

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	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 de periode van 30 dagen voor het 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 periode van 30 dagen voor het 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 periode van 24 uur voor het 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.	Zij zijn niet afkomstig van inrichtingen die aan verplaatsingsbeperkingen voor de betrokken soorten zijn onderworpen of die zich bevinden in een beperkingszone die wegens voor runderen in de lijst opgenomen ziekten is ingesteld.	
	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)en/of <input type="checkbox"/> [zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 1, 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 periode van 30 dagen voor het 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)en/of <input type="checkbox"/> [zij zijn minder dan twaalf maanden oud;] N.V.T.	
		(2)en/of <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)en/of <input type="checkbox"/> [zij zijn in de periode van 30 dagen voor het vertrek met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 2, 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)en/of <input type="checkbox"/> [zij zijn minder dan zes weken oud;]	
	II.2.4.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het rabiësvirus bij gehouden landdieren.	
	<input checked="" type="checkbox"/> 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 in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding is gemaakt van infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte bij gehouden dieren van de voor die ziekte in de lijst opgenomen soorten.	
	II.2.6.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 15 dagen voor het vertrek geen	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering		melding is gemaakt van miltvuur bij hoefdieren.	
	II.2.7.	Zij zijn afkomstig van inrichtingen waar in de periode van 30 dagen voor het vertrek geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en	
		(2) <input checked="" type="checkbox"/> [in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor het vertrek geen melding gemaakt van surra.]	
		(2) <input type="checkbox"/> [in de laatste twee jaar voor het vertrek is melding gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot:	
		-	de besmette dieren uit de inrichtingen zijn verwijderd, en
		-	de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]
	(2)	<input type="checkbox"/> [II.2.8.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie, en zij zijn in de periode van 60 dagen voor de datum van verplaatsing 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.]
		N.V.T.	
	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die door het uitroeiprogramma 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
		N.V.T.	
	(2) <input type="checkbox"/>	zijn overeenkomstig artikel 40, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) [II.2.8.1.	2020/689 van de Commissie in een lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) gehouden
	(2)	<input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]] [II.2.8.1.1.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en [II.2.8.1.2.
			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 het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, en [II.2.8.1.3.
			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 het dier in de lidstaat of zone die seizoensgebonden vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), zijn verzameld;]]
	(2)en/of <input type="checkbox"/>	zijn tijdens het vervoer naar de plaats van bestemming tegen aanvallen door [II.2.8.2.	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"/>	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]] [II.2.8.2.1.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, en [II.2.8.2.2.
			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;]]

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, 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)en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.3.	zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone 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 verplaatsing gevaccineerd;]]
	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [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 het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]
	(2)en/of <input type="checkbox"/> [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 de afgelopen twee jaar in die lidstaat of zone 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 verplaatsing zijn verzameld;]]
	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.4.2.	de serologische test is uitgevoerd op monsters die ten minste 30 dagen voor de datum van de verplaatsing zijn genomen en het dier is met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die is uitgevoerd op monsters die niet eerder dan 14 dagen voor de datum van verplaatsing zijn genomen.]]
	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.	Zij zijn afkomstig uit een lidstaat of zone die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet 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
	II.2.8 en II.2.8.1 aanvinken als dieren in een erkende tegen vector beschermde inrichting zijn gehouden.	(2) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.	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.2.8.1.1.	gedurende ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing;]]
1.1, 1.2 of 1.3 aanvinken indien II.2.8.1 is aangevinkt, afhankelijk van wat van toepassing is.	(2)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.2.	gedurende ten minste 28 dagen voor de datum van verplaatsing, 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)	en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.1.3.	gedurende ten minste 14 dagen voor de datum van verplaatsing, 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)en/of <input type="checkbox"/> [II.2.8.2.	zijn gedurende de periode van 60 dagen voor het vertrek gehouden in een inrichting die zich bevindt in een lidstaat of in een op de inrichting gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, waar gedurende die periode bewaking is verricht overeenkomstig de voorschriften van bijlage V, deel II,		
N.V.T.		hoofdstuk 1, afdelingen 1 en 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en	
(2)	<input type="checkbox"/> [II.2.8.2.1.	de dieren zijn gevaccineerd tegen de serotypen (1-24) van infectie met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
			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	
		(2) <input type="checkbox"/> [II.2. zij zijn meer dan 60 dagen voor de datum van 8.2.1.1. verplaatsing gevaccineerd;]]		
		(2)en/of <input type="checkbox"/> zij zijn met een geïnactiveerd vaccin gevaccineerd en [II.2.8.2.1. met negatief resultaat onderworpen aan een PCR-test die 2. is uitgevoerd op monsters die ten minste 14 dagen na het begin van de immuniteit zoals vermeld in de specificaties van het vaccin, zijn verzameld;]]]		
		(2) en/of <input type="checkbox"/> de dieren zijn geïmmuniseerd tegen de serotypen (1-24) van infectie [II.2.8.2.2. met het bluetonguevirus waarvan de afgelopen twee jaar melding is gemaakt in een op de plaats waar de dieren zijn gehouden gecentreerd gebied met een straal van ten minste 150 km, en		
		(2) <input type="checkbox"/> [II.2. de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan 8.2.2.1. een serologische test die is uitgevoerd op monsters die ten minste 60 dagen voor de datum van verplaatsing zijn verzameld;]]		
		(2)en/of <input type="checkbox"/> de dieren zijn met positief resultaat onderworpen aan [II.2.8.2.2. een serologische test die is uitgevoerd op monsters die 2. ten minste 30 dagen voor de datum van verplaatsing 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 verplaatsing zijn verzameld.]]]		
		(2) en/of <input type="checkbox"/> Zij voldoen niet aan de voorschriften van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punten 1, [II.2.8. 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong heeft toestemming gegeven voor de verplaatsing van de dieren naar een andere lidstaat of een zone daarvan		
		(2) <input type="checkbox"/> met de status vrij van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en		
		(2) <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde [II.2.8.1.1. verordening, en		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde [II.2.8.1.2. verordening, en			
	(2) en/of <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde [II.2.8.1.3. verordening, en			
	(2) en/of <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde [II.2.8.1.4. verordening, 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 aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]]		Bij vervoer DOOR een lidstaat vrij van of met uit.progr. voor BT dient het VVM behandeld te worden.	
	(2)en/of <input type="checkbox"/> met een goedgekeurd uitroeingsprogramma voor infectie met het [II.2.8.2. bluetonguevirus (serotypen 1-24) en de lidstaat van bestemming heeft de Commissie en de andere lidstaten ervan in kennis gesteld dat die verplaatsing is toegestaan behoudens de voorwaarden van artikel 43, lid 2, punten a), b) en c), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en			
	(2) <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij die gedelegeerde [II.2.8.2.1. verordening, en			
	(2) en/of <input type="checkbox"/> bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij die gedelegeerde [II.2.8.2.2. verordening, en			

II. Informatie over de gezondheid				
Deel II: Certificering	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij die gedelegeerde [II.2.8.2.3. verordening, en	
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij die gedelegeerde [II.2.8.2.4. verordening, 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 aan de voorschriften van artikel 33 van die gedelegeerde verordening.]]			Bij vervoer DOOR een lidstaat vrij van of met uitr. progr. voor BT dient het VVM behandeld te worden.
	(2)en/of <input type="checkbox"/>	die niet vrij is van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en die niet door het uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (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	[II.2.8.3.	
	Alleen aanvinken indien lidstaat van bestemming beperkingsgebied is, en dat land onder derogatie voorwaarden dieren accepteert.			
	(2)	<input type="checkbox"/>	zonder enige voorwaarden, en	[II.2.8.3.1.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en	[II.2.8.3.2.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 6, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en	[II.2.8.3.3.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 7, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en	[II.2.8.3.4.
	(2)	en/of <input type="checkbox"/>	behoudens de voorwaarden van bijlage V, deel II, hoofdstuk 2, afdeling 1, punt 8, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689, en	[II.2.8.3.5.
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.]]			Bij vervoer DOOR een lidstaat vrij van of met uitr. progr. voor BT dient het VVM behandeld te worden.	
(2)	<input type="checkbox"/>	Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van enzoötische boviene leukose, en		
Aanvinken indien lidstaat van bestemming vrij is van EBL. Zie bijlage 6 van K-LV-RNDIU-01.				
(2)hetzij	<input type="checkbox"/>	zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van enzoötische boviene leukose, en		
(2)hetzij	<input type="checkbox"/>	zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische boviene leukose.]]	Aanvinken indien lidstaat van bestemming vrij is van EBL	
(2)hetzij	<input type="checkbox"/>	zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische boviene leukose, en in de periode van 24 maanden voor het vertrek is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische boviene leukose, en		
(2)	<input type="checkbox"/>	zij zijn ouder dan 24 maanden en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd	[II.2.9.1.1.	
(2)	<input type="checkbox"/>	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;]]	9.1.1.1.	
(2)en/of <input type="checkbox"/>	op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het 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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]]	[II.2.9.1.1.2.		
(2)	en/of <input type="checkbox"/>	zij zijn jonger dan 24 maanden en zij zijn geboren uit moederdieren		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
		<p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.9.1.2. die met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]</p> <p>(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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd 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;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.9.1.1. op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het 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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en 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.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.10.1.2. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688</p>	<p>(2)hetzij <input type="checkbox"/> [II.2.9.1.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van enzoötische boviene leukose.]]</p> <p>(2)hetzij <input type="checkbox"/> [II.2.9.1.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van enzoötische boviene leukose, en in de periode van 24 maanden voor het vertrek is in die inrichtingen geen melding gemaakt van enzoötische boviene leukose, en</p> <p>(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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd 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;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.9.1.1. op een monster dat in de periode van 30 dagen voor het 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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen;]]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [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 bijlage I, deel 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serologische test voor enzoötische boviene leukose die is uitgevoerd op monsters die in de periode van twaalf maanden voor het vertrek van de zending op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen.]]]</p> <p>(2)hetzij <input type="checkbox"/> [II.2.10.1. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en 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.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.10.1.2. de dieren zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek aan quarantaine onderworpen en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688</p>

II. Informatie over de gezondheid		
<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Deel II: Certificering</p>		<p>vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het volledige bovine herpesvirus type 1 (BoHV1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek van de zending is genomen.]]</p> <p>(2)hetzij <input type="radio"/> zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek in een erkende quarantaine-inrichting gehouden en met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen volledig BoHV1 die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine is genomen.]]</p> <p>[II.2.10.1. Aanvinken indien runderen naar lidstaat vrij van IBR/IPV gaan en vanaf erkende quarantaine worden gecertificeerd.</p>
	<p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.10. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p>(2)hetzij <input type="radio"/> zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en Alleen aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV.</p> <p>[II.2.10.1. <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 bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis]] N.V.T.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.10.1.2. de inrichtingen van oorsprong bevinden zich in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis]] N.V.T.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [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 bijlage I, deel 5, 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 bovine herpesvirus type 1 (BoHV1) die is uitgevoerd op een monster dat in de periode van 15 dagen voor het vertrek van de zending is genomen.]]</p> <p>Aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van IBR/IPV en het fokdieren betreft.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [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.]]</p> <p>Aanvinken indien van toepassing.</p> <p>(2)hetzij <input type="radio"/> zij zijn afkomstig van inrichtingen die niet vrij zijn van infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en</p> <p>[II.2.10.1. Aanvinken indien runderen naar lidstaat met uitroeiingsprogramma voor IBR/IPV gaan en vanaf erkende quarantaine worden gecertificeerd.</p> <p>— zij zijn gedurende ten minste 30 dagen voor het vertrek in een erkende quarantaine-inrichting gehouden, en zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen volledig BoHV1 die is uitgevoerd op een monster dat niet minder dan 21 dagen na het begin van de quarantaine is genomen.]]</p>	
<p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met de status vrij van bovine virusdiarree en zij zijn niet gevaccineerd tegen bovine virusdiarree, en</p> <p>(2)hetzij <input type="radio"/> [II.2.11.1. Aanvinken indien lidstaat van bestemming vrij is van BVD, zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU-04.</p> <p>(2)hetzij <input type="radio"/> zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van bovine virusdiarree, en Alleen aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van BVD.</p> <p>[II.2.11.1. <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 bovine virusdiarree]] N.V.T.</p>		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.2. Aanvinken indien aantoonbaar is dat in laatste 4 mnd getest is vlgs testregeling. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in bijlage IV, deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, onder c), ii) of iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de periode van vier maanden voor het vertrek van de zending]]		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.3. Aanvinken indien dieren individueel getest zijn. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor het vertrek van de zending uit te sluiten.]]		
	Aanvinken indien runderen naar BVD-vrije lidstaat/zone gaan en gecertificeerd worden vanaf erkende quarantaine. (2)hetzij <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 bijlage I, deel 6, 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 voor het vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden Aanvinken indien de zending niet-drachtige runderen bevat.		
	(2) <input type="checkbox"/> [en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, 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 het begin van de quarantaine zijn genomen]]] Aanvinken indien de zending drachtige runderen bevat.		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.2. Aanvinken indien getest wordt op antilichamen met positief resultaat. zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, 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		
	Aanvinken indien zending niet-drachtige runderen bevat. (2) <input type="checkbox"/> [II.2. 1.1.2.1. die in het geval van dieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor het vertrek van de zending zijn genomen]]]		
	Aanvinken indien zending drachtige runderen bevat. (2)en/of <input type="checkbox"/> [II.2.11.1.2 .1. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn genomen <u>vóór de inseminatie</u> die aan de lopende dracht voorafging.]]]		
	(2) Aanvinken indien lidstaat van bestemming uitroeiingsprogramma heeft voor BVD. Zie bijlage 1 van K-LV-RNDIU-04. hetzij <input type="checkbox"/> [II.2.11. Zij worden verplaatst naar een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor boviene virusdiarree, en		
	(2) <input type="checkbox"/> [II.2.11.1. Alleen aanvinken indien inrichting staat op lijst bedrijven vrij van BVD. zij zijn afkomstig van inrichtingen die vrij zijn van boviene virusdiarree, en		
	(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) en/of <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) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.3. Aanvinken indien aantoonbaar is dat in laatste 4 mnd getest is vlgs testregeling. de inrichtingen van oorsprong zijn met negatief resultaat onderworpen aan een testregeling zoals bedoeld in bijlage IV, deel VI, hoofdstuk 1, afdeling 2, punt 1, onder c), ii) of iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 die is uitgevoerd in de laatste vier maanden voor het vertrek van de zending]]		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.4. Aanvinken indien dieren individueel getest zijn. de dieren zijn individueel getest om de aanwezigheid van het virus van boviene virusdiarree voor het vertrek van de zending uit te sluiten.]]		
	(2) en/of <input type="checkbox"/> [II .2.11.1.5. Aanvinken indien van toepassing. 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]]		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>Aanvinken indien runderen naar lidstaat met uitroeiingsprogramma BVD gaan en gecertificeerd worden vanaf erkende quarantaine.</p> <p>(2)en/of <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 bijlage I, deel 6, 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</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.11. zij zijn gedurende een periode van ten minste 21 dagen voor het vertrek van de zending in een erkende quarantaine-inrichting gehouden Altijd aanvinken indien gecertificeerd wordt vanaf erkende quarantaine</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [en, in het geval van zwangere moederdieren, met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, 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 het begin van de quarantaine zijn genomen]]</p> <p>(2) en/of <input type="checkbox"/> [II.2.11.2. zij zijn met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 6, 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</p> <p>Aanvinken indien zending drachtige runderen bevat en getest wordt op antilichamen met negatief resultaat.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.2.11.2.1. die in het geval van dieren die niet zwanger zijn, is uitgevoerd op monsters die voor het vertrek van de zending zijn genomen]]</p> <p>Aanvinken indien zending niet-drachtige runderen bevat.</p> <p>(2)en/of <input type="checkbox"/> [II.2.11.2.2. die in het geval van zwangere moederdieren is uitgevoerd op monsters die zijn genomen vóór de inseminatie die aan de lopende dracht voorafging.]]]]</p>		
<p>II.3. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de dieren afkomstig van inrichtingen zonder abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> [II.4. Volgens officiële informatie en zoals verklaard door de exploitant zijn zij donordieren van sperma, en</p> <p>II.4.1. zij zijn afkomstig van een spermawinningscentrum en zullen rechtstreeks naar een ander spermawinningscentrum worden vervoerd overeenkomstig artikel 19 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie, en</p> <p>(2) hetzij <input type="checkbox"/> [II.4.2. zij hebben sinds de datum van hun toelating ononderbroken verbleven in het spermawinningscentrum en zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van die verplaatsing met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde verplichte routinetesten, en]</p> <p>(2) hetzij <input type="checkbox"/> [II.4.2. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan alle in bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde testen die vereist zijn vóór toelating tot een spermawinningscentrum en die zijn uitgevoerd in de periode onmiddellijk voorafgaand aan de quarantaine en tijdens de quarantaineperiode, en]</p> <p>II.4.3. de exploitant heeft de voorafgaande instemming van de dierenarts van het centrum van het spermawinningscentrum van bestemming verkregen, en</p> <p>II.4.4. de gebruikte vervoermiddelen zijn voor het gebruik gereinigd en ontsmet.]</p> <p>II.5. De nodige regelingen zijn getroffen om de zending overeenkomstig artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 te vervoeren.</p> <p>II.6. Dit certificaat 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.</p> <p>(2)(3) <input type="checkbox"/> [II.7. Nadat de dieren hun inrichtingen van oorsprong hebben verlaten en voordat zij in deze voor verzameling erkende inrichting zijn aangekomen, is geen enkel dier in de zending meer dan twee keer verzameld, en Indien het verzamelcentrum voor deze partij dieren wordt gebruikt als erkende quarantaine, dan deze verklaring niet invullen.</p> <p>Vierkantje aanvinken indien gecertificeerd wordt vanaf verzamelcentrum</p> <p>(2)hetzij <input type="checkbox"/> [zij zijn afkomstig van hun inrichtingen van oorsprong.]</p> <p>(2)hetzij <input type="checkbox"/> [ten minste één van de dieren in de zending is één keer verzameld in een erkende inrichting.] Deze aanvinken aangezien wij ervan uitgaan dat de dieren op een verzamelcentrum al op het vervoermiddel zijn verzameld. Exploitant dient geschiedenis van verplaatsingen van alle dieren te kunnen overleggen.</p>			

II. Informatie over de gezondheid				NB: Indien 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.
Deel II: Certificering	(2)hetzij <input type="checkbox"/> [ten minste één van de dieren in de zending is twee keer verzameld in erkende inrichtingen.] <input type="checkbox"/> Dit bolletje aanvinken indien minstens 1 vd dieren afkomstig is van een ander verzamelcentrum.			
	(2) hetzij <input type="checkbox"/> [Runderen uit vaccinatiezone I met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose, in overeenstemming met artikel 13, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 van de Commissie en deel 3, punt 3.1, van bijlage IX bij die gedelegeerde verordening.] <input type="checkbox"/> N.V.T.			
	(2) hetzij <input type="checkbox"/> [Runderen uit vaccinatiezone II met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose, in overeenstemming met artikel 13, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 van de Commissie en deel 3, punt 3.2, van bijlage IX bij die gedelegeerde verordening.] <input type="checkbox"/> N.V.T.			
Verklaring inzake het dierenwelzijn				
Op het ogenblik van de inspectie waren de dieren waarop dit gezondheidscertificaat betrekking heeft, geschikt om voor de op <input type="text"/> (datum invullen) geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad(4)(5).				
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 Europese Unie in dit certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.				
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, 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 kan één of meer dieren bevatten.				
(2) Schrappen indien niet van toepassing.				
(3) Van toepassing indien de zending wordt verzonden vanuit de voor verzameling erkende inrichting.				
(4) 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.				
(5) 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 ondertekening		Handtekening		
Stempel				