

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2019/1206 VAN DE COMMISSIE

van 12 juli 2019

tot wijziging van deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad wat betreft het diergezondheidscertificaat voor de handel in honden, katten en fretten*(Kennisgeving geschied onder nummer C(2019) 5210)***(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien 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⁾, en met name artikel 22, eerste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Richtlijn 92/65/EEG zijn de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Unie van bepaalde dieren vastgesteld. In artikel 10 van die richtlijn is bepaald dat de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer van honden, katten en fretten de voorschriften van artikel 6 en, voor zover van toepassing, artikel 7 van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad ⁽²⁾ zijn.
- (2) In Verordening (EU) nr. 576/2013 is bepaald dat wanneer bij een eenmalige verplaatsing in het kader van niet-commercieel verkeer meer dan vijf honden, katten of fretten worden verplaatst, die gezelschapsdieren moeten voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van Richtlijn 92/65/EEG ten aanzien van de betrokken soorten, behalve voor bepaalde categorieën dieren waarvoor artikel 5, lid 2, van die verordening onder bepaalde voorwaarden in een afwijking voorziet.
- (3) Na de verplichte heroverweging van Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie ⁽³⁾ heeft de Commissie Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 ⁽⁴⁾ aangenomen, die onder meer voorziet in de regels voor de indeling van de lidstaten of delen daarvan, aan de hand van de vraag of zij in aanmerking komen voor de toepassing van preventieve gezondheidsmaatregelen voor de bestrijding van infecties met *Echinococcus multilocularis* bij honden. Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 is met ingang van 1 juli 2018 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 ingetrokken.
- (4) De lijst van lidstaten die voldoen aan de voorschriften voor indeling die zijn opgenomen in Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 voor heel hun grondgebied of delen ervan, is opgenomen in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie ⁽⁵⁾.
- (5) Daarom moeten de verwijzingen naar Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 in het model van het gezondheidscertificaat worden vervangen door verwijzingen naar Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 en naar Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878.

⁽¹⁾ PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

⁽²⁾ Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 betreffende het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 998/2003 (PB L 178 van 28.6.2013, blz. 1).

⁽³⁾ Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 van de Commissie van 14 juli 2011 tot aanvulling van Verordening (EG) nr. 998/2003 van het Europees Parlement en de Raad inzake preventieve gezondheidsmaatregelen voor de bestrijding van infecties met *Echinococcus multilocularis* bij honden (PB L 296 van 15.11.2011, blz. 6).

⁽⁴⁾ Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 van de Commissie van 21 november 2017 tot aanvulling van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad inzake preventieve gezondheidsmaatregelen voor de bestrijding van infecties met *Echinococcus multilocularis* bij honden en tot intrekking van Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 1152/2011 (PB L 130 van 28.5.2018, blz. 1).

⁽⁵⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie van 18 juni 2018 tot vaststelling van een lijst van lidstaten of delen van het grondgebied van lidstaten die voldoen aan de voorschriften voor indeling overeenkomstig artikel 2, leden 2 en 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 betreffende de toepassing van preventieve gezondheidsmaatregelen voor de bestrijding van infecties met *Echinococcus multilocularis* bij honden (PB L 155 van 19.6.2018, blz. 1).

- (6) Deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (7) Om verstoring van de handel in honden, katten of fretten te voorkomen, moet een overgangperiode worden vastgesteld om onder bepaalde voorwaarden tot en met 31 december 2019 gebruik te kunnen maken van de modellen van diergezondheidscertificaten die zijn afgegeven overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Uitvoeringsbesluit 2013/518/EU van de Commissie ⁽⁶⁾.
- (8) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG wordt vervangen door de tekst in de bijlage bij dit besluit.

Artikel 2

Gedurende een overgangperiode tot en met 31 december 2019 staan de lidstaten toe dat voor de handel in honden, katten en fretten een gezondheidscertificaat wordt gebruikt dat uiterlijk op 30 november 2019 is afgegeven volgens het model in deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Uitvoeringsbesluit 2013/518/EU.

Artikel 3

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 12 juli 2019.

Voor de Commissie
Vytenis ANDRIUKAITIS
Lid van de Commissie

⁽⁶⁾ Uitvoeringsbesluit 2013/518/EU van de Commissie van 21 oktober 2013 tot wijziging van deel 1 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad wat betreft het model van het gezondheidscertificaat voor dieren van bedrijven (PB L 281 van 23.10.2013, blz. 14).

BIJLAGE

“Deel 1 — Gezondheidscertificaat voor de handel in dieren van bedrijven (hoefdieren, tegen aviaire influenza gevaccineerde vogels, lagomorfen, honden, katten en fretten) 92/65 EI

EUROPESE UNIE

Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer	
	Naam							
	Adres				I.3. Centrale bevoegde autoriteit			
	Postcode				I.4. Lokale bevoegde autoriteit			
	I.5. Geadresseerde				I.6. Nummer(s) van bijbehorende originele certificaten		Nummer(s) van de begeleidende documenten	
	Naam							
Adres				I.7.				
Postcode								
I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming		ISO-code
						I.11. Regio van bestemming		Code
I.12. Plaats van oorsprong					I.13. Plaats van bestemming			
Bedrijf ☐					Bedrijf ☐ Inrichting ☐ Erkende instelling ☐			
Naam		Erkennings-/registratienummer			Naam		Erkenningsnummer	
Adres					Adres			
Postcode					Postcode			
I.14. Plaats van lading					I.15. Datum en uur van vertrek			
Postcode								
I.16. Vervoermiddelen					I.17. Vervoerder			
Vliegtuig ☐ Vaartuig ☐ Treinwagon ☐					Naam Erkenningsnummer			
Wegvoertuig ☐ Andere ☐					Adres			
Identificatie					Postcode			
I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GN-code)		
						I.20. Hoeveelheid		

I.21.				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Fokken ☐ Productie ☐ Kunstmatige reproductie ☐ Slacht ☐ Gezelschapsdieren ☐ Erkende instelling ☐						
I.26. Doorvoer door een derde land ☐ Derde land ISO-code Punt van uitgang Code Punt van binnenkomst Nummer GIP				I.27. Doorvoer door de lidstaten ☐ Lidstaat ISO-code Lidstaat ISO-code Lidstaat ISO-code		
I.28. Uitvoer ☐ Derde land ISO-code Punt van uitgang Code				I.29. Geschatte duur van het vervoer		
I.30. Reisschema Ja ☐ Nee ☐						
I.31. Identificatie van de goederen						
Soort (wetenschappelijke benaming)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Paspoortnummer	Geslacht	Leeftijd	Hoeveelheid

EUROPESE UNIE

92/65 EI Dieren van bedrijven (hoefdieren, vogels ⁽²⁾, lagomorfen, honden, katten en fretten)

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Ondergetekende, officieel dierenarts ⁽¹⁾ /dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit ⁽¹⁾ , verklaart hetgeen volgt:			
Deel II: Certificering	II.1.	de in vak I.31 omschreven dieren voldoen aan de voorwaarden van artikel 4 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad en waren op het tijdstip van inspectie geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.	
	⁽¹⁾ <i>hetzij</i> II.2.	de herkauwer(s) ⁽¹⁾ / <i>Suidae</i> ⁽¹⁾ die niet onder Richtlijn 64/432/EEG van de Raad ⁽¹⁾ of Richtlijn 91/68/EEG van de Raad ⁽¹⁾ valt (vallen)	
	a)	behoort (behoren) tot de soort	
	b)	vertoonde(n) bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor het dier (de dieren) gevoelig is (zijn);	
	c)	is (zijn) afkomstig van een officieel vrij van tuberculose ⁽¹⁾ /officieel vrij van brucellose ⁽¹⁾ of vrij van brucellose ⁽¹⁾ zijnd beslag ⁽¹⁾ /bedrijf ⁽¹⁾ waarvoor geen beperkingen in verband met varkenspest gelden of van een bedrijf waar het dier/de dieren met negatief resultaat de tests bedoeld in artikel 6, lid 2, onder b) ⁽¹⁾ /de test bedoeld in artikel 6, lid 3, onder d) ⁽¹⁾ , van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad heeft/hebben ondergaan.]	
	⁽¹⁾ ⁽²⁾ <i>hetzij</i> II.2.	de vogels, andere dan bedoeld in Richtlijn 2009/158/EG van de Raad,	
a)	vertoonden bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;		
b)	voldoen aan de voorschriften van artikel 7 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;		
c)	voldoen aan Beschikking 2007/598/EG van de Commissie, zijn tegen aviaire influenza gevaccineerd op (datum) met het vaccin (naam) en zijn afkomstig van een bedrijf waar in de afgelopen twaalf maanden tegen aviaire influenza is gevaccineerd.]		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i> II.2.	de lagomorfen		
a)	vertoonden bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;		
b)	voldoen aan de voorschriften van artikel 9 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.]		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i> II.2.	de honden		
a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;		
b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [c)	waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste 12 weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie];		
⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [c)	zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccin gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccin gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en		
i)	de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig artikel 37, lid 2, onder b), van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van		

EUROPESE UNIE

92/65 EI Dieren van bedrijven (hoefdieren, vogels ⁽²⁾, lagomorfen, honden, katten en fretten)

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(1) <i>hetzij</i>	[ii]	een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar ⁽³⁾ dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabiës vatbare wilde dieren];	
(1) <i>hetzij</i>	[ii]	het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccin heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad];	
	d)	gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie;	
(1) <i>en</i>	[e]	zijn, gezien de geplande bestemming ⁽⁴⁾ van de dieren die is vermeld in vak I.10, of in vak I.11 wanneer regionalisering wordt toegepast, behandeld tegen <i>Echinococcus multilocularis</i> overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 van de Commissie.]]	
(1) <i>hetzij</i>	II.2.	de katten ⁽¹⁾ /fretten ⁽¹⁾	
	a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;	
	b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;	
(1) <i>hetzij</i>	[c]	waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste 12 weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie];	
(1) <i>hetzij</i>	[c]	zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccin gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccin gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en	
	i)	de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig artikel 37, lid 2, onder b), van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van	
(1) <i>hetzij</i>	[ii]	een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar ⁽³⁾ dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabiës vatbare wilde dieren];	
(1) <i>hetzij</i>	[ii]	het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccin heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad];	
	d)	gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.]]	
(1) <i>hetzij</i>	II.2.	de honden ⁽¹⁾ /katten ⁽¹⁾ /fretten ⁽¹⁾ zijn bestemd voor een in vak I.13 omschreven instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend, en	
	a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;	
	b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;	

EUROPESE UNIE

92/65 EI Dieren van bedrijven (hoefdieren, vogels ⁽²⁾, lagomorfen, honden, katten en fretten)

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	c) gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.]		
II.3.	De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B ⁽⁵⁾ bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermelde ziekten zijn als volgt ⁽¹⁾ :		
	Ziekte		Besluit
	Ziekte		Besluit
	Ziekte		Besluit
Opmerkingen			
Deel I:			
Vak I.6:	Nummer(s) van de begeleidende documenten: Cites, indien van toepassing.		
Vak I.19:	Gebruik de juiste GN-code: 01 06 19, 01 06 31, 01 06 32, 01 06 39.		
Vak I.31:	<i>Identificatiesysteem:</i> de dieren moeten zo veel mogelijk individueel geïdentificeerd zijn, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij. Kies voor honden, katten en fretten "paspoort". <i>Identificatienummer:</i> vermeld voor honden, katten en fretten de alfanumerieke code van de tatoeage of de transponder. <i>Paspoortnummer:</i> vermeld voor honden, katten en fretten de unieke alfanumerieke code van het paspoort.		
Deel II:			
⁽¹⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.			
⁽²⁾ De certificatievoorschriften gelden alleen voor vogels die in het kader van een bij Beschikking 2007/598/EG van de Commissie goedgekeurd programma voor preventieve vaccinatie zijn ingeënt tegen aviaire influenza.			
⁽³⁾ De verklaring waarnaar in punt II.2 wordt verwezen en die moet worden vastgehecht aan het certificaat, wordt overeenkomstig bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie opgesteld.			
⁽⁴⁾ In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie opgenomen lidstaten of delen daarvan.			
⁽⁵⁾ Op verzoek van een lidstaat die krachtens de EU-regelgeving aanvullende garanties kan eisen.			
De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.			
Dit certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van ondertekening door de officiële dierenarts of dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit.			
Officieel dierenarts			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Lokale veterinaire eenheid:		Nummer van de LVE:	
Datum:		Handtekening:	
Stempel:”			