

Deel I	I.1. Verzender			I.2. Imsoc-referentie		
	Naam					
	Adres			I.2.a. Local Reference		
	Land			ISO-code		
	I.5. Geadresseerde			I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Naam			I.4. Local competent authority		
	Adres					
	Land			ISO-code		
	I.7. Land van oorsprong			ISO-code		
	I.8. Region of origin			Code		
I.11. Place of Dispatch			I.10. Regio van bestemming			
Naam			Code			
Adres			I.12. Plaats van bestemming			
Erkenningsnummer			Naam			
Land			Adres			
ISO-code			Erkenningsnummer			
			Land			
			ISO-code			
I.13. Plaats van lading			I.14. Date and time of departure			
Naam						
Adres						
Erkenningsnummer						
Land			ISO-code			
I.15. Vervoermiddel			I.16 Entry Point			
Soort	Document	Identificatie				
I.18. Transport conditions			I.17. Begeleidende documenten			
Omgeving <input type="checkbox"/>			Referentienummer van het handelsdocument			
			Datum van afgifte			
			Land			
			Plaats van afgifte			
I.19. Containernummer / Zegelnummer						
I.20. Certified as						
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>		Ornamental use/research <input type="checkbox"/>		Pollination <input type="checkbox"/>		
Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/>		Ornamental bird food <input type="checkbox"/>		Geregistreerde paardachtigen <input type="checkbox"/>		
Breeding and production <input type="checkbox"/>		Racing <input type="checkbox"/>		Slacht <input type="checkbox"/>		
Training <input type="checkbox"/>		Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/>		Laboratory <input type="checkbox"/>		
Rodent food <input type="checkbox"/>		Technisch gebruik <input type="checkbox"/>		Unregistered equidae <input type="checkbox"/>		
Sales <input type="checkbox"/>		Storage <input type="checkbox"/>		Breeding <input type="checkbox"/>		
Heruitzetting <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		Transhumance <input type="checkbox"/>		
Competition <input type="checkbox"/>		Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>		Erkende instellingen <input type="checkbox"/>		
Vetmesten <input type="checkbox"/>		Production of petfood <input type="checkbox"/>		Production <input type="checkbox"/>		
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/>			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/>			
Country		ISO-code		Country		
EU Exit Authority		BCP code		ISO-code		
EU Entry Authority		BCP code				
I.25. Totaal brutogewicht						
I.28. Description of consignment						
Grondstof	Soort(en)	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd		
Geslacht						

Part II: Certification	II. Informatie over de gezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
	II.1. _____		
	(vul de EU-lidstaat of het gebied van oorsprong en doorvoer in waarin het dier de laatste 90 dagen heeft verbleven)		
	is officieel door de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE) erkend als een van paardenpest vrij land of gebied en in de periode van zes maanden vóór de uitvoer zijn geen gevallen van dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>) gemeld.		
	II.2.	Gedurende de laatste 90 dagen vóór het laden is in de bedrijven waar het dier heeft verbleven en in de naburige bedrijven geen klinisch bewijs gevonden van de volgende ziekten: infectieuze anemie bij paarden, paardenencefalomyelitis (oosterse, westerse en Venezolaanse), vesiculaire stomatitis, rabiës, kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>) en Japanse encefalitis.	
	II.3.	Gedurende de laatste 90 dagen vóór het laden is in de bedrijven waar het dier heeft verbleven geen klinisch bewijs gevonden van equiene piroplasmose (<i>Babesia caballi</i> en <i>Theileria equi</i>), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), paardeninfluenza, equiene virusarteritis, equiene rinopneumonitis of goedaardige droes (<i>Streptococcus equi</i>).	
	II.4.	Het dier voldoet aan de volgende voorwaarden:	
	II.4.1.	gedurende de 30 dagen vóór het laden heeft het geen symptomen vertoond van een ziekte die op paardachtigen kan worden overgedragen;	
	II.4.2.	het is met negatief resultaat onderzocht op infectieuze anemie bij paarden aan de hand van een op een in de laatste 30 dagen vóór het laden genomen bloedmonster uitgevoerde agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of cELISA(2);	
	(1)hetzij	○ [II.4.3. het is afkomstig uit een land of een deel van het grondgebied van een land waarin gedurende de laatste twee jaar geen gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis zijn geweest;]	
	(1)hetzij	○ [II.4.3. het is afkomstig uit een land of een deel van het grondgebied van een land waarin gedurende de laatste twee jaar gevallen van Venezolaanse paardenencefalomyelitis zijn geweest en is met het vereiste negatieve resultaat (de vereiste negatieve resultaten) onderzocht op antilichamen tegen het/de circulerende Venezolaanse paardenencefalomyelitisvirus(sen) aan de hand van ten minste één op een in de laatste 30 dagen vóór het laden genomen bloedmonster uitgevoerde, in de recentste uitgave van de Terrestrial Manual van de OIE beschreven serologische test(2);]	
	II.4.4.	het is tussen 90 en 30 dagen vóór het laden met een geïnactiveerd vaccin ingeënt tegen paardeninfluenza(3);	
	(vul de naam van het product en de datum van vaccinatie in);		
	II.4.5.	het is met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 5 onderzocht op kwade droes (<i>Burkholderia mallei</i>) aan de hand van een op een in de laatste 30 dagen vóór het laden genomen monster uitgevoerde complementbindingsreactie of ELISA(2);	
	(1)hetzij	○ [II.4.6. het is niet meer dan 12 maanden en niet minder dan 30 dagen vóór het laden ingeënt tegen equiene rinopneumonitis (equiene herpesvirus van het type 1)(3);	
	(vul het type vaccin en de datum van vaccinatie in)]		
	(1)hetzij	○ [II.4.6. het is met een resultaat van maximaal 1 op 8 onderzocht op equiene rinopneumonitis (equiene herpesvirus van het type 1) aan de hand van een serumneutralisatietest;]	
	II.4.7.	het is met negatieve resultaten bij een verdunding van 1 op 10 onderzocht op dourine aan de hand van een op in de laatste 21 dagen vóór uitvoer genomen bloedmonsters uitgevoerde complementbindingsreactie;	
	II.4.8.	het is met negatief resultaat onderzocht op antilichamen tegen equiene piroplasmose (<i>Babesia caballi</i> en <i>Theileria equi</i>) aan de hand van een op een in de laatste 30 dagen vóór het laden genomen bloedmonster uitgevoerde ELISA of indirecte immunofluorescentietest(2);	

Part II: Certification	II. Informatie over de gezondheid	
	(1)hetzij	○ [II.4.10. het betreft een ongecastreerd mannelijk dier dat ouder is dan twee jaar en dat een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>) heeft ondergaan, uitgevoerd op twee in de laatste 30 dagen vóór het laden, met een tussenpoos van ten minste zeven dagen genomen monsters uit de urethra, de fossa urethralis, de sinus urethralis en de voorhuid of de pre-ejaculatoire vloeistof;]
	(1)hetzij	○ [II.4.10. het betreft een vrouwelijk dier dat ouder is dan 18 maanden en dat een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>) heeft ondergaan, uitgevoerd op twee in de laatste 30 dagen vóór het laden, met een tussenpoos van ten minste zeven dagen en na voorafgaand reinigen van het perineum genomen monsters uit de fossa clitoralis en de clitorale sinussen;]
	(1)hetzij	○ [II.4.10. het betreft een paardachtige die noch een vrouwelijk dier ouder dan 18 maanden is, noch een ongecastreerd mannelijk dier ouder dan twee jaar]
	(1)hetzij	○ [II.4.11. het betreft een ongecastreerde mannelijke paardachtige die
	(1)hetzij	○ [met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 4 is onderzocht op equiene virusarteritis aan de hand van een op een in de laatste 21 dagen vóór het laden genomen bloedmonster uitgevoerde serumneutralisatietest(2);]
	(1)hetzij	○ [met negatief resultaat een test voor het opsporen van de verwekker van equiene virusarteritis (virusisolatietest of PCR) heeft ondergaan, uitgevoerd op twee in de laatste 21 dagen vóór het laden, met een tussenpoos van niet meer dan 21 dagen genomen spermamonsers(2);]
	(1)hetzij	○ [ouder is dan twee jaar, met gecertificeerd negatief resultaat is onderzocht op equiene virusarteritis aan de hand van een op een bloedmonster uitgevoerde serumneutralisatietest, vervolgens onmiddellijk is ingeënt en regelmatig opnieuw is ingeënt overeenkomstig de aanbevelingen van de producent van het vaccin
	(vul het type vaccin en de datum van vaccinatie in);]	
	(1)hetzij	○ [jonger is dan twee jaar, is ingeënt tegen equiene virusarteritis toen hij tussen 180 en 270 dagen oud was en regelmatig opnieuw is ingeënt overeenkomstig de aanbevelingen van de producent van het vaccin
(vul het type vaccin en de datum van vaccinatie in);]		
II.4.12.	het is met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1 op 400 onderzocht op het West-Nijlvirus aan de hand van een op een in de laatste 30 dagen vóór het laden genomen monster uitgevoerde equiene IgM-ELISA(2);	
II.5.	Het dier wordt van het bedrijf naar de plaats van het laden vervoerd onder het toezicht van een officiële dierenarts, die nagaat dat het dier wordt vervoerd in gereinigde en gedesinfecteerde voertuigen, zonder dat het daarbij in contact komt met dieren die niet zijn bestemd om tijdelijk te worden uitgevoerd.	
II.6.	Er zijn regelingen getroffen om de gezondheid en het welzijn van het dier tijdens het vervoer te beschermen.	
II.7.	Het dier is vandaag onderzocht en vrij bevonden van klinische symptomen van ziekten die op paardachtigen kunnen worden overgedragen.	
Opmerkingen		
Deel I		
Vak I.25.: Soort: Selecteer "Equus caballus".		
Identificatiemerk: het identificatiemerk (oormerk, tatoeage, brandmerk, chip, transponder) vermelden, alsmede de plaats waar het identificatiemerk bij het dier is aangebracht.		
Identificatienummer: het identificatienummer vermelden dat de paardachtige en de instantie van afgifte van het identificatiedocument duidelijk identificeert en compatibel is met het Universal Equine Life Number (UELN).		
Leeftijd: geboortedatum (dd/mm/jj).		
Geslacht: M = mannelijk, V = vrouwelijk, G = gecastreerd.		

Part II: Certification	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>Deel II</p> <p>(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) De vereiste diagnostische tests moeten worden uitgevoerd in officieel erkende laboratoria in de EU. Het testverslag van het laboratorium moet aan dit certificaat worden gehecht en moet de resultaten van de uitgevoerde tests en de gebruikte technieken bevatten.</p> <p>(3) De dieren mogen niet worden ingeënt met een levend vaccin, met uitzondering van vaccins tegen het herpesvirus van het type 1, indien van toepassing.</p> <ul style="list-style-type: none"> · De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst. · Het certificaat wordt opgesteld in het Spaans en in de taal van de EU-lidstaat van oorsprong. 		
Certifying Officer			
Name (in capital letters)		Qualification and title	
Datum van ondertekening		Handtekening	
Stempel			