

	II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	De runderen(1) van de in deel I beschreven zending voldoen aan de volgende voorwaarden:		
	II.1.1.	Zij zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie.		
	II.1.2.	Gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending of, indien zij jonger zijn dan 30 dagen, sedert hun geboorte:		
	II.1.2.1.	hebben zij ononderbroken in de inrichting van oorsprong verbleven;		
	II.1.2.2.	zijn zij niet in contact gekomen met gehouden runderen met een lagere gezondheidsstatus of waarvoor om diergezondheidsredenen verplaatsingsbeperkingen gelden;		
	II.1.2.3.	zijn zij rechtstreeks noch onrechtstreeks in contact gekomen met gehouden dieren die in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de dieren in de Unie zijn binnengekomen vanuit een derde land of gebied.		
	II.1.3.	Zij vertoonden geen klinische tekenen of symptomen van voor runderen in de lijst opgenomen ziekten tijdens het klinische onderzoek dat is uitgevoerd in de laatste 24 uur voor het tijdstip van vertrek van de zending op datum van klinisch onderzoek invullen (datum invullen dd/mm/jjjj).		
	II.2.	Volgens officiële informatie voldoen de in deel I beschreven dieren aan de volgende gezondheidsvoorschriften:		
	II.2.1.	(2) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[Zij zijn afkomstig van inrichtingen of zones die niet zijn onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op runderen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens voor die soorten in de lijst opgenomen ziekten of voor die soorten relevante ziekten waarvoor noodmaatregelen gelden, en zij zijn gedurende een passende periode niet in contact geweest met gehouden dieren van in de lijst opgenomen soorten met een lagere gezondheidsstatus.]	
		(2) <input type="checkbox"/> hetzij	[Zij zijn afkomstig van inrichtingen of zones die zijn onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op runderen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens (3), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:	
		<input type="checkbox"/> (2)	[zij voldoen aan de voorschriften die zijn vastgesteld in	(4);]
		<input type="checkbox"/> (2)	[en zij zijn met name	(5).]
	II.2.2.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> zonder vaccinatie van runderen, en:		
		(2) <input checked="" type="checkbox"/>	[de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> wat de runderpopulatie betreft;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 1 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , die is uitgevoerd op een monster dat in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek is genomen, en in het geval van vrouwelijke dieren die pas hebben geworpen, op een monster dat ten minste 30 dagen na het werpen is genomen;]		
	(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn minder dan twaalf maanden oud;]	N.V.T.	
	(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn gecastreerd.]	N.V.T.	
II.2.3.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), en:			
	(2) <input checked="" type="checkbox"/>	[de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]		
	(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending met gebruikmaking van een van de in deel 2 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test op infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>);]		
	(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn minder dan zes weken oud.]		

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.	
	II.2.5.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen die zich bevinden in een gebied met een straal van ten minste 150 km rond die inrichtingen waarin infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte:	
	(2) <input checked="" type="checkbox"/>	[in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending niet is gemeld bij gehouden dieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	[in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending is gemeld bij gehouden dieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten en de dieren zijn in een zone die overeenkomstig de delen 1 en 2 van bijlage IX bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 seizoensgebonden vrij is van epizoötische hemorragische ziekte gehouden:	
	(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 28 dagen vóór de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat aan een serologische test onderworpen, uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van de dieren in het seizoensgebonden ziektevrije gebied zijn verzameld;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 14 dagen vóór de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat aan een PCR-test onderworpen, uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van de dieren in het seizoensgebonden ziektevrije gebied zijn verzameld;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	[in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending is gemeld bij gehouden dieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten en de dieren zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn vervolgens ook tegen aanvallen door vectoren beschermd in een tegen vectoren beschermde inrichting die aan de voorschriften van deel 3 van bijlage IX bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 voldoet, waar zij zijn gehouden:	
	(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending;]	
	(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]	
(2) <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]		
(2) <input type="checkbox"/>	[in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending is gemeld bij gehouden dieren van voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan.]		
II.2.6.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 15 dagen voor de datum van vertrek van de zending geen melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.		
II.2.7.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending geen melding is gemaakt van surra (Trypanosoma evansi), en:		
(2) <input checked="" type="checkbox"/>	[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek geen melding gemaakt van surra.]		
(2) <input type="checkbox"/>	[in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending is melding is gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de datum van de laatste uitbraak aan verplaatsingsbeperkingen onderworpen tot en met de datum waarop de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd en de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in deel 3 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de datum van de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichtingen zijn genomen.]		
(2) <input type="checkbox"/>	II.2.8.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of een zone daarvan die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden voor de datum van vertrek van de zending geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is	
		N.V.T.	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering			bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de laatste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending niet tegen infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gevaccineerd met een levend vaccin en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688.]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8. N.V.T.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of een zone daarvan die door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij:
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.	zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie in een lidstaat of een zone daarvan die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden:
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending;]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.1.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum van binnenkomst van de dieren in de lidstaat of zone daarvan die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.1.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum van binnenkomst van de dieren in de lidstaat of zone daarvan die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.2.	zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd:
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending;]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.2.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.2.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.3.	zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending in die lidstaat of zone daarvan melding is gemaakt, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en:
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.1.	zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending gevaccineerd;]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.3.2.	zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de begindatum van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.4.	zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test waarmee specifieke antilichamen tegen alle serotypen 1-24 van infectie met het bluetonguevirus die in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending in die lidstaat of zone daarvan zijn gemeld, kunnen worden opgespoord, en:
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.4.1.	de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending zijn genomen;]]]
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.8.4.2.	de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending zijn genomen en de dieren zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum	

<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Deel II: Certificering</p>	<p>II. Informatie over de gezondheid</p>	<p>van vertrek van de zending zijn genomen.]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of een zone daarvan die niet vrij is van infectie met het en/of bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het [II.2.8. bluetonguevirus (serotypen 1-24) wordt bestreken en er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688, en zij:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1. zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door II.2.8 en II.2.8.1 aanvinken als dieren in een erkende tvbi zijn gehouden vectoren beschermd en zij zijn in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden, waar zij ook tegen aanvallen door vectoren werden beschermd:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.1. gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending;]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.2. gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met en/of negatief resultaat onderworpen aan een serologische test die is uitgevoerd op monsters die 1.1, 1.2 of 1.3 aanvinken indien II.2.8.1 is aangevinkt ten minste 28 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is afh van wat van ingegaan, zijn verzameld;]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.3. gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van vertrek van de zending, en zij zijn met en/of negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na de datum waarop de periode van bescherming tegen vectoren is ingegaan, zijn verzameld;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2. zijn gedurende de laatste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending en/of gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de II.2.8.2 aanvinken als de runderen zijn gevaccineerd of zijn geïmmuniseerd tegen BTV-3 inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van deel II, hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, van bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.1. de dieren zijn gevaccineerd tegen alle serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus II.2.8.2.1 en II.2.8.2.1.1 aanvinken als dieren zijn gevaccineerd tegen BTV-3 waarvan in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en zij bevinden zich in de immuniteitsperiode die in de specificaties van het vaccin wordt gegarandeerd, en:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.1.1. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending gevaccineerd;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.1.2. zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en met negatief resultaat en/of onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die ten minste N.V.T. 14 dagen na de begindatum van de immuniteit zoals bepaald in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.2. de dieren zijn geïmmuniseerd tegen alle serotypen (1-24) van infectie met het en/of bluetonguevirus waarvan in de laatste twee jaar voor de datum van vertrek van de zending II.2.8.2.2 aanvinken als dmv serologie is aangetoond dat de dieren antilichamen hebben tegen BT-3 melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.2.1. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die Als II.2.8.2.2 is aangevinkt dan 1 of 2 is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van vertrek van de zending zijn verzameld;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.2.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan een serologische test die en/of is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending zijn verzameld, en zijn met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van vertrek van de zending zijn verzameld.]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> Zij voldoen niet aan de voorschriften van deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1 tot en met 3, van en/of bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van [II.2.8. oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1. met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de II.2.8.1 aanvinken als middels een derogatie naar een BT vrije bestemming wordt gegaan lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan met inachtneming van de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde</p>

<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Deel II: Certificering</p>	Verordening (EU) 2020/689, en:		
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.1. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.2. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of Voor alle mogelijke derogaties geldt dat II.2.8.1.2 aangevinkt moet worden	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.3. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.1.4. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of	
	er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]		
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2. met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het en/of bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de	
	II.2.8.2 en II.2.8.2.2 aanvinken als middels een derogatie naar een bestemming met uitr.progr (alleen deel van Spanje) wordt gegaan	Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan met inachtneming van de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en:	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2.1. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2.2. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of	
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2.3. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.2.4. deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, van bijlage V bij die gedelegeerde verordening, en en/of		
er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]			
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3. die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet en/of door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus		
II.2.8.3 aanvinken als middels derogatie naar beperkingsgebied wordt gegaan	(serotypen 1-24) wordt bestreken en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan:		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.1. zonder enige voorwaarden, en		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.2. met inachtneming van de voorwaarden van deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, van en/of bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.3. met inachtneming van de voorwaarden van deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, van en/of bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en II.2.8.3.3 aanvinken bij derogaties waarbij bescherming en PCR test wordt gevraagd		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.4. met inachtneming van de voorwaarden van deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, van en/of bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.8.3.5. met inachtneming van de voorwaarden van deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, van en/of bijlage V bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en II.2.8.3.5 aanvinken voor derogaties van België en de delen van Duitsland waar BTV3 heerst		
er is voldaan aan de voorschriften van artikel 32, lid 1, punt a), b) of c), of van artikel 32, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening;]]			
(2) [(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.9. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van hetzij enzoötische boviene leukose, en: II.2.9 en II.2.9.1 aanvinken als lidstaat van bestemming vrij is van EBL, zie bijlage 6 van K-LV-RNDIU-01		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische boviene hetzij leukose.]]	Bij vervoer DOOR een lidstaat vrij van of met uitr.progr. voor BT dient het VVM behandeld te worden.	
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische boviene hetzij leukose, en in de laatste 24 maanden voor de datum van vertrek van de zending is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische boviene leukose, en:		
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.9.1.1. zij zijn ouder dan 24 maanden en zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose		

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering			
		die is uitgevoerd:	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.1.1. op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen terwijl de dieren geïsoleerd waren van de andere runderen van de inrichting;]]]]	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.1.2. op een monster dat in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending is genomen, en alle runderen van meer dan 24 maanden oud die in de inrichting worden gehouden, zijn met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische bovine leukose die is uitgevoerd op monsters die in de laatste twaalf maanden voor de datum van vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]]	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.2. zij zijn jonger dan 24 maanden en zij zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische bovine leukose die is uitgevoerd op monsters die in de laatste twaalf maanden voor de datum van vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor enzoötische bovine leukose, en: aanvinken als gedaan wordt naar gebied met uitr. progr voor EBL. Zie bijlage 6 van K-LV-RNDIU-01	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische bovine leukose.]]	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische bovine leukose, en in de laatste 24 maanden voor de datum van vertrek van de zending is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische bovine leukose, en:	
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.1. zij zijn ouder dan 24 maanden en zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische bovine leukose die is uitgevoerd:	
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.1.1. op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen terwijl de dieren geïsoleerd waren van de andere runderen van de inrichting;]]]]		
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.1.2. op een monster dat in de laatste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending is genomen, en alle runderen van meer dan 24 maanden oud die in de inrichting worden gehouden, zijn met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische bovine leukose die is uitgevoerd op monsters die in de laatste twaalf maanden voor de datum van vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]]		
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.1.2. zij zijn jonger dan 24 maanden en zij zijn geboren uit moederdieren die met gebruikmaking van een van de in deel 4 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische bovine leukose die is uitgevoerd op monsters die in de laatste twaalf maanden voor de datum van vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]]		
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en zij zijn niet gevaccineerd tegen infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en: aanvinken als lidstaat van bestemming vrij is van IBR/IPV. Zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU-02		
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en: Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV		

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.10.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;]]]]	N.V.T.
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10.1.2. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in deel 5 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de laatste 15 dagen voor de datum van vertrek van de zending is genomen.]]]]	Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden en met gebruikmaking van een van de in deel 5 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen volledig BoHV-1 die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 21 dagen na de begindatum van de quarantaine is genomen.]]]	
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.10. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en: Aanvinken als lidstaat van bestemming uitr. progr. heeft voor IBR/IPV. Zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU-02	
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en: Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.10.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;]]]]	N.V.T.
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;]]]]	N.V.T.
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10.1.3. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in deel 5 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige boviene herpesvirus type 1 (BoHV-1) die is uitgevoerd op een monster dat in de laatste 15 dagen voor de datum van vertrek van de zending is genomen;]]]]	Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV en het fokdieren betreft
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.10.1.4. de dieren zijn bestemd voor een inrichting waar runderen voor vleesproductie gescheiden worden gehouden van runderen van andere inrichtingen, en van waaruit zij rechtstreeks naar het slachthuis worden verplaatst.]]]]	Aanvinken indien van toepassing
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en: Aanvinken als runderen vanaf erkende quarantaine inrichting gaan naar lidstaat met uitr. progr. zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden, en	
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree en zij zijn niet gevaccineerd tegen boviene virusdiarree, en: Aanvinken als lidstaat van bestemming vrij is van BVD. Zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU-04	
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van boviene virusdiarree, en: Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van BVD	
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree;]]]]	N.V.T.
(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.11.1.2. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, c), ii) of iii), van bijlage IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de periode van vier maanden voor de datum van vertrek van de zending;]]]]	Aanvinken indien aantoonbaar is dat in laatste 4 mond getest is volgens testregeling	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.3. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor de datum van vertrek van de zending uit te sluiten.]]] Aanvinken indien dieren individueel getest zijn.	
	en/of	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van boviene virusdiarree en zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van het antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree, en:
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden [en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na de begindatum van de quarantaine zijn genomen](2);]]
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.2. zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.2.1. die in het geval van moederdieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor de datum van vertrek van de zending zijn genomen;]]]]
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.2.1. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de datum van de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]]]
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor boviene virusdiarree, en: Aanvinken als lidstaat van bestemming uitr. progr. heeft voor BVD. Zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU:04
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van boviene virusdiarree, en: II.2.11.1.1. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van boviene virusdiarree;]]] N.V.T.
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor boviene virusdiarree;]]] N.V.T.
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.3. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, c), ii) of iii), van bijlage IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de laatste vier maanden voor de datum van vertrek van de zending;]]] Aanvinken indien aantoonbaar is dat in laatste 4 mnd getest is vlgs testregeling
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.4. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor de datum van vertrek van de zending uit te sluiten;]]] Aanvinken indien dieren individueel getest zijn
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.1.5. de dieren zijn bestemd voor een inrichting waar runderen voor vleesproductie gescheiden worden gehouden van runderen van andere inrichtingen, en van waaruit zij rechtstreeks naar het slachthuis worden verplaatst;]]] Aanvinken indien van toepassing
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.2. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van boviene virusdiarree en zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van het antigeen of genoom van het virus van boviene virusdiarree, en:
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.2.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden [en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus van boviene virusdiarree die is uitgevoerd op monsters die niet minder dan 21 dagen na de begindatum van de quarantaine zijn genomen](2);]]
		(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.2.2. zij zijn met gebruikmaking van een van de in deel 6 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met positief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het virus

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	
	van boviene virusdiarree	
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.2.2.1. die in het geval van moederdieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor de datum van vertrek van de zending zijn genomen;]]]]	
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.11.2.2.1. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn en/of genomen vóór de datum van de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]]]	
II.3.	Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.	
II.4.	De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.	
II.5.	Dit diergezondheidscertificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van dieren kan de geldigheidsduur van het certificaat worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.	
(2)(6) <input type="checkbox"/>	Na de datum waarop de dieren uit hun inrichtingen van oorsprong zijn vertrokken en voor de datum waarop zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en:	
[II.6.	[II.6 aanvinken indien gecertificeerd wordt vanaf verzamelcentrum. NB als VC voor deze partij wordt gebruikt als erkende quarantaine, dan deze verklaring niet invullen	
(2) <input type="checkbox"/>	[zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]]	
hetzij	[ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.]]	
(2) <input type="checkbox"/>	[ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.]]	
hetzij	[Derde bolletje aanvinken indien minstens 1 vd dieren afkomstig is van een ander verzamelcentrum.]]	
Verklaring inzake het dierenwelzijn	NB: Als er dieren op het VC aanwezig zijn die afkomstig zijn van een EU-lidstaat, dan dient in het bijbehorende certificaat gecheckt te worden hoe vaak deze dieren reeds zijn verzameld en aan de hand daarvan wordt deze verklaring ingevuld.	
Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit diergezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op datum inspectie invullen (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad(7)(8).		
Toelichting:		
In overeenstemming met het Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Unie in dit diergezondheidscertificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.		
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in hoofdstuk 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.		
Deel I:		
Vak I.11:	“Plaats van verzending”: Vermeld de inrichting van oorsprong van de dieren in de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad.	
Vak I.12:	“Plaats van bestemming”: Vermeld de inrichting van eindbestemming van de zending of een inrichting die voor verzameling is erkend overeenkomstig de artikelen 97 en 99 van Verordening (EU) 2016/429.	
Vak I.17:	“Begeleidende documenten”: Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van oorsprong, kunnen de referentienummers van de officiële documenten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.	
	Indien de dieren worden verzonden vanuit een voor verzameling erkende inrichting in de lidstaat van doorgang, moeten de referentienummers van de certificaten op basis waarvan het diergezondheidscertificaat voor deze zending in deze voor verzameling erkende inrichting wordt afgegeven, worden vermeld.	
Vak I.30:	“Identificatienummer”: Vermeld de identificatiecodes van de dieren in de zending die zijn geïdentificeerd overeenkomstig artikel 38 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035.	
Deel II:		
(1)	De zending mag één of meer dieren bevatten.	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	(2)	Schrappen indien niet van toepassing.		
	(3)	Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.		
	(4)	Vul de specifieke verwijzing in naar het (de) artikel(en), de titel en het nummer van de desbetreffende door de Commissie vastgestelde rechtshandeling(en) waarin die voorschriften zijn vervat.		
	(5)	Vul de specifieke verklaring(en) in waarin wordt voorzien in en die wordt (worden) vereist door de desbetreffende door de Commissie vastgestelde rechtshandeling(en), zoals bedoeld in artikel 126, lid 1, punt b), ii) en iii), van Verordening (EU) 2016/429.		
	(6)	Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.		
	(7)	Indien een zending in een voor verzameling erkende inrichting wordt samengesteld uit dieren die op verschillende data zijn geladen, geldt als begindatum van het vervoer van de gehele zending de vroegste datum waarop een deel van de zending de inrichting van oorsprong heeft verlaten.		
	(8)	Deze verklaring ontslaat de vervoerder niet van de verplichting die krachtens de geldende regelgeving van de Unie op hem rust, met name wat de geschiktheid voor vervoer betreft.		
Certificerend functionaris/Officiële dierenarts				
Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel		
Datum van aangifte		Handtekening		
Stempel				