Aanvullende garanties</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p>		



(<sup>5</sup>) [II.2.1. Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuikens afkomstig van:

- a) broedeieren van koppels die:
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [i] niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - (<sup>3</sup>) *of* [ii] met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - (<sup>3</sup>) *of* [iii] ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
- b) een broederij waar de arbeidsmethoden zodanig zijn dat wordt gegarandeerd dat deze eieren worden uitgebreed op volstrekt andere plaatsen en tijdstippen dan eieren die niet aan de onder a) vastgestelde eisen voldoen;]

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

(<sup>4</sup>) II.2.3. Wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.

(<sup>6</sup>) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.3.1. De fokloopvogels waarvan de eendagskuikens afstammen:

- a) zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor uitvoer bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd, onder officieel toezicht afgezonderd gehouden;
- b) hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden. Alle uitgevoerde testen hebben een gunstig resultaat opgeleverd vóórdat de eendagskuikens de broederij hebben verlaten voor uitvoer;
- c) zijn de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor uitvoer bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde garanties voldoet;
- d) komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór uitvoer bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met gunstig resultaat.

II.3.2. De broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn en de eendagskuikens zelf zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met eieren of pluimvee die niet aan bovengenoemde garanties voldoen.]

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.4.1. De in dit certificaat beschreven eendagskuikens moeten worden vervoerd:

II.4.1.1 onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met de bepalingen van Richtlijn 91/628/EEG van de Raad;

II.4.1.2 in schone, nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend eendagskuikens van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop, duidelijk leesbaar en in ten minste één van de talen van de Gemeenschap de volgende vermeldingen zijn aangebracht:
  - de naam van het land van verzending,
  - de betrokken soort loopvogels,
  - het aantal kuikens,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
  - de datum van verzending,
  - de lidstaat van bestemming;

- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.

II.4.2. De containers en transportmiddelen waarin de in punt II.4.1.2 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummers van de broederijen en het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.

**Deel II:**

- (1) Eendagskuikens: loopvogels die nog geen 72 uur oud zijn.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.
- (6) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „II” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde			I.6.		
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code
						I.10.
I.10. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst				I.12.		
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:						
Erkenningsnummer:						
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>			Treinwagon <input type="checkbox"/>
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Andere <input type="checkbox"/>			
Identificatie:			I.17. CITES-nr(s)			
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)		
				04.07		
				I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23 Nr. zegel en nr. container				I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU			<input type="checkbox"/>
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid	

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij voldoen aan Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2. zij zijn afkomstig van koppels die sedert ten minste drie maanden op het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> hebben verbleven. Indien de koppels in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p>II.1.3. zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;</p> <p>II.1.4. zij zijn afkomstig van koppels die:</p> <p>a) op de dag van afgifte van dit certificaat zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van verdacht werden te zijn besmet;</p> <p>b) zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:</p> <p>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken,</p> <p>— waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,</p> <p>waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p> <p>c) in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest zijn met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;</p> <p>d) een gezondheidsbewakingsprogramma hebben ondergaan ten aanzien van</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [<i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> en <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kippen);]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [<i>Salmonella arizonae</i>, <i>S. pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> en <i>M. gallisepticum</i> (kalkoenen);]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>en/of</i> [<i>Salmonella pullorum</i> en <i>S. gallinarum</i> (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden)]</p> <p>overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze agentia besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij e)</i> [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(3)</sup> [f) met een officieel goedgekeurd vaccin zijn ingeënt</p> <p>op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]</p> <p>II.1.5. zij zijn overeenkomstig punt I.28 van het certificaat gemerkt met ..... (kleur inkt);</p> <p>II.1.6. zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met ..... (naam van het product en de werkzame stof) gedurende ..... (minuten);</p> <p>II.1.7. de eieren zijn verzameld van ..... tot en met ..... (datums).</p> <p>II.2. <b>Aanvullende garanties</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p><sup>(4)</sup> [II.2.1. Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van pluimvee dat:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij a)</i> niet is ingeënt tegen Newcastle disease;</p>		

(<sup>3</sup>) of b) met een geïnactiveerd vaccin is ingeënt tegen Newcastle disease;

(<sup>3</sup>) of c) ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.7 genoemde datum met een levend vaccin is ingeënt tegen Newcastle disease.]

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....;

(<sup>3</sup>) II.2.3. Wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.

(<sup>5</sup>) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat, hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet voldoen aan de specifieke eisen van bijlage B, hoofdstuk 2, bij Beschikking 93/342/EEG niet verboden is in ..... (<sup>2</sup>), het pluimvee waarvan de broedeieren zijn verkregen:

a) sedert minstens 12 maanden niet met dergelijke vaccins is ingeënt;

b) afkomstig is uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel en waarbij geen aviari paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;

c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);

d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officieel toezicht op het bedrijf van herkomst afgezonderd is gehouden.]

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.4.1. De broedeieren moeten worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:

a) die uitsluitend broedeieren van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;

b) waarop de volgende informatie vermeld staat:

— de naam van het land van verzending,

— de betrokken soort pluimvee,

— het aantal eieren,

— de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,

— de naam, het adres en het erkenningsnummer van het productiebedrijf,

— het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,

— de lidstaat van bestemming;

c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;

II.4.2. De containers en transportmiddelen waarin de in punt II.4.1 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.

— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.

— Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/consumptie-eieren van kalkoenen/andere; (Identificatiesysteem en identificatienummer): merkteken op ei aanbrengen.

**Deel II:**

- (1) Voor broedeieren van pluimvee als omschreven in Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd] met uitzondering van loopvogels.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.
- (5) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen of delen daarvan waarop artikel 4, lid 4, van Beschikking 93/342/EEG van toepassing is. Dit deel moet worden geschrapt voor pluimvee afkomstig uit andere landen.

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor broedeieren van loopvogels (HER)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentinummer certificaat		I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde			I.6.		
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code
						I.10.
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst				I.12.		
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:			Erkenningsnummer:			
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>	Treinwagon <input type="checkbox"/>			
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:			I.17. CITES-nr(s)			
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)		
				04.07		
				I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU			<input type="checkbox"/>
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid	



Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p>		
	II.1.1.	zij voldoen aan Richtlijn 90/539/EEG;		
	II.1.2.	zij zijn afkomstig van koppels die sedert ten minste drie maanden op het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> hebben verbleven. Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;		
	<sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> [II.1.3	<i>hetzij a)</i> zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]		
	<sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>of</i> [b)	zij komen uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat vrij is van aviaire influenza en niet vrij is van Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]		
	II.1.4.	zij zijn afkomstig van koppels die:		
	a)	op de dag van afgifte van dit certificaat zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van verdacht werden te zijn besmet;		
	b)	ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer hebben verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:		
		— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken,		
		— waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,		
		waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;		
	c)	in de onder b) genoemde periode niet in contact zijn geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet;		
	d)	in de onder b) genoemde periode niet in contact zijn geweest met loopvogels of ander pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet;		
	<sup>(3)</sup> [ <i>hetzij e)</i>	niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
	<sup>(3)</sup> [ <i>of</i>	tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:		
		.....		
		(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)		
		op de leeftijd van ..... weken;]		
	<sup>(3)</sup>	met een officieel goedgekeurd vaccin zijn ingeënt		
		op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen);]		
	II.1.5. <sup>(5)</sup>	zij zijn overeenkomstig punt I.28 van het certificaat gemerkt met ..... (kleur inkt);		
	II.1.6.	overeenkomstig mijn instructies zijn ontsmet met ..... (naam van het product en de werkzame stof) gedurende ..... (minuten);		
	II.1.7.	de eieren zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data).		
	<sup>(4)</sup> [II.2.	<p><b>Aanvullende garanties]</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p>		
	<sup>(6)</sup> [II.2.1.	Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van loopvogels die:		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a)	niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
	<sup>(3)</sup> <i>of</i> [b)	met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]		
	<sup>(3)</sup> <i>of</i> [c)	ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.7 genoemde datum met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease.]		

II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

..... ;

(<sup>4</sup>) II.2.3. Wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op testen overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.

(<sup>6</sup>) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven fokloopvogels waarvan de broedeieren zijn verkregen aan de volgende voorwaarden voldoen:

- a) zij zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de uit te voeren broedeieren zijn gelegd, onder officieel toezicht afgezonderd gehouden;
- b) zij hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat de eieren de afzonderingsruimte hebben verlaten om te worden uitgevoerd;
- c) zij zijn de laatste 30 dagen voordat de voor uitvoer bestemde broedeieren zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde garanties voldoet;
- d) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór uitvoer bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met gunstig resultaat.]

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.4.1. De broedeieren moeten worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend broedeieren van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop, duidelijk leesbaar in ten minste één van de talen van de Gemeenschap de volgende vermeldingen zijn aangebracht:
  - het woord „broedei”,
  - de naam van het land van verzending,
  - de betrokken soort loopvogels,
  - het aantal eieren,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,
  - de naam en het adres van de inrichting van herkomst,
  - de datum van verzending,
  - de lidstaat van bestemming;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.

II.4.2. De containers en transportmiddelen waarin de in punt II.4.1 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (Identificatiesysteem en identificatienummer): merkteken op ei aanbrengen.

**Deel II:**

- (1) Voor broedeieren van *Ratitae* (*Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*).
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Bij de verzending moeten de eieren individueel worden gemerkt overeenkomstig Verordening (EEG) nr. 1868/77 van de Commissie, met vermelding van het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, in onuitwisbare zwarte inkt; het merkteken moet duidelijk leesbaar zijn en gesteld in ten minste één van de talen van de Gemeenschap.
- (6) Alleen van toepassing op de landen met de code „III” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG (zoals laatstelijk gewijzigd).
- (7) Niet van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG (zoals laatstelijk gewijzigd).
- (8) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapt.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
	Adres:						
	Tel.						
	I.5. Geadresseerde		I.6.				
	Naam:						
	Adres: Postcode: Tel.						
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst				I.12.		
	Naam:		Erkenningsnummer:				
	Adres:						
	Naam:		Erkenningsnummer:				
	Adres:						
	Naam:		Erkenningsnummer:				
	Adres:						
I.13. Plaats van lading				I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:				Erkenningsnummer:			
I.15. Vervoermiddelen				I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>				Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>				Andere <input type="checkbox"/>			
Identificatie: Referentiedocumenten:				I.17. CITES-nr(s)			
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)			
				04.07			
				I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor							
Technisch gebruik <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem		Identificatienummer		Hoeveelheid	

**SPF (van specifieke pathogenen vrije eieren)**

<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven SPF-eieren<sup>(1)</sup>:</p>		
	II.1.1.	<p>afkomstig zijn van koppels kippen die:</p> <p>a) vrij zijn van specifieke pathogenen als beschreven in de Europese Farmacopee<sup>(2)</sup> en gunstig hebben gereageerd bij alle voor de toekenning van deze specifieke status vereiste testen en klinische onderzoeken; zij zijn met name negatief bevonden bij testen op aviaire influenza en Newcastle disease die minder dan 30 dagen vóór de verzending zijn verricht;</p> <p>b) ten minste één keer per week klinisch zijn onderzocht zoals beschreven in de Europese Farmacopee<sup>(2)</sup> en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</p> <p>c) ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer hebben verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken,</li> <li>— waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden,</li> </ul> <p>d) in de onder c) genoemde periode niet in contact zijn geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;</p>		
	II.1.2.	overeenkomstig vak I.28 onder „identificatienummer” van het certificaat zijn gemerkt met gekleurde inkt;		
	II.1.3.	zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data);		
	II.1.4.	<p>moeten worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:</p> <p>a) met alleen eieren van hetzelfde bedrijf;</p> <p>b) waarop duidelijk de volgende informatie vermeld staat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— de naam en de ISO-code van het land van herkomst,</li> <li>— „Uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemde SPF-eieren”,</li> <li>— het aantal eieren,</li> <li>— de naam, het adres en het erkenningsnummer van het productiebedrijf,</li> <li>— de lidstaat van bestemming;</li> </ul> <p>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is en die lek dicht zijn.</p>		
	II.1.5.	De containers en transportmiddelen waarin de in punt II.1.4 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.		
	<i>Opmerkingen</i>			
	<b>Deel I:</b>			
	— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].			
	— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.			
	— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.			
	— Vak I.28: Identificatienummer: Merkteken op ei aanbrengen waaronder bedrijfsnummer en de ISO-code van het land van herkomst.			
	<b>Deel II:</b>			
	(1)	Broedeieren als omschreven in Beschikking 2006/696/EG die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn.		
	(2)	Laatste uitgave.		
	Dit certificaat is 15 dagen geldig.			

Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet anders dan loopvogels (SRP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:						
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:						
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:						
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd		
Adres: Erkeningsnummer:						
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)				
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)			
						I.20. Aantal/Hoeveelheid
I.21.						I.22. Aantal verpakkingen
I.23. Nr. zegel en nr. container						I.24.
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Slacht <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU			<input type="checkbox"/>
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid		



**SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet anders dan loopvogels)**

<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.1.1. het voldoet aan Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2. het heeft ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer of sedert het is uitgebroed indien het jonger is dan zes weken, op het grondgebied met code ..... <sup>(2)</sup> verbleven. Indien het in het land van herkomst is ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p>II.1.3. het komt uit het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;</p> <p>II.1.4. het is op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonde geen klinische ziekteverschijnselen en werd er niet van verdacht te zijn besmet;</p> <p>II.1.5. het heeft sedert het is uitgebroed of langer dan 30 dagen verbleven op het bedrijf van herkomst:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,</p> <p style="margin-left: 20px;">b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan,</p> <p>II.1.6. het is in de onder II.1.5 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;</p> <p>II.1.7. het is afkomstig van koppels die:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) op de dag van afgifte van dit certificaat zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van verdacht werden te zijn besmet;</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [b) niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>of</i> [tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:</p> <p style="margin-left: 40px;">.....</p> <p style="margin-left: 40px;">(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> [c) met een officieel goedgekeurd vaccin zijn ingeënt</p> <p style="margin-left: 40px;">op ..... tegen ..... (indien nodig herhalen).]</p>		
	II.2.	<p><b>Aanvullende garanties</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p><sup>(6)</sup> [II.2.1 Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee afkomstig van koppels die:</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a) niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief zijn gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>of</i> [b) wel tegen Newcastle disease ingeënt in de laatste 30 dagen vóór verzending, maar niet met een levend vaccin, en zijn zij in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]</p> <p>II.2.2. Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:</p> <p style="margin-left: 20px;">..... ;</p> <p><sup>(4)</sup> II.2.3. Wanneer het pluimvee bestemd is voor Finland of Zweden:</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [hebben de dieren negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs in het bedrijf van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG van de Raad;]</p> <p style="margin-left: 20px;"><sup>(3)</sup> <i>of</i> [komen zij van een bedrijf waarvoor een programma geldt dat door de Europese Commissie als gelijkwaardig aan het nationale programma van Finland, respectievelijk Zweden, is erkend.]</p>		

(7) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat, hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet voldoen aan de specifieke eisen van bijlage B, hoofdstuk 2, bij Beschikking 93/342/EEG niet verboden is in ..... (2), het in dit certificaat beschreven pluimvee:

- a) sedert minstens 12 maanden niet met dergelijke vaccins is ingeënt;
- b) afkomstig is uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
- d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officieel toezicht op het bedrijf van herkomst afgezonderd is gehouden.

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien moet worden vervoerd:

- a) die uitsluitend pluimvee van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 01.05 of 01.06.39.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/vleeskuikens/andere.

**Deel II:**

- (1) Levend pluimvee als omschreven in Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd] met uitzondering van loopvogels.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Dient alleen te worden ingevuld voor pluimvee dat in het wild zal worden uitgezet.
- (6) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrappt.
- (7) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen of delen daarvan waarop artikel 4, lid 4, van Beschikking 93/342/EEG van toepassing is. Dit deel moet worden geschrappt voor pluimvee afkomstig uit andere landen.

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

Model van veterinair certificaat voor slachtloopvogels (SRA)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres: Erkeningsnummer:					
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)	
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)		
			01.06.39		
			I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Slacht <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p>		
	II.1.1.	<p>zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer of sedert zij zijn uitgedroefd indien zij jonger zijn dan zes weken, op het grondgebied met code ..... <sup>(2)</sup> verbleven. Indien zij in het land van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza en Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]</p> <p><sup>(6)</sup> <i>of</i> [het gebied met code ..... <sup>(2)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza maar niet vrij was van Newcastle disease als omschreven in Beschikking 93/342/EEG;]</p>		
	II.1.2.	<p>op de dag van afgifte van dit certificaat zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van verdacht werden te zijn besmet;</p>		
	II.1.3.	<p>zij hebben sedert zij zijn uitgedroefd of ten minste de laatste 30 dagen verbleven op het bedrijf van herkomst:</p> <p>i) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden,</p> <p>ii) waaromheen zich in een gebied met een straal van 25 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan,</p>		
	II.1.4.	<p>zij zijn in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest met loopvogels of ander pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet;</p>		
	II.1.5.	<p>zij zijn afkomstig van koppels die:</p> <p>i) op de dag van afgifte van dit certificaat zijn onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [ii) niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [tegen Newcastle disease zijn ingeënt met: ..... (naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam <sup>(3)</sup>) op de leeftijd van ..... weken;]</p>		
	<sup>(4)</sup> [II.2.	<p><b>Aanvullende garanties]</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p>		
	<sup>(5)</sup> [II.2.1.	<p>Wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat of een gebied met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a) niet ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [b) wel tegen Newcastle disease ingeënt in de laatste 30 dagen vóór verzending, maar niet met een levend vaccin, en zijn zij in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]</p>		
	II.2.2.	<p>Aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan: .....</p>		
	<sup>(4)</sup> [II.2.3.	<p>Wanneer de loopvogels bestemd zijn voor Finland of Zweden:]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [hebben de dieren negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs in het bedrijf van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG van de Raad;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>of</i> [komen zij van een bedrijf waarvoor een programma geldt dat door de Europese Commissie als gelijkwaardig aan het nationale programma van Finland, respectievelijk Zweden, is erkend.]</p>		

(<sup>6</sup>) [II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de loopvogels:

- a) ten minste de laatste 21 dagen vóór uitvoer onder officieel toezicht hebben verbleven in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 90/539/EEG (erkeningsnummer en adres van het station):  
.....; en
- b) in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om te worden uitgevoerd;
- c) uit koppels komen waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór uitvoer bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met gunstig resultaat.]

II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de loopvogels moeten worden vervoerd:

1. onder omstandigheden die in overeenstemming zijn met de bepalingen van Richtlijn 91/628/EEG van de Raad;
2. in kratten of kooien:
  - a) die uitsluitend loopvogels van dezelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
  - b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
  - c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
    - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
    - ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;
    - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
  - d) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.

**Deel II:**

- (1) Loopvogels: *Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*. Na invoer moeten de loopvogels onverwijld naar het slachthuis van bestemming worden gebracht overeenkomstig artikel 15, lid 4, onder b), van Richtlijn 90/539/EEG.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Invullen indien van toepassing.
- (5) Wanneer de zending niet bestemd is voor de bedoelde lidstaten of gebieden (momenteel Finland en Zweden), moeten de garanties in punt II.2.1 worden geschrapd.
- (6) Alleen van toepassing op dieren van herkomst uit gebieden die vrij zijn van aviaire influenza maar niet vrij van Newcastle disease.

Dit certificaat is 10 dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:



## DEEL 3

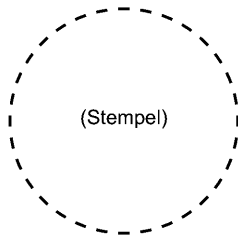
**Addendum in geval van vervoer van pluimvee over zee**

(In te vullen en aan het veterinair certificaat te hechten indien het transport tot aan de grens van de Europese Gemeenschap, ook indien slechts voor een deel, plaatsvindt per schip)

**Verklaring van de kapitein van het schip**

Ondergetekende, kapitein van het schip (naam .....),  
 verklaart dat het in bijgaand veterinair certificaat nr. .... bedoelde pluimvee aan boord van het schip is gebleven  
 tijdens de reis van ..... in ..... (*land van uitvoer*)  
 naar ..... in de Europese Gemeenschap en dat het schip niet heeft aangelegd op een plaats  
 buiten ..... (*land van uitvoer*) op weg naar de Europese Gemeenschap, behalve in: .....  
 ..... (*aanloophavens*). Bovendien is het pluimvee tijdens de reis niet in contact  
 geweest met andere pluimvee aan boord dat een lagere gezondheidsstatus had.

Gedaan te ..... op .....  
 (Haven van aankomst) (Datum van aankomst)



.....  
 (Handtekening van de kapitein)

.....  
 (Naam in hoofdletters, functie)

## DEEL 4

**A. Methoden voor de standaardisatie van materialen en procedures voor veterinaire testen voor invoer van pluimvee en broedeieren**

## 1. Newcastle disease

De bemonsterings- en onderzoeksmethoden moeten in overeenstemming zijn met de methoden die zijn beschreven in Beschikking 92/340/EEG met betrekking tot het onderzoek van pluimvee op Newcastle disease vóór verzending, krachtens artikel 12 van Richtlijn 90/539/EEG.

2. *Salmonella pullorum*

- De bemonsteringsmethoden moeten in overeenstemming zijn met de in hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG beschreven methoden.
- De testmethoden moeten in overeenstemming zijn met de methoden beschreven in de laatste editie van het *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals* van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE).

3. *Salmonella gallinarum*

- De bemonsteringsmethoden moeten in overeenstemming zijn met de in hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG beschreven methoden.
- De testmethoden moeten in overeenstemming zijn met de methoden beschreven in de laatste editie van het *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals* van de OIE.

4. *Salmonella arizonae*

Serologisch onderzoek: 60 dieren te bemonsteren tijdens de leg. De testmethoden moeten in overeenstemming zijn met de methoden beschreven in de laatste editie van het *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals* van de OIE.

5. *Mycoplasma gallisepticum*

- De bemonsteringsmethoden moeten in overeenstemming zijn met de in hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG beschreven methoden.
- De testmethoden moeten in overeenstemming zijn met de methoden beschreven in de laatste editie van het *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals* van de OIE.

6. *Mycoplasma meleagridis*

De bemonsteringsmethoden moeten in overeenstemming zijn met de in hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG beschreven methoden.

**B. Bemonsterings- en testprocedures voor Newcastle disease en aviare influenza na invoer**

Gedurende de in artikel 10, lid 1, bedoelde periode neemt de officiële/bevoegde dierenarts monsters voor virologisch onderzoek van het ingevoerde pluimvee, dat als volgt wordt onderzocht:

- tussen de zevende en de vijftiende dag van de afzonderingsperiode worden cloacaswabs genomen bij alle dieren van de zending indien deze minder dan 60 telt of van 60 dieren bij grotere zendingen,
- de onderzoeken van de genomen monsters op aviare influenza en Newcastle disease worden in daartoe door de bevoegde autoriteit aangewezen officiële laboratoria uitgevoerd volgens de diagnostische procedures van bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG van de Raad <sup>(1)</sup> en bijlage III bij Richtlijn 92/40/EEG van de Raad <sup>(2)</sup>,
- er mogen verzamemonsters worden gevormd uit monsters van maximaal vijf dieren,
- virusisolaten moeten onverwijld worden bezorgd aan het nationaal referentielaboratorium.

<sup>(1)</sup> PB L 260 van 5.9.1992, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 167 van 22.6.1992, blz. 1.

## BIJLAGE II

## VLEES, GEHAKT VLEES, SEPARATORVLEES, EIEREN EN EIPRODUCTEN

## DEEL 1

## Lijst van derde landen of delen daarvan (\*)

Land	Gebiedscode	Omschrijving van het gebied		Veterinair certificaat		Bijzondere voorwaarden
				Model	Aanvullende garanties	
1	2	3		4	5	6
AL – Albanië	AL-0			EP, E		
AR – Argentinië	AR-0			EP, E, POU, RAT		
				WGM	III	
AU – Australië	AU-0			EP, E		
				POU	I	
				RAT	II	
BG – Bulgarije (**)	BG-0			EP, E, POU, RAT, WGM		
BR – Brazilië	BR-0			—		
	BR-1	De staten Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo en Mato Grosso do Sul		RAT		
	BR-2	Het Distrito Federal en de staten Goiás, Minas Gerais, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina en São Paulo		WGM	III	
			EP, E, POU			
BW – Botswana	BW-0			RAT, EP, E	II	
CA – Canada	CA-0			WGM	III	
				EP, E, POU, RAT		
CH – Zwitserland	CH-0			EP, E, POU, RAT, WGM		
CL – Chili	CL-0			WGM	III	
				EP, E, POU, RAT, SRA		
CN – Volksrepubliek China	CN-0			EP, E		
	CN-1	De gemeente Sjanghai met uitzondering van Chongming, en de districten Weifang, Linyi en Qingdao in de provincie Shandong		POU	I	
GL – Groenland	GL-0			EP, WGM		
HK – Hongkong	HK-0			EP		
HR – Kroatië	HR-0			EP, E, POU, RAT, WGM		
IL – Israël	IL-0			WGM	III	
				EP, E, POU, RAT		
IN – India	IN-0			EP		

1	2	3	4	5	6
IS – IJsland	IS-0		EP, E		
KR – Korea (Rep.)	KR-0		EP, E		
MG – Madagaskar	MG-0		EP, E, WGM		
MY – Maleisië	MY-0		—		
	MY-1	Westelijk schiereiland	EP, E		
MK – voormalige Joego- slavische Republiek Macedonië (***)	MK-0		EP		
MX – Mexico	MX-0		EP		
NA – Namibië	NA-0		RAT, EP, E	II	
NC – Nieuw-Caledonië	NC-0		EP		
NZ – Nieuw-Zeeland	NZ-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
RO – Roemenië (**)	RO-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
RU – Russische Federatie	RU-0		EP		
XM – Montenegro	XM-0	Het hele douanegebied (†)	EP		
XS – Servië (****)	XS-0	Het hele douanegebied (†)	EP		
SG – Singapore	SG-0		EP		
TH – Thailand	TH-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TN – Tunesië	TN-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TR – Turkije	TR-0		EP, E		
US – Verenigde Staten van Amerika	US-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
UY – Uruguay	UY-0		EP, E, RAT		
ZA – Zuid Afrika	ZA-0		RAT, EP, E	II	
ZW – Zimbabwe	ZW-0		RAT, EP, E	II	

(†) Onverminderd de specifieke certificeringsvoorschriften in communautaire overeenkomsten met derde landen.

(\*\*) Slechts van toepassing totdat deze toetredende staat een lidstaat van de Gemeenschap wordt.

(\*\*\*) Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië; voorlopige code die geen gevolgen heeft voor de definitieve benaming die aan het land wordt gegeven na afloop van de onderhandelingen die momenteel in het kader van de Verenigde Naties worden gevoerd.

(\*\*\*\*) Uitgezonderd Kosovo als omschreven in Resolutie 1 244 van 10 juni 1999 van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties.

(†) Servië en Montenegro zijn republieken met een afzonderlijke douane, die een statenunie vormen, en worden daarom afzonderlijk vermeld.

## DEEL 2

**Modellen van veterinaire certificaten***Modellen:*

„POU”:	Model van veterinair certificaat voor pluimveevlees
„POU-MI/MSM”:	Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee
„RAT”:	Model van veterinair certificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„RAT-MI/MSM”:	Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„WGM”:	Model van veterinair certificaat voor vlees van vrij vederwild
„WGM-MI/MSM”:	Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild
„E”:	Model van gezondheidscertificaat voor eieren
„EP”:	Model van gezondheidscertificaat voor eiprodukten

*Aanvullende garanties (AG):*

„I”:	aanvullende garanties voor pluimveevlees overeenkomstig model POU
„II”:	aanvullende garanties voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie, gecertificeerd overeenkomstig model RAT
„III”:	aanvullende garanties voor vlees van vrij vederwild overeenkomstig model WGM

*Opmerkingen*

- a) De op basis van de modellen in deel 2 van bijlage 1 of van deze bijlage en overeenkomstig het model dat overeenstemt met het betreffende product opgestelde veterinaire certificaten, worden afgegeven door het derde land van uitvoer. Zij bevatten in de in het model aangegeven volgorde de verklaringen die voor elk derde land zijn vereist zijn en, indien van toepassing, ook de aanvullende gezondheidsvoorschriften die vereist zijn voor het derde land van uitvoer of een deel daarvan.

Indien door de EU-lidstaat van bestemming voor het betreffende product aanvullende garanties zijn vereist, worden deze ook in het originele veterinaire certificaat opgenomen.

- b) Voor iedere zending van de desbetreffende producten die in dezelfde spoorwagon, vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip uit een gebied dat is opgenomen in de kolommen 2 en 3 van deel 1 van bijlage 1 of van deze bijlage naar dezelfde bestemming wordt vervoerd, wordt een afzonderlijk certificaat overgelegd.
- c) Het originele exemplaar van elk certificaat bestaat uit één enkel blad waarvan de beide zijden worden bedrukt, of heeft een zodanige vorm dat alle bladzijden één enkel ondeelbaar geheel vormen.
- d) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de grenscontrole zal worden uitgevoerd en van de EU-lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere communautaire taal wordt gebruikt, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, mits op elke bladzijde de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts zijn aangebracht.
- f) Indien het certificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan aldus genummerd „— x(*bladzijdenummer*) van y(*totaal aantal bladzijden*) —” en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het codenummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- g) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend binnen 24 uur vóór het laden van de zending voor uitvoer naar de Gemeenschap. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten er daarbij op toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.



Model van veterinair certificaat voor pluimveevlees (POU)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.10.			
Naam		Erkenningsnummer			
Adres		I.12.			
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum			
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17.	
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)		
			I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten			I.22. Aantal verpakkingen		
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>			Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Erkenningsnummer van inrichtingen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen
					Nettogewicht

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven pluimveevlees <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:</p> <p>a) afkomstig is van bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties II en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>c) op grond van overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk V, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde postmortemkeuringen geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;</p> <p>d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>e) voldoet aan de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;</p> <p><sup>(2)</sup> f) voldoet aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren;</p> <p>g) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.</p>		
II.2.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimveevlees aan de volgende voorwaarden voldoet:</p>			
II.2.1.	<p>a) het vlees komt uit het gebied met code ..... <sup>(3)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van aviaire influenza als omschreven in omschreven in de Internationale Diergezondheidscode van de OIE;</p> <p><sup>(4)</sup> b) het vlees komt uit het gebied met code ..... <sup>(3)</sup> dat, op de datum van afgifte van dit certificaat, vrij was van Newcastle disease als omschreven in omschreven in de Internationale Diergezondheidscode van de OIE;</p>			
II.2.2.	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat sinds het is uitgebreed op het gebied met code ..... <sup>(3)</sup> heeft verbleven of als eendagskuiken is ingevoerd;</p>			
II.2.3.	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat komt van bedrijven:</p> <p>a) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor pluimvee gevoelig is;</p> <p>b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p>			
II.2.4.	<p>het vlees is verkregen van pluimvee dat:</p> <p>a) niet is geslacht in het kader van een veterinairerechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van een pluimveeziekte;</p> <p>b) tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact geweest is met pluimvee dat met aviaire influenza of met Newcastle disease besmet was;</p>			
II.2.5.	<p>a) het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;</p> <p>b) het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag of het vervoer nooit in contact geweest met pluimvee of vlees met een lagere gezondheidsstatus;</p>			
<sup>(5)</sup> II.2.6.	<p>het vlees is afkomstig van een commercieel slachtpluimveekoppel:</p> <p>a) dat niet is ingeënt met vaccins op basis van een master seed van het Newcastle diseasevirus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;</p>			



- b) dat in een officieel laboratorium tijdens het slachten een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (I.C.P.I.) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) dat in de 30 dagen vóór het slachten niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b).]

### II.3. Verklaring inzake het dierenwelzijn

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van pluimvee dat in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden is behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 02.07 of 02.08.90.

##### Deel II:

- (1) „Vers pluimveevlees”: de eetbare delen van gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, maar wel als landbouwhuisdier worden gekweekt, met uitzondering van loopvogels, die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model. Dit omvat ook vlees van vrij vederwild als omschreven in Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (2) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor uitvoer naar Zweden of Finland.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (4) Niet van toepassing voor Brazilië, Israël en Zwitserland.
- (5) Alleen van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

#### Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee (POU-MI/MSM)**

(NOG NIET VASTGESTELD)

Model van veterinair certificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam:		Erkenningsnummer			
Adres:					
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum			
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17.	
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)		
			02.08.90		
					I.20. Aantal/Hoeveelheid
I.21. Temperatuur producten					I.22. Aantal verpakkingen
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>			Gekoeld <input type="checkbox"/>		
			Bevroren <input type="checkbox"/>		
I.23. Nr. zegel en nr. container					I.24. Aard van de verpakking
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Erkenningsnummer van inrichtingen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen
					Nettogewicht

**RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)**

<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) afkomstig is van bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</li> <li>b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties III en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</li> <li>c) op grond van overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 <sup>(2)</sup> uitgevoerde ante- en postmortemkeuringen geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;</li> <li>d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</li> <li>e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.</li> </ul>		
	II.2.	<p><b>Veterinaire verklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees aan de volgende voorwaarden voldoet:</p>		
	II.2.1.	<p>het komt uit het gebied met code ..... <sup>(3)</sup>, dat op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) vrij was van aviaire influenza, als omschreven in de Internationale Diergezondheidscode van de OIE;</li> <li><sup>(4)</sup> [b) vrij was van Newcastle disease, als omschreven in de Internationale Diergezondheidscode van de OIE]</li> </ul>		
	<sup>(5)</sup> <sup>(2)</sup> II.2.2.	<p><i>hetzij</i> [het is verkregen van gekweekte loopvogels die ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten of sedert zij zijn uitgebroed ononderbroken in het gebied met code ..... <sup>(3)</sup> hebben verbleven;]</p> <p><sup>(6)</sup> <sup>(2)</sup> <i>of</i> het is zonder been en zonder huid en is verkregen van gekweekte loopvogels die ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten of sedert zij zijn uitgebroed zonder onderbreking in het gebied met code ..... <sup>(3)</sup> hebben verbleven;]</p>		
	<sup>(5)</sup> <sup>(2)</sup> II.2.3.1.	<p><i>hetzij</i> [het is afkomstig van loopvogels van bedrijven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;</li> <li>b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;</li> <li>c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;] </li></ul>		
	<sup>(6)</sup> <sup>(2)</sup> II.2.3.1.	<p><i>of</i> [het vlees is zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels die zijn gefokt of ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten zijn gehouden op bedrijven:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;</li> <li>b) waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;</li> <li>c) waar zich in de laatste zes maanden geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan, en waaromheen zich in een gebied dat zich uitstrekt tot 10 km buiten de omtrek van dat deel van het bedrijf waar de loopvogels worden gehouden en dat eventueel ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste drie maanden geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;] </li></ul>		

- II.2.3.2. *en* het vlees is zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels uit landen in Azië of Afrika die:
- a) ten minste de laatste 14 dagen vóór het slachten geïsoleerd in een teekvrije ruimte zijn gehouden, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;
  - b) voordat zij naar de teekvrije ruimte zijn gebracht  
(<sup>2</sup>) *hetzij* [zijn onderzocht en teekvrij bevonden]  
(<sup>2</sup>) *of* [zo zijn behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd]  
met [specificatie van de behandeling]: .....  
waarbij deze behandeling geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels heeft achtergelaten;
  - c) bij aankomst in het slachthuis (per batch) op teken zijn onderzocht, waarbij geen teken zijn gevonden;
- II.2.4. het vlees is niet verkregen van loopvogels die zijn geslacht in het kader van een veterinaire rechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van ziekten bij pluimvee en/of loopvogels;
- II.2.5. (<sup>2</sup>) (<sup>5</sup>) *hetzij* [het vlees is verkregen van loopvogels die met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt in de laatste 30 dagen vóór het slachten;]  
(<sup>2</sup>) (<sup>5</sup>) *of* [het vlees is verkregen van loopvogels die niet met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt in de laatste 30 dagen vóór het slachten;]
- II.2.6. (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij* [het vlees is verkregen van loopvogels die niet tegen Newcastle disease zijn ingeënt];  
(<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *of* [het vlees is verkregen van loopvogels die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een levend vaccin dat niet voldoet aan de eisen van Beschikking 93/152/EEG, maar de inenting is niet in de laatste 30 dagen vóór het slachten uitgevoerd;]  
(<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *of* [het vlees is verkregen van loopvogels die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin dat voldoet aan de eisen van Beschikking 93/152/EEG;]
- (<sup>6</sup>) (<sup>7</sup>) II.2.7. het vlees is verkregen van loopvogels die afkomstig zijn van bedrijven waar in het kader van de bewaking op Newcastle disease gedurende ten minste de laatste zes maanden volgens een op statistische basis vastgesteld bemonsteringsplan testen zijn uitgevoerd, telkens met negatief resultaat;
- II.2.8. het vlees is verkregen van loopvogels die tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact zijn geweest met pluimvee en/of loopvogels die met aviaire influenza of met Newcastle disease besmet waren;
- II.2.9. het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;
- en*
- het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag of het vervoer nooit in contact geweest met loopvogels of vlees die niet voldoen aan Verordening (EC) nr. 853/2004.

### II.3. Verklaring inzake het dierenwelzijn

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van loopvogels die in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden zijn behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.

**Deel II:**

- (1) Onder vers vlees van loopvogels wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafvallen, van gekweekte loopvogels die, buiten de koudebehandeling, geen andere behandeling ter bevordering van de houdbaarheid hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.
- (2) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (4) Niet van toepassing voor Israël en Zwitserland.
- (5) Niet van toepassing op de landen met de code „II” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (6) Alleen van toepassing op de landen met de code „II” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- (7) Bij niet-gevaccineerde koppels is deze bewaking gebaseerd op serologische testen, en bij gevaccineerde koppels op onderzoek van tracheaswabs.

Officiële dierenarts

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT-MI/MSM)**

(NOG NIET VASTGESTELD)

Model van veterinair certificaat voor vlees van vrij vederwild (WGM)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
	Adres						
	Tel.						
	I.5. Geadresseerde		I.6.				
	Naam;						
	Adres; Postcode; Tel.						
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.			
	Naam; Erkeningsnummer;						
Adres;							
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum				
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>			I.17.				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>							
Identificatie: Referentiedocumenten:							
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)			
				<b>02.08.90</b>			
				I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten				I.22. Aantal verpakkingen			
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>							
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor							
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen							
Erkeningsnummer van inrichtingen							
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht	



Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<b>Gezondheidsverklaring</b>		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:		
		a)	afkomstig is van bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
		b)	geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van sectie IV van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		c)	op grond van overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VIII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde postmortemkeuringen geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;	
		d)	van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		e)	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.	
	II.2.	<b>Veterinaire verklaring</b>		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild aan de volgende voorwaarden voldoet:		
II.2.1.	a)	het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood in het gebied met code ..... waar in de laatste 30 dagen geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen hebben gegolden in verband met uitbraken van aviaire influenza of Newcastle disease;		
	b)	het is verkregen van dieren die binnen twaalf uur nadat ze zijn gedood, zijn vervoerd naar een verzamelplaats en/of naar een erkende vrijwildverwerkingsinrichting om er te worden gekoeld;		
II.2.2.	<sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het komt van een verzamelplaats waarvoor, op het tijdstip van het opmaken, beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een werkelijke uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease;]		
	<sup>(2)</sup> <i>of</i>	[het komt van een verzamelplaats waarvoor, op het tijdstip van het opmaken, geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een werkelijke uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease;]		
II.2.3.	<sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het komt van een erkende vrijwildverwerkingsinrichting waarvoor, op het tijdstip van het opmaken, beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een werkelijke uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease;]		
	<sup>(2)</sup> <i>of</i>	[het komt van een erkende vrijwildverwerkingsinrichting waarvoor, op het tijdstip van het opmaken, geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een werkelijke uitbraak van aviaire influenza of van Newcastle disease;]		
II.2.4.		het is verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004;		
II.2.5.	<sup>(2)</sup> <i>hetzij</i>	[het is, wanneer het gaat om vers vlees of om vrij vederwild zonder veren en zonder ingewanden, verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004;]		
II.2.5.	<sup>(2)</sup> <i>of</i>	[wanneer het gaat om vrij vederwild met veren en met ingewanden:		
	a)	is het vlees gedurende ten hoogste de laatste 15 dagen vóór de voorgenomen dag van invoer koel bewaard bij een temperatuur van ten hoogste + 4 °C, maar is het niet bevroren of diepgevroren;		
	b)	heeft een officiële dierenarts een representatief monster van de karkassen gekeurd en is het vlees verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004;		
	c)	is het vlees geïdentificeerd door het aanbrengen van een officieel merkteken ter aanduiding van de herkomst, overeenkomstig de onder I.28 opgenomen beschrijving;]		
II.2.6.		het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood tussen ... en ... (periode waarin de dieren zijn gedood);		
II.2.7.		het voldoet aan de bepalingen van Richtlijn 96/23/EG, en in het bijzonder aan de artikelen 29 en 30;		
II.3.	<b>Bijzondere voorwaarden</b>			
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:			
	.....			
	.....			
<sup>(2)</sup>	[[Indien vereist in bijlage II en zoals omschreven in bijlage IV bij Beschikking 2000/585/EG]]			

*Opmerkingen*

**Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28: (soort product): kies een van de volgende categorieën: vrij vederwild zonder veren en zonder ingewanden/vrij vederwild met veren en ingewanden.

**Deel II:**

- (1) Onder vers vlees van vrij vederwild wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafvallen, van vrij vederwild, met uitzondering van vrij vederwild met veren en ingewanden, die, buiten de koudebehandeling, geen andere behandeling ter bevordering van de houdbaarheid hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.
- (2) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (3) Gebiedscode zoals vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].

**Officiële dierenarts**

Naam (in hoofdletters):

Kwalificatie en titel:

Lokale bevoegde autoriteit:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Model van veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild (WGM-MI/MSM)**

(NOG NIET VASTGESTELD)

Model van gezondheidscertificaat voor eieren (E)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.								
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit										
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit										
	Tel.												
	I.5. Geadresseerde		I.6.										
	Naam:												
	Adres:												
	Postcode:												
	Tel.												
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code	
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst						I.12.							
Naam: Erkeningsnummer													
Adres:													
I.13. Plaats van lading						I.14. Vertrekdatum							
I.15. Vervoermiddelen						I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU							
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>													
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>						I.17.							
Identificatie:													
Referentiedocumenten:													
I.18. Omschrijving van de goederen								I.19. Productcode (GN-code)					
								04.07					
								I.20. Aantal/Hoeveelheid					
I.21. Temperatuur producten								I.22. Aantal verpakkingen					
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>													
I.23. Nr. zegel en nr. container								I.24. Aard van de verpakking					
I.25. Goederen gecertificeerd voor													
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>													
I.26.						I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>							
I.28. Identificatie van de goederen													
Erkeningsnummer van inrichtingen													
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Soort product		Slachthuis		Verwerkingsbedrijf		Koelhuis		Aantal verpakkingen		Nettogewicht	

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004 en dat de in dit certificaat beschreven eieren overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>II.1.2. zijn opgeslagen, vervoerd en geleverd overeenkomstig de voorschriften van sectie X, hoofdstuk I, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.3. voldoen aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Commissie tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren;</p> <p>II.1.4. met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].</li> <li>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</li> <li>— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor uitvoer naar Zweden of Finland.</p>				
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in hoofdletters):</p> <p>Lokale bevoegde autoriteit:</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Kwalificatie en titel:</p> <p>Handtekening:</p>				

Model van gezondheidscertificaat voor eiprodukten (EP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.			
Naam: Erkenningsnummer:						
Adres:						
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum			
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>						
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>			I.17.			
Identificatie: Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)		
				I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten				I.22. Aantal verpakkingen		
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>						
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Erkenningsnummer van inrichtingen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht

Deel II: Certificering	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004 en dat de in dit certificaat beschreven eiproducten overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:</p> <p>II.1.1. afkomstig zijn van bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>II.1.2. zijn geproduceerd met grondstoffen die voldoen aan de voorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt II, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. zijn geproduceerd overeenkomstig de hygiënevoorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt III, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.4. voldoen aan de analytische eisen van sectie X, hoofdstuk II, punt IV, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;</p> <p>II.1.5. zijn voorzien van een identificatiemerk overeenkomstig sectie I van bijlage II en sectie X, hoofdstuk II, punt V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.6. met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].</li> <li>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</li> <li>— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.</li> <li>— Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 04.08 of 21.06.10</li> <li>— Vak I.28: soort product: specificatie van het percentage eibestanddelen.</li> </ul>				
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in hoofdletters): <span style="float: right;">Kwalificatie en titel:</span></p> <p>Lokale bevoegde autoriteit:</p> <p>Datum: <span style="float: right;">Handtekening:</span></p> <p>Stempel:</p>				

## BIJLAGE III

**In artikel 9, lid 3, bedoelde informatie**

- in het Spaans: „para incubar”
  - in het Tsjechisch: „líhnut”
  - in het Deens: „rugeæg”
  - in het Duits: „Brutei”
  - in het Ests: „haue”
  - in het Grieks: „προς εκκόλαψιν”
  - in het Engels: „hatching”
  - in het Frans: „à couver”
  - in het Italiaans: „cova”
  - in het Lets: „inkubācija”
  - in het Litouws: „skirti perinti”
  - in het Hongaars: „keltetésre”
  - in het Maltees: „tifqis”
  - in het Nederlands: „broedei”
  - in het Pools: „do wylęgu”
  - in het Portugees: „para incubação”
  - in het Slowaaks: „liahnutie”
  - in het Sloveens: „valjenje”
  - in het Fins: „haudottavaksi”
  - in het Zweeds: „för kläckning”.
-



BIJLAGE IV

Model van veterinair certificaat voor doorvoer/opslag van vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, van specifieke pathogenen vrije eieren, eieren en ei producten

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.							
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit									
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit									
	Tel.											
	I.5. Geadresseerde			I.6. Voor de zending in EU verantwoordelijke persoon (TRACES)								
	Naam:			Naam:								
	Adres:			Adres:								
	Postcode:			Postcode:								
	Tel.			Tel.								
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code
Naam:			Erkenningsnummer:			I.12. Plaats van bestemming						
Adres:						Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Leverancier aan zeevervoermiddelen <input type="checkbox"/> Naam: Erkenningsnummer: Adres: Postcode:						
I.13. Plaats van lading						I.14. Vertrekdatum						
I.15. Vervoermiddelen						I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU						
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		I.17.						
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>										
Identificatie:												
Referentiedocumenten:												
I.18. Omschrijving van de goederen								I.19. Productcode (GN-code)				
								I.20. Aantal/Hoeveelheid				
I.21. Temperatuur producten								I.22. Aantal verpakkingen				
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>								
I.23. Nr. zegel en nr. container								I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor												
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>												
I.26. Voor doorvoer naar derde land door EU <input type="checkbox"/>						I.27.						
Derde land		ISO-code										
I.28. Identificatie van de goederen												
Erkenningsnummer van inrichtingen												
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Soort product		Slachthuis		Verwerkingsbedrijf		Koelhuis		Aantal verpakkingen		Nettogewicht
		Soort behandeling										

**Doorvoer/opslag van vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, van specifieke pathogenen vrije eieren, eieren en eiproducten**

<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Gezondheidsgegevens	II.a. Referentienummer van het certificaat	II.b.
	II.1.	<p><b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hierbij dat het in dit certificaat beschreven vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, de van specifieke pathogenen vrije eieren en/of de eieren en eiproducten <sup>(1)</sup>:</p> <p>II.1.1. afkomstig is/zijn van het grondgebied van een derde land of deel daarvan dat is opgenomen in deel 1 van bijlage I of II bij Beschikking 2006/696/EG; en</p> <p>II.1.2. <sup>(2)</sup> voldoet/voldoen aan de van toepassing zijnde veterinairerechtelijke voorschriften zoals aangegeven in de gezondheidsverklaring in de modelcertificaten in bijlage I of II bij Beschikking 2006/696/EG <sup>(3)</sup>.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.8: indien nodig code van het gebied van herkomst vermelden, conform de gebiedscode in kolom 2 van deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].</p> <p>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, hun registratie- en zegelnummers te worden vermeld in vak I.23.</p> <p>— Vak I.19: toepasselijke GS-code gebruiken: 02.07; 02.08.90; 04.07; 04.08 of 21.06.10.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, van specifieke pathogenen vrije eieren, eieren en eiproducten zoals omschreven in deel 1 van bijlage I of II bij Beschikking 2006/696/EG [zoals laatstelijk gewijzigd].</p> <p>(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(3) Voor vlees van pluimvee [POU], vlees van loopvogels [RAT], vlees van vrij vederwild [WGM], gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee [POU-MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van loopvogels [RAT-MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild [WGM-MI/MSM], eieren [E], eiproducten [EP] of van specifieke pathogenen vrije eieren [SPF].</p> <p>Alleen in het geval van eieren en eiproducten kan het certificaat worden ondertekend door een officiële inspecteur in plaats van een officiële dierenarts.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in hoofdletters): <span style="float: right;">Kwalificatie en titel:</span></p> <p>Lokale bevoegde autoriteit:</p> <p>Datum: <span style="float: right;">Handtekening:</span></p> <p>Stempel:</p>				

## BIJLAGE V

**BESCHERMENDE MAATREGELEN IN VERBAND MET KRIM-KONGO HEMORRAGISCHE KOORTS**

## DEEL 1

**Voor loopvogels**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 21 dagen vóór uitvoer in een teekvrije, tegen knaagdieren beschermde ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de dieren naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige ectoparasieten gegarandeerd worden vernietigd. Na een verblijf van 14 dagen in de teekvrije ruimte worden de loopvogels aan een competitieve ELISA op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts onderworpen. Alle in de isolatieruimte ondergebrachte dieren moeten negatief op de test reageren. Bij aankomst van de dieren in de Gemeenschap worden zowel de behandeling tegen ectoparasieten als de serologische test herhaald.

## DEEL 2

**Voor vlees van loopvogels**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 14 dagen vóór uitvoer in een tegen knaagdieren beschermde, teekvrije ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de dieren naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij onderzocht en teekvrij bevonden of worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd worden vernietigd. De gebruikte behandeling wordt op het invoercertificaat vermeld. De behandeling mag geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels achterlaten.

Elke partij loopvogels wordt vóór het slachten op teken onderzocht. Indien teken worden gevonden, wordt de hele partij opnieuw aan de vóór het slachten verplichte isolatie onderworpen.

---

## BIJLAGE VI

## „BIJLAGE II

**In het vereiste veterinaire certificaat op te nemen veterinaire voorschriften en gezondheidsvoorschriften**

Land		Gebiedscode	Leporidae (konijnen en hazen)				Niet-gedomesticeerde landzoogdieren, andere dan Leporidae en hoefdieren	
			Wild		Gekweekte konijnen		MC (1)	SE (2)
			MC (1)	SE (2)	MC (1)	SE (2)		
AR	Argentinië	AR	C		H		—	
AU	Australië	AU	C		H		E	
BG	Bulgarije (*)	BG	C		H		—	
BR	Brazilië	BR	C		H		—	
CA	Canada	CA	C		H		E	
CH	Zwitserland	CH	C		H		—	
CL	Chili	CL	C		H		—	
GL	Groenland	GL	C		H		E	
HR	Kroatië	HR	C		H		—	
IL	Israël	IL	C		H		—	
NZ	Nieuw-Zeeland	NZ	C		H		E	
RO	Roemenië (*)	RO	C		H		E	
RU	Rusland	RU	C		H		E	
TH	Thailand	TH	C		H		—	
TN	Tunesië	TN	C		H		—	
US	Verenigde Staten van Amerika	US	C		H		—	
Elk ander derde land dat is opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad, zoals laatstelijk gewijzigd			C		H		—	

(\*) Slechts van toepassing totdat deze toetredende staat een lidstaat van de Gemeenschap wordt.

(1) MC: in te vullen modelcertificaat. De letters „C”, „H” en „E” in de tabel verwijzen naar de certificaten waarvan de modellen zijn vastgesteld in bijlage III bij deze beschikking en die voor elke categorie vlees moeten worden gebruikt. Een streepje betekent dat invoer van het vlees niet is toegestaan.

(2) SE: specifieke eisen. De cijfers in de tabel verwijzen naar de specifieke eisen waaraan het land van uitvoer moet voldoen, als omschreven in bijlage IV bij deze beschikking. Zij moeten door het land van uitvoer worden opgenomen in deel V van het desbetreffende certificaat volgens het in bijlage III bij deze beschikking vastgestelde model.”