

VERORDENING (EG) Nr. 1282/2002 VAN DE COMMISSIE
van 15 juli 2002

houdende wijziging van de bijlagen bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt

(Voor de EER relevante tekst)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt ⁽¹⁾, laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2001/298/EG van de Commissie ⁽²⁾, en met name op artikel 22,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op grond van de in de lidstaten opgedane ervaring bij de toepassing van Richtlijn 92/65/EEG met betrekking tot de handel in dieren zoals bedoeld in de artikelen 5, 13 en 23 van die richtlijn, moeten de voorwaarden voor de erkenning van instellingen, instituten en centra worden verduidelijkt en moeten daarin quarantainevoorschriften worden opgenomen.
- (2) Derhalve moeten enkele technische aanpassingen worden vastgesteld inzake de voorwaarden voor de erkenning van instellingen, instituten en centra, moet een specifiek certificaat worden vastgesteld voor de handel in de betrokken dieren en moet de lijst van ziekten waarvoor een aangifteplicht geldt, worden verduidelijkt.

- (3) De instellingen, instituten en centra die door de lidstaten op grond van de oude regeling zijn erkend, blijven erkend en passen zich zo snel mogelijk aan de nieuwe voorwaarden aan.
- (4) De bijlagen A, C en E bij Richtlijn 92/65/EEG moeten dienovereenkomstig worden aangepast.
- (5) Teneinde erop toe te zien dat er voldoende tijd is voor de tenuitvoerlegging van deze bepalingen in alle lidstaten, moet een termijn voor de uitvoering van deze verordening worden vastgesteld.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlagen A, C en E bij Richtlijn 92/65/EEG worden gewijzigd zoals aangegeven in de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Gemeenschappen*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 15 juli 2002.

Voor de Commissie

David BYRNE

Lid van de Commissie

⁽¹⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

⁽²⁾ PB L 102 van 12.4.2001, blz. 63.

BIJLAGE

1) Bijlage A bij Richtlijn 92/65/EEG wordt vervangen door:

„BIJLAGE A

ZIEKTEN WAARVOOR IN HET KADER VAN DEZE RICHTLIJN EEN AANGIFTEPLICHT GELDT

Ziekte	Betrokken orde/familie/soort
Newcastle disease, aviaire influenza	Vogels
Psittacose	Papegaaiachtigen
Amerikaans vuilbroed	Bijen
Brucellose (<i>Brucella abortus</i>)	Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae en Tragulidae
Brucellose (<i>Brucella melitensis</i>)	Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae en Tragulidae
Brucellose (<i>Brucella ovis</i>)	Camelidae, Tragulidae, Cervidae, Giraffidae, Bovidae en Antilocapridae
Brucellose (<i>Brucella suis</i>)	Cervidae, Leporidae, <i>Ovibos moschatus</i> , Suidae en Tayassuidae
Rundertuberculose (<i>Mycobacterium bovis</i>)	Mammalia, met name Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae en Tragulidae
Mond- en klauwzeer	Evenhoevigen en Aziatische olifanten
Klassieke varkenpest, Afrikaanse varkenspest	Suidae en Tayassuidae
Vesiculaire varkensziekte	Suidae en Tayassuidae
Runderpest	Evenhoevigen
Bluetongue	Antilocapridae, Bovidae, Cervidae, Giraffidae en Rhinocerotidae
Besmettelijke boviene pleuropneumonie	Runderen (met inbegrip van zeboes, buffels, bizons en yaks)
Vesiculeuze stomatitis	Evenhoevigen en paardachtigen
„Peste des petits ruminants”	Bovidae en Suidae
Nodulaire dermatose	Bovidae en Giraffidae
Schapen- en geitenpokken	Bovidae
Paardenpest	Paardachtigen
Riftdalkoorts	Bovidae, <i>Camelus species</i> en Rhinocerotidae
Besmettelijke varkensverlamming	Suidae
Infectieuze hematopoietische necrose	Salmonidae
TSE	Bovidae, Cervidae, Felidae en Mustelidae
Miltvuur	Bovidae, Camelidae, Cervidae, Elephantidae, Equidae en Hippopotamidae
Rabiës	Roofdieren en vleermuizen”

2) Bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG wordt vervangen door:

„BIJLAGE C

VOORWAARDEN VOOR DE ERKENNING VAN INSTELLINGEN, INSTITUTEN EN CENTRA

1. Om op grond van artikel 13, lid 2, van deze richtlijn officieel te worden erkend, moet een instelling, instituut of centrum als omschreven in artikel 2, lid 1, onder c):
 - a) duidelijk afgebakend en van de omgeving gescheiden zijn of moeten de dieren opgesloten zitten of zo gehuisvest zijn dat er geen enkel risico is voor landbouwbedrijven waarvan de gezondheidsstatus in het gedrang zou kunnen komen;
 - b) beschikken over de nodige voorzieningen om dieren te vangen, op te sluiten en te isoleren, alsmede over quarantainevoorzieningen en erkende procedures voor dieren uit niet-erkende plaatsen van herkomst;
 - c) vrij zijn van de in bijlage A genoemde ziekten en van de in bijlage B genoemde ziekten indien in het betrokken land een programma van toepassing is overeenkomstig artikel 14. Teneinde een instelling, instituut of centrum ziektevrij te kunnen verklaren, dient de bevoegde autoriteit de met betrekking tot de diergezondheidsstatus geregistreerde gegevens over ten minste de voorbije drie jaar en de resultaten van de klinische onderzoeken en de laboratoriumtests die zijn verricht bij de dieren in de instelling, het instituut of het centrum, te evalueren. In afwijking hiervan kunnen evenwel nieuwe inrichtingen worden erkend wanneer de dieren die er verblijven, komen uit erkende inrichtingen;
 - d) bijgewerkte gegevens registreren met betrekking tot:
 - i) het aantal en de identiteit (leeftijd, geslacht, soort en individuele identificatie voorzover dat mogelijk is) van alle dieren in de inrichting, per soort;
 - ii) het aantal en de identiteit van de dieren die in de inrichting worden binnengebracht of die de inrichting verlaten, samen met informatie over herkomst en bestemming, het vervoer van en naar de inrichting en de gezondheidsstatus van de dieren;
 - iii) de resultaten van bloedtests of van andere diagnostische procedures;
 - iv) ziektegevallen en, in voorkomend geval, de toegepaste behandeling;
 - v) de resultaten van de postmortemkeuringen die zijn verricht bij dieren die in de inrichting zijn gestorven, met inbegrip van doodgeboren dieren;
 - vi) tijdens de isolatie- of de quarantaineperiode gedane observaties;
 - e) een overeenkomst hebben met een bevoegd laboratorium voor het verrichten van de postmortemkeuringen, dan wel beschikken over één of meer daarvoor geschikte gebouwen waar de postmortemkeuringen kunnen worden uitgevoerd door een bevoegd persoon onder de verantwoordelijkheid van de erkende dierenarts;
 - f) de nodige afspraken hebben gemaakt of ter plaatse over de nodige voorzieningen beschikken voor het wegwerken van de karkassen van dieren die zijn gestorven als gevolg van een ziekte of die zijn geëuthanaseerd;
 - g) ervoor zorgen dat, op grond van een contract of een ander rechtsgeldig instrument, een beroep kan worden gedaan op de diensten van een dierenarts die is erkend door en wordt gecontroleerd door de bevoegde autoriteit en die:
 - i) mutatis mutandis voldoet aan de eisen die zijn vastgesteld in artikel 14, lid 3, onder b), van Richtlijn 64/432/EEG,
 - ii) erop toeziet dat, met inachtneming van de diergezondheidssituatie in het betrokken land, adequate maatregelen inzake toezicht en controle op ziekten worden goedgekeurd door de bevoegde autoriteit en worden toegepast in de instelling, het instituut of het centrum. Deze maatregelen omvatten:
 - een jaarprogramma inzake ziektebewaking, in het kader waarvan de dieren onder meer op adequate wijze worden gecontroleerd op zoönosen,
 - klinisch onderzoek, laboratoriumtests en postmortemkeuringen bij dieren waarvan vermoed wordt dat ze met een overdraagbare ziekte zijn besmet,
 - indien nodig, vaccinatie van gevoelige dieren tegen besmettelijke ziekten, overeenkomstig de communautaire regelgeving;
 - iii) erop toeziet dat elk verdacht overlijden of de aanwezigheid van enig ander symptoom waaruit zou kunnen blijken dat dieren met één of meer van de in de bijlagen A en B genoemde ziekten zijn besmet, onverwijld bij de bevoegde autoriteit wordt gemeld indien ten aanzien van die ziekte een aangifteplicht geldt in de betrokken lidstaat;
 - iv) erop toeziet dat alle binnengebrachte dieren indien nodig worden geïsoleerd overeenkomstig de bepalingen van deze richtlijn en de eventueel door de bevoegde autoriteit gegeven instructies;
 - v) verantwoordelijk is voor de dagelijkse naleving van de veterinaire voorschriften van deze richtlijn en van alle communautaire regelgeving inzake het welzijn van dieren tijdens vervoer en het wegwerken van dierlijke afval;
 - h) wanneer er proefdieren worden gehouden, voldoen aan het bepaalde in artikel 5 van Richtlijn 86/609/EEG.

2. De erkenning blijft behouden als aan de volgende eisen wordt voldaan:
 - a) de inrichting staat onder de controle van een officiële dierenarts van de bevoegde autoriteit, die:
 - i) de instelling, het instituut of het centrum ten minste eens per jaar bezoekt;
 - ii) een audit instelt naar de werkzaamheden van de erkende dierenarts en naar de toepassing van het jaarprogramma inzake ziektebewaking;
 - iii) erop toeziet dat aan de bepalingen van deze richtlijn wordt voldaan;
 - b) de binnengebrachte dieren zijn afkomstig uit andere erkende instellingen, instituten of centra, overeenkomstig het bepaalde in deze richtlijn;
 - c) de officiële dierenarts ziet erop toe dat:
 - aan het bepaalde in deze richtlijn is voldaan,
 - uit de resultaten van het klinisch onderzoek, de postmortemkeuring en de laboratoriumtests die bij de dieren zijn verricht, geen besmetting met één van de in de bijlagen A en B genoemde ziekten is gebleken;
 - d) de instelling, het instituut of het centrum bewaart de in punt 1, onder d), genoemde gegevens, na goedkeuring, gedurende ten minste tien jaar.
3. In afwijking van het bepaalde in artikel 5, lid 1, van deze richtlijn en punt 2, onder a), van deze bijlage, mogen dieren, met inbegrip van apen (*simiae* en *prosimiae*), die niet afkomstig zijn uit een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, toch worden binnengebracht in een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, op voorwaarde dat de dieren onder officiële controle en volgens de instructies van de bevoegde autoriteit in quarantaine worden geplaatst voordat zij aan het bestaande dierenbestand worden toegevoegd.

Met betrekking tot apen (*simiae* en *prosimiae*) moeten de in de Internationale Diergezondheidscode van het OIE (hoofdstuk 2.10.1 en aanhangsel 3.5.1) vastgestelde quarantainevoorschriften in acht worden genomen.

Voor andere dieren die in quarantaine worden geplaatst overeenkomstig het bepaalde in dit punt, bedraagt de quarantaineperiode ten minste 30 dagen voor de in bijlage A genoemde ziekten.
4. Dieren die in een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum worden gehouden, mogen die inrichting slechts verlaten indien zij bestemd zijn voor een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum in die lidstaat of in een andere lidstaat; indien zij niet bestemd zijn voor een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, mogen zij die inrichting slechts verlaten met inachtneming van de voorschriften van de bevoegde autoriteit, teneinde elk risico voor mogelijke verspreiding van een ziekte te vermijden.
5. Wanneer in een lidstaat aanvullende garanties gelden op grond van de communautaire regelgeving, mag die lidstaat de overeenkomstige aanvullende eisen en certificeringsvoorschriften vaststellen voor dieren van gevoelige soorten die bestemd zijn om in een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum te worden binnengebracht.
6. Voor het geheel of gedeeltelijk schorsen, het intrekken of het opnieuw verlenen van de erkenning gelden de volgende procedures:
 - a) wanneer de bevoegde autoriteit van oordeel is dat niet aan het bepaalde in punt 2 is voldaan of dat het gebruiksdoel is gewijzigd waardoor het niet langer onder toepassing valt van artikel 2 van deze richtlijn, wordt de erkenning geschorst of ingetrokken;
 - b) wanneer aangifte wordt gedaan van een vermoedelijke besmetting met een van de in de bijlagen A en B genoemde ziekten, schorst de bevoegde autoriteit de erkenning van de instelling, het instituut of het centrum totdat het vermoeden officieel is weerlegd. Naar gelang van de betrokken ziekte en het risico voor verspreiding ervan, kan de schorsing betrekking hebben op de inrichting als geheel, dan wel op bepaalde categorieën dieren die gevoelig zijn voor de betrokken ziekte. De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de nodige maatregelen worden getroffen om het vermoeden te bevestigen of te weerleggen en om verspreiding van de ziekte tegen te gaan, overeenkomstig de communautaire regelgeving inzake maatregelen die moeten worden genomen tegen de betrokken ziekte en inzake het handelsverkeer van dieren;
 - c) wanneer het vermoeden wordt bevestigd, kan de instelling, het instituut of het centrum pas opnieuw worden erkend zodra, nadat de ziekte en de besmettingsbron zijn uitgeroeid en de nodige reinigings- en ontsmettingswerkzaamheden zijn verricht, weer wordt voldaan aan de voorwaarden die zijn vastgelegd in punt 1 van deze bijlage, met uitzondering van het bepaalde onder c);
 - d) de bevoegde autoriteit stelt de Commissie in kennis van de schorsing, de intrekking of het opnieuw verlenen van de erkenning van een instelling, een instituut of een centrum.”.
- 3) Bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG wordt vervangen door:

„BIJLAGE E

Deel 1

GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE HANDEL IN DIEREN VAN BEDRIJVEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG ⁽¹⁾				
1. Lidstaat van herkomst en bevoegde autoriteit.		2.1. Gezondheidscertificaat nr.		<input type="checkbox"/> ORIGINEEL ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> KOPIE ⁽³⁾
		2.2. CITES-certificaat nr. (indien van toepassing)		
A. HERKOMST VAN DE DIEREN				
3. Naam en adres van het bedrijf van herkomst		4. Naam en adres van de afzender		
5. Plaats van lading		6. Vervoermiddel		
B. BESTEMMING VAN DE DIEREN				
7. Lidstaat van bestemming		8. Naam en adres van het bedrijf van bestemming		
9. Naam en adres van de geadresseerde				
C. IDENTITEIT VAN DE DIEREN				
	10. Soort	11. Geslacht	12. Leeftijd	13. Individuele identificatie/identificatie van de partij ⁽⁴⁾
10.1.				
10.2.				
10.3.				
10.4.				
10.5. ⁽⁵⁾				

D. GEZONDHEIDSVERKLARING		
14. Ondergetekende, officiële dierenarts/dierenarts ⁽⁶⁾ die verantwoordelijk is voor de inrichting van herkomst en die erkend is door de bevoegde autoriteit ⁽⁶⁾ verklaart hetgeen volgt:		
14.1. Op het ogenblik van de inspectie waren de hierboven beschreven dieren geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 91/628/EEG.		
14.2. Aan de voorwaarden van artikel 4 van Richtlijn 92/65/EEG is voldaan.		
14.3. (Verklaring) ⁽⁷⁾		
.....		
.....		
14.4. De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B ⁽⁸⁾ bij Richtlijn 92/65/EEG vermelde ziekten zijn de volgende ⁽⁹⁾ :		
.....		
.....		
14.5. (Indien nodig, hier vervolgen)		
.....		
.....		
<i>(Hier de vereiste gezondheidsinformatie vermelden overeenkomstig de in de lidstaten geldende bepalingen ter uitvoering van de richtlijn)</i>		
E. GELDIGHEIDSDUUR		
15. Dit certificaat is tien dagen geldig.		
16. Te, op	17. Naam en hoedanigheid van de officiële/erkende dierenarts	18. Handtekening van de officiële/erkende dierenarts en stempel ⁽¹⁰⁾

⁽¹⁾ Document zoals bedoeld in de artikelen 6, 7, 9 en 10, dat in de laatste 24 uur vóór de verzending moet worden afgegeven.

⁽²⁾ Het origineel blijft bij de zending tot de eindbestemming.

⁽³⁾ Het origineel of de kopie moet door de geadresseerde gedurende ten minste drie jaar worden bewaard.

⁽⁴⁾ Indien mogelijk moet elk dier apart worden geïdentificeerd, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij.

⁽⁵⁾ Extra regels toevoegen indien nodig.

⁽⁶⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.

⁽⁷⁾ Invullen overeenkomstig artikel 6, 7, 9 of 10.

⁽⁸⁾ Op verzoek van een lidstaat die krachtens de communautaire regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

⁽⁹⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

⁽¹⁰⁾ De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

Deel 2

GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE HANDEL IN BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN)) OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG (1)			
1. Lidstaat van herkomst en bevoegde autoriteit.	2.1. Gezondheidscertificaat nr.	<input type="checkbox"/> ORIGINEEL (2)	
	2.2. CITES-certificaat nr. (indien van toepassing)	<input type="checkbox"/> KOPIE (3)	
A. HERKOMST VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))			
3. Naam en adres van het bedrijf van herkomst		4. Naam en adres van de afzender	
5. Plaats van lading		6. Vervoermiddel	
B. BESTEMMING VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))			
7. Lidstaat van bestemming		8. Naam en adres van het bedrijf van bestemming	
9. Naam en adres van de geadresseerde			
C. IDENTITEIT VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))			
	10. Aantal bijenvolken (bijenkasten en -korven of koninginnen (met darren en werkbijen)	11. Soort	12. Identificatie van de partij
10.1.			
10.2.			
10.3.			
10.4.			
10.5. (4)			

D. GEZONDHEIDSVERKLARING		
13. Ondergetekende verklaart hetgeen volgt:		
13.1. De bijen komen uit een gebied waarvoor geen verbodsmaatregel geldt in verband met de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed. (Een eventuele verbodsmaatregel blijft van toepassing tot ten minste 30 dagen na de datum waarop het laatste geval is geconstateerd en na de datum waarop alle bijenkasten en -korven binnen een straal van drie km door de bevoegde autoriteit zijn gecontroleerd en alle besmette kasten en korven zijn verband, dan wel zijn behandeld en door de bevoegde autoriteit ziektevrij zijn bevonden.		
13.2. De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B ⁽⁵⁾ bij Richtlijn 92/65/EEG vermelde ziekten zijn de volgende ⁽⁶⁾ :		
.....		
.....		
E. GELDIGHEIDSDUUR		
14. Dit certificaat is tien dagen geldig.		
15. Te, op	16. Naam en hoedanigheid van ondertekenaar (erkend dierenarts/erkend ambtenaar)	17. Handtekening van de erkende dierenarts/erkende ambtenaar ⁽⁷⁾

⁽¹⁾ Document zoals bedoeld in artikel 8.

⁽²⁾ Het origineel blijft bij de zending tot de eindbestemming.

⁽³⁾ Het origineel of de kopie moet gedurende ten minste drie jaar op het bedrijf worden bewaard.

⁽⁴⁾ Extra regels toevoegen indien nodig.

⁽⁵⁾ Op verzoek van een lidstaat die krachtens de communautaire regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

⁽⁶⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

⁽⁷⁾ De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

Deel 3

GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE HANDEL IN DIEREN, SPERMA, EMBRYO'S EN EICELLEN, AFKOMSTIG UIT INSTELLINGEN, INSTITUTEN OF CENTRA DIE OVEREENKOMSTIG BIJLAGE C BIJ RICHTLIJN 92/65/EEG ZIJN ERKEND ⁽¹⁾				
1. Lidstaat van herkomst en bevoegde autoriteit.		2.1. Gezondheidscertificaat nr.		<input type="checkbox"/> ORIGINEEL ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> KOPIE ⁽³⁾
		2.2. CITES-certificaat nr. (indien van toepassing)		
A. HERKOMST VAN DE DIEREN				
3. Naam en adres van de erkende instelling, het erkende instituut of het erkende centrum van herkomst		4. Naam en adres van de afzender		
5. Plaats van lading		6. Vervoermiddel		
B. BESTEMMING VAN DE DIEREN				
7. Lidstaat van bestemming		8. Naam en adres van de erkende instelling, het erkende instituut of het erkende centrum van bestemming		
9. Naam en adres van de geadresseerde				
C. INDIVIDUELE IDENTITEIT VAN DE DIEREN, HET SPERMA, DE EMBRYO'S EN DE EICELLEN				
	10. Diersoort of type product van dierlijke oorsprong	11. Geslacht ⁽⁴⁾	12. Leeftijd ⁽⁴⁾	13. Individuele identificatie/identificatie van de partij ⁽⁵⁾
10.1.				
10.2.				
10.3.				
10.4.				
10.5. ⁽⁶⁾				

D. GEZONDHEIDSVERKLARING		
14. Ondergetekende, dierenarts die verantwoordelijk is voor de inrichting van herkomst en die erkend is door de bevoegde autoriteit, verklaart hetgeen volgt:		
14.1. De instelling, het instituut of het centrum van herkomst is overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG erkend voor het handelsverkeer van de hierboven beschreven dieren, sperma, embryo's of eicellen.		
14.2. De in dit certificaat beschreven dieren/donordieren zijn vandaag onderzocht en zijn gezond bevonden en vrij van klinische symptomen van besmettelijke ziekten, met name de in bijlage A bij Richtlijn 92/65/EEG genoemde ziekten, ten aanzien van de dieren gelden geen beperkende maatregelen en zij hebben sedert hun geboorte, dan wel de laatste ... maanden of de laatste ... jaar in de instelling, het instituut of het centrum verbleven.		
14.3. Op het ogenblik van de inspectie waren de hierboven beschreven dieren geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 91/628/EEG, de voorschriften van de IATA en/of de door de CITES vastgestelde richtsnoeren voor het vervoer, naar gelang van het geval.		
14.4. De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B bij Richtlijn 92/65/EEG vermelde ziekten ⁽⁷⁾ zijn de volgende ⁽⁸⁾ :		
.....		
.....		
E. GELDIGHEIDSDUUR		
15. Dit certificaat is tien dagen geldig.		
16. Te, op	17. Naam en hoedanigheid van de erkende dierenarts	18. Handtekening van de erkende dierenarts en stempel ⁽⁹⁾

⁽¹⁾ Document zoals bedoeld in artikel 5 en artikel 13, lid 1.

⁽²⁾ Het origineel blijft bij de zending tot de eindbestemming.

⁽³⁾ De kopie moet gedurende ten minste drie jaar door de erkende instelling, het erkende instituut of het erkende centrum worden bewaard.

⁽⁴⁾ Alleen in te vullen voor levende dieren.

⁽⁵⁾ Indien mogelijk moet elk dier apart worden geïdentificeerd, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij.

⁽⁶⁾ Extra regels toevoegen indien nodig.

⁽⁷⁾ Op verzoek van een lidstaat die krachtens de communautaire regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

⁽⁸⁾ Doorhalen indien niet van toepassing.

⁽⁹⁾ De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst."