

Non-Commercial movement of five or less dogs, cats or ferrets  
 Niet-commercieel verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten

CANADA

Veterinary certificate to EU/ Veterinair certificaat voor EU

Part 1: Details of dispatched consignment / Deel 1: Gegevens betreffende de zending	1.1. Consignor / Verzender Name / Naam: Address / Adres: <b>Put your info here.</b> Tel./ Tel. :		1.2. Certificate reference No / Referentienummer certificaat <b>CFIA will fill out</b>		1.2.a.		
	1.5. Consignee / Geadresseerde: Name / Naam: <b>Put your name and phone number and the address of your accommodation.</b> Address / Adres: Postal code / Postcode: Tel./ Tel. :		1.6. Person responsible for the consignment in the EU / Persoon die in de EU voor de zending verantwoordelijk is				
	1.7. Country of Origin / Land van oorsprong CANADA	ISO code / ISO-code CA	1.8. Region of origin / Regio van oorsprong	Code / Code	1.9. Country of destination / Land van bestemming	ISO code / ISO-code	1.10. Region of destination / Regio van bestemming Code / Code
	1.11. Place of origin / Plaats van oorsprong		1.12. Place of destination / Plaats van bestemming				
	1.13. Place of loading / Plaats van lading		1.14. Date of departure / Vertrekdatum				
	1.15. Means of transport / Vervoermiddel		1.16. Entry BIP in EU / Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			1.17. No. (s) of CITES / CITES-nr(s).				
	1.18. Description of commodity / Omschrijving van de goederen <b>DOG</b>			1.19. Commodity code (HS code) / Productcode (GS-code) <b>010619</b>		1.20. Quantity / Hoeveelheid <b>Example. ONE</b>	
	1.21. Temperature of products / Temperatuur van de producten			1.22. Total number of packages / Totaal-aantal verpakkingen			
	1.23. Seal/Container No. / Zegelnummer/Containernummer			1.24. Type of packaging / Type verpakking			
	1.25. Commodities certified for / Goederen gecertificeerd voor: Pets / Gezelschapsdieren <input checked="" type="checkbox"/>						
	1.26. For transit to 3 <sup>rd</sup> Country / Voor doorvoer naar derde land			1.27. For import or admission into EU / Voor invoer of toelating in de EU			
1.28. Identification of the commodities / Identificatie van de goederen							
Species (scientific name) / Soort (wetenschappelijke benaming)	Sex / Geslacht	Colour / Kleur	Breed / Ras	Identification number / Identificatienummer	Identification system / Identificatiesysteem	Date of birth [dd/mm/yyyy] / Geboortedatum [dd/mm/jjjj]	
<b>THIS IS AN EXAMPLE:</b> <b>Canis Lupus Familiaris/F/BLACK/Labrador Retriever/Microchip #/01/01/2018</b>							

II. Health information / <i>Informatie over de gezondheid</i>	II.a. Certificate reference No / <i>Referentienummer certificaat</i>	II.b.
CFIA will fill this out		
I, the undersigned official veterinarian <sup>(1)</sup> /veterinarian authorised by the competent authority <sup>(1)</sup> of / <i>Ik, ondergetekende, officieel dierenarts<sup>(1)</sup>/dierenarts gemachtigd door de bevoegde autoriteit<sup>(1)</sup> van</i> .....CANADA..... (insert name of territory or third country) / <i>(naam derde land of gebied)</i> , certify that / <i>verklaart hetgeen volgt</i> :		
<u>Purpose/nature of journey attested by the owner / <i>Doel/aard van de reis zoals verklaard door de eigenaar</i></u> :		
II.1.	the attached declaration <sup>(2)</sup> by the owner or the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement of the animals on behalf of the owner, supported by evidence <sup>(3)</sup> , states that the animals described in Box I.28 will accompany the owner or the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement of the animals on behalf of the owner within not more than five days of his movement and are not subject to a movement that aims at their sale or a transfer of ownership, and during the non-commercial movement will remain under the responsibility of	
II.1.	<i>in de bijgevoegde verklaring<sup>(2)</sup> van de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren, die wordt gestaafd met bewijsmateriaal<sup>(3)</sup>, wordt verklaard dat de dieren die zijn beschreven in vak I.28 de eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren, uiterlijk binnen vijf dagen na zijn verplaatsing zullen vergezellen en niet worden verplaatst met het oog op verkoop of overdracht van eigendom van de dieren en dat zij tijdens het gehele niet-commerciële verkeer onder de verantwoordelijkheid vallen van</i>	
The following was lined out with a ruler and		
initialed by you, the owner.		
<sup>(1)</sup> either	[the owner;]	
<sup>(1)</sup> or	<del>[the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement of the animals on behalf of the owner;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> or	<del>[the natural person designated by a carrier contracted by the owner to carry out the non-commercial movement of the animals on behalf of the owner;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> hetzij	[de eigenaar;]	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[de natuurlijke persoon die door een door de eigenaar aangeworven vervoerder is aangewezen om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> either	[II.2. the animals described in Box I.28 are moved in a number of five or less;]	
<sup>(1)</sup> or	<del>[II.2. the animals described in Box I.28 are moved in a number of more than five, are more than six months old and are going to participate in competitions, exhibitions or sporting events or in training for those events, and the owner or the natural person referred to in point II.1 has provided evidence<sup>(3)</sup> that the animals are registered</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[II.2. de in vak I.28 beschreven dieren worden verplaatst per vijf dieren of minder;]</del>	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[II.2. de in vak I.28 beschreven dieren worden verplaatst in een aantal groter dan vijf, zijn meer dan zes maanden oud en gaan deelnemen aan wedstrijden, tentoonstellingen of sportevenementen of aan training voor dergelijke evenementen en de eigenaar of de natuurlijke persoon zoals bedoeld in punt II.1 heeft aangevoerd<sup>(3)</sup> dat de dieren geregistreerd zijn</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> either	<del>[to attend such event;]</del>	
<sup>(1)</sup> or	<del>[with an association organizing such events;]</del>	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[om een dergelijk evenement bij te wonen;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[bij een vereniging die dergelijke evenementen organiseert;]</del>	
<u>Attestation of rabies vaccination and rabies antibody titration test / <i>Verklaring van rabiësvaccinatie en titratietest op rabiësvantlichamen</i></u> :		
<sup>(1)</sup> either	<del>[II.3. the animals described in Box I.28 are less than 12 weeks old and have not received an anti-rabies vaccination, or are between 12 and 16 weeks old and have received an anti-rabies vaccination, but 21 days at least have not elapsed since the completion of the primary vaccination against rabies carried out in accordance with the validity requirements set out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013<sup>(4)</sup>, and</del>	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[II.3. de in vak I.28 beschreven dieren zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccinatie gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccinatie gekregen maar er zijn nog geen 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<sup>(4)</sup>, en</del>	
II.3.1	the territory or third country of provenance of the animals indicated in Box I.1 is listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and the Member State of destination indicated in Box I.5 has informed the public that it authorizes the movement of such animals into its territory, and they are accompanied by	
II.3.1	<del>het in vak I.1 aangeduide gebied of derde land waaruit de dieren afkomstig zijn, is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 en de in vak I.5 aangeduide lidstaat van bestemming heeft de bevolking meegedeeld dat dergelijke dieren worden toegelaten tot zijn grondgebied en de dieren gaan vergezeld van</del>	
<sup>(1)</sup> either	[II.3.2 the attached declaration <sup>(5)</sup> of the owner or the natural person referred to in point II.1 stating that from birth until the time of the non-commercial movement the animals have had no contact with wild animals of species susceptible to rabies;]	
<sup>(1)</sup> or	[II.3.2 their mother, on whom they still depend, and it can be established that the mother received before their birth an anti-rabies vaccination which complied with the validity requirements set out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013.]	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[II.3.2 de bijgevoegde verklaring<sup>(5)</sup> van de eigenaar of de natuurlijke persoon zoals bedoeld in II.1 waarin wordt verklaard dat de dieren van hun geboorte tot op het moment van het niet-commerciële verkeer niet in contact zijn gekomen met wilde dieren van soorten die vatbaar zijn voor rabiës]</del>	
<sup>(1)</sup> hetzij	<del>[II.3.2 hun moeder, als zij nog van haar afhankelijk zijn, en er kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccinatie heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidseisen van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013;]</del>	Initialed
<sup>(1)</sup> or/and	[II.3. the animals described in Box I.28 were at least 12 weeks old at the time of vaccination against rabies and at least 21 days have elapsed since the completion of the primary anti-rabies vaccination <sup>(4)</sup> carried out in accordance with the validity requirements set	

II. Health information / Informatie over de gezondheid	II.a. Certificate reference No / Referentienummer certificaat <b>CFIA will fill this out</b>	II.b.
--	---	-------

	out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013 and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination <sup>(6)</sup> ; and	
<sup>(1)</sup> of/en	[[I.3. de in vak I.28 beschreven dieren 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 <sup>(4)</sup> die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 576/2013 en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie <sup>(6)</sup> ; en	
<sup>(1)</sup> either	[[I.3.1 the animals described in Box I.28 come from a territory or a third country listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013, either directly, through a territory or a third country listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013 or through a territory or a third country other than those listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013 in accordance with point (c) of Article 12(1) of Regulation (EU) No 576/2013 <sup>(7)</sup> , and the details of the current anti-rabies vaccination are provided in the table below;]	
<sup>(1)</sup> or	[[I.3.1 <del>the animals described in Box I.28 come from, or are scheduled to transit through, a territory or third country other than those listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and a rabies antibody titration test<sup>(8)</sup>, carried out on a blood sample taken by the veterinarian authorised by the competent authority on the date indicated in the table below not less than 30 days after the preceding vaccination and at least three months prior to the date of issue of this certificate, proved an antibody titre equal to or greater than 0.5 IU/ml<sup>(9)</sup> and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination<sup>(6)</sup>, and the details of the current anti-rabies vaccination and the date of sampling for testing the immune response are provided in the table below.</del>	<b>Initialed</b>
<sup>(1)</sup> hetzij	[[I.3.1 de in vak I.28 beschreven dieren zijn afkomstig uit een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013, hetzij rechtstreeks, hetzij via een gebied of derde land dat is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 hetzij via een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 in overeenstemming met artikel 12, lid 1, onder c), van Verordening (EU) nr. 576/2013 <sup>(7)</sup> , en de bijzonderheden van de huidige rabiësvaccinatie worden verstrekt in de onderstaande tabel;]	
<sup>(1)</sup> hetzij	[[I.3.1 <del>de in vak I.28 beschreven dieren zijn afkomstig uit of zullen worden doorgevoerd door een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 en antilichaamtitraties voor rabiës<sup>(8)</sup>, uitgevoerd op een bloedmonster dat werd afgenomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts op de in de onderstaande tabel vermelde datum, niet vroeger dan 30 dagen na de voorgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voor de afgifte van dit certificaat, bleken antilichaamtiters gelijk aan of groter dan 0,5 IE/ml<sup>(9)</sup> te bevatten en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie<sup>(6)</sup>, en de bijzonderheden van de huidige rabiësvaccinatie en de bemonsteringsdatum voor het testen van de immunreactie zijn opgenomen in de onderstaande tabel.</del>	<b>Initialed</b>

Transponder or tattoo / Transponder of tatoeage		Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / Vaccinatie-datum [dd/mm/jjjj]	Name and manufacturer of vaccine / Naam en producent van het vaccin	Batch number / Partij-nummer	Validity of vaccination / Geldigheid van de vaccinatie		Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / Datum van de bloedafname [dd/mm/jjjj]
alphanumeric code of the animal / Alfanumerieke code van het dier	Date of application and/or reading <sup>(10)</sup> [dd/mm/yyyy] / Datum van implanteren en/of inlezen <sup>(10)</sup> [dd/mm/jjjj]				From [dd/mm/yyyy] / van [dd/mm/jjjj]	to [dd/mm/yyyy] / tot [dd/mm/jjjj]	
<b>Microchip #</b>		<b>date of Vaccine</b>	<b>Batch</b>	<b>date of</b>	<b>1 or 3</b>	<b>This</b>	
<b>date of scanning</b>		<b>vaccine manufact</b>	<b>#</b>	<b>vaccine</b>	<b>year</b>	<b>was N/A</b>	
					<b>expiry of</b>	<b>for us.</b>	
					<b>vaccine</b>		
<b>Your vet can fill this whole section out.</b>							

**Attestation of anti-parasite treatment / Verklaring van behandeling tegen parasieten:**

<sup>(1)</sup> either	[[I.4. <del>the dogs described in Box I.28 are destined for a Member State listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878 and have been treated against Echinococcus multilocularis, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with Article 6 of Commission Delegated Regulation (EU) 2018/772<sup>(11)(12)(13)</sup> are provided in the table below.</del>	<b>Initialed</b>
<sup>(1)</sup> or	[[I.4. the dogs described in Box I.28 have not been treated against Echinococcus multilocularis <sup>(11)</sup> .]	
<sup>(1)</sup> hetzij	[[I.4. <del>de in vak I.28 beschreven honden hebben een lidstaat als bestemming die is opgenomen in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie en zijn behandeld tegen Echinococcus multilocularis, en de bijzonderheden over de behandeling die door de behandelende dierenarts is uitgevoerd overeenkomstig artikel 6 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 van de Commissie<sup>(11)(12)(13)</sup> worden verstrekt in de onderstaande tabel.</del>	
<sup>(1)</sup> hetzij	[[I.4. de in vak I.28 beschreven honden zijn niet behandeld tegen Echinococcus multilocularis <sup>(11)</sup> .]	<b>Initialed</b>

II. Health information / <i>Informatie over de gezondheid</i>		II.a. Certificate reference No / <i>Referentienummer certificaat</i> <b>CFIA will fill this out</b>		II.b.
Transponder or tattoo number of the dog / <i>Transponder- of tatoeagenummer van de hond</i>	Anti-echinococcus treatment / <i>Behandeling tegen Echinococcus</i>		Administering veterinarian / <i>Behandelend dierenarts</i>	
	Name and manufacturer of the product / <i>Naam en producent van het product</i>	Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / <i>Datum [dd/mm/jjjj] en behandelingsstijp [00:00]</i>	Name in capitals, stamp and signature / <i>Naam in hoofdletters, stempel en handtekening</i>	
<p><b>Notes</b></p> <p>(a) This certificate is meant for dogs (<i>Canis lupus familiaris</i>), cats (<i>Felis silvestris catus</i>) and ferrets (<i>Mustela putorius furo</i>).</p> <p>(b) This certificate is valid for 10 days from the date of issue by the official veterinarian until the date of the documentary and identity checks at the designated Union travellers' point of entry (available at <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm</a>). In the case of transport by sea, that period of 10 days is extended by an additional period corresponding to the duration of the journey by sea.</p> <p>For the purpose of further movement into other Member States, this certificate is valid from the date of the documentary and identity checks for a total of four months or until the date of expiry of the validity of the anti-rabies vaccination or until the conditions relating to animals less than 16 weeks old referred to in point II.3 cease to apply, whichever date is earlier. Please note that certain Member States have informed that the movement into their territory of animals less than 16 weeks old referred to in point II.3 is not authorised. You may wish to inquire at <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm</a>.</p> <p><b>Opmerkingen</b></p> <p>(a) Dit certificaat is bedoeld voor honden (<i>Canis lupus familiaris</i>), katten (<i>Felis silvestris catus</i>) en fretten (<i>Mustela putorius furo</i>).</p> <p>(b) Het certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte door de officiële dierenarts tot de datum van de documenten- en overeenstemmingscontroles op de aangewezen punten van binnenkomst voor reizigers (beschikbaar op <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm</a>). In het geval van vervoer over zee wordt die termijn van tien dagen verlengd met een aanvullende termijn die overeenstemt met de duur van de reis over zee.</p> <p>Voor verdere verplaatsingen naar andere lidstaten is dit certificaat geldig vanaf de datum van de documenten- en overeenstemmingscontroles voor in totaal vier maanden of tot de datum van het verstrijken van de geldigheid van de rabieśvaccinatie of totdat de voorwaarden betreffende dieren die minder dan 16 weken oud zijn, zoals bedoeld in punt II.3, niet langer gelden, als deze datum eerder valt. Let wel dat bepaalde lidstaten hebben meegedeeld dat zij geen dieren van minder dan 16 weken oud zoals bedoeld in punt II.3 toelaten op hun grondgebied. Voor meer informatie kunt u terecht op <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm</a>.</p> <p><b>Part I:</b></p> <p>Box I.5: Consignee: indicate Member State of first destination.</p> <p>Box I.28: Identification system: select of the following: transponder or tattoo. Identification number: indicate the transponder or tattoo alphanumeric code. Date of birth/breed: as stated by the owner.</p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.5: Geadresseerde: lidstaat van eerste bestemming invullen.</p> <p>Vak I.28: Identificatiesysteem: kies uit het volgende: transponder of tatoeage. Identificatienummer: alfanumerieke code van de transponder of de tatoeage invullen. Geboortedatum/ras: zoals verklaard door de eigenaar</p> <p><b>Part II:</b></p> <p>(1) Keep as appropriate.</p> <p>(2) The declaration referred to in point II.1 shall be attached to the certificate and comply with the model and additional requirements set out in Part 3 of Annex IV to Implementing Regulation (EU) No 577/2013.</p> <p>(3) The evidence referred to in point II.1 (e.g. boarding pass, flight ticket) and in point II. 2 (e.g. receipt of entry to the event, proof of membership) shall be surrendered on request by the competent authorities responsible for the checks referred to in point (b) of the Notes.</p> <p>(4) Any revaccination must be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.</p> <p>(5) The declaration referred to in point II.3.2 to be attached to the certificate complies with the format, layout and language requirements laid down in Parts 1 and 3 of Annex I to Implementing Regulation (EU) No 577/2013.</p> <p>(6) A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the certificate.</p> <p>(7) The third option is subject to the condition that the owner or the natural person referred to in point II.1 provides, on request by the competent authorities responsible for the checks referred to in point (b), a declaration stating that the animals have had no contact with animals of species susceptible of rabies and remain secure within the means of transport or the perimeter of an international airport during the transit through a territory or a third country other than those listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013. This declaration shall comply with the format, layout and language requirements set out in Parts 2 and 3 of Annex I to Implementing Regulation (EU) No 577/2013.</p> <p>(8) The rabies antibody titration test referred to in point II.3.1:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- must be carried out on a sample collected by a veterinarian authorised by the competent authority, at least 30 days after the date of vaccination and three months before the date of import;</li> <li>- must measure a level of neutralising antibody to rabies virus in serum equal to or greater than 0.5 IU/ml;</li> <li>- must be performed by a laboratory approved in accordance with Article 3 of Council Decision 2000/258/EC (list of approved laboratories available at</li> </ul>				

II. Health information / <i>Informatie over de gezondheid</i>	II.a. Certificate reference No / <i>Referentienummer certificaat</i> <b>CFIA will fill this out</b>	II.b.
<p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm</a>);</p> <p>- does not have to be renewed on an animal, which following that test with satisfactory results, has been revaccinated against rabies within the period of validity of a previous vaccination.</p> <p>A certified copy of the official report from the approved laboratory on the results of the rabies antibody test referred to in point II.3.1 shall be attached to the certificate.</p> <p>(9) By certifying this result, the official veterinarian confirms that he has verified, to the best of his ability and where necessary with contacts with the laboratory indicated in the report, the authenticity of the laboratory report on the results of the antibody titration test referred to in point II.3.1.</p> <p>(10) In conjunction with footnote (6), the marking of the animals concerned by the implantation of a transponder or by a clearly readable tattoo applied before 3 July 2011 must be verified before any entry is made in this certificate and must always precede any vaccination, or where applicable, testing carried out on those animals.</p> <p>(11) The treatment against <i>Echinococcus multilocularis</i> referred to in point II.4 must:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- be administered by a veterinarian within a period of not more than 120 hours and not less than 24 hours before the time of the scheduled entry of the dogs into one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878;</li> <li>- consist of an approved medicinal product which contains the appropriate dose of praziquantel or pharmacologically active substances, which alone or in combination, have been proven to reduce the burden of mature and immature intestinal forms of <i>Echinococcus multilocularis</i> in the host species concerned.</li> </ul> <p>(12) The table referred to in point II.4 must be used to document the details of a further treatment if administered after the date the certificate was signed and prior to the scheduled entry into one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878.</p> <p>(13) The table referred to in point II.4 must be used to document the details of treatments if administered after the date the certificate was signed for the purpose of further movement into other Member States described in point (b) of the Notes and in conjunction with footnote (9).</p>		
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) <i>Doorhalen wat niet van toepassing is.</i></p> <p>(2) <i>De verklaring zoals bedoeld in punt II.1 wordt bij het certificaat gevoegd en voldoet aan het model en de aanvullende vereisten van bijlage IV, deel 3, bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.</i></p> <p>(3) <i>Het bewijs zoals bedoeld in punt II.1 (bv. instapkaart, vliegticket) en in punt II.2 (bv. ontvangstbewijs van toegang tot het evenement, bewijs van lidmaatschap) wordt op verzoek van de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de onder b) van de opmerkingen vermelde controles ingeleverd.</i></p> <p>(4) <i>Een herhalingsvaccinatie wordt als een primaire vaccinatie beschouwd indien deze niet binnen de geldigheidstermijn van een eerdere vaccinatie wordt toegediend.</i></p> <p>(5) <i>De verklaring zoals bedoeld in punt II.3.2 wordt bij het certificaat gevoegd en voldoet aan de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal die zijn vastgelegd in bijlage I, delen 1 en 3, bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.</i></p> <p>(6) <i>Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de betrokken dieren wordt aan het certificaat gehecht.</i></p> <p>(7) <i>Voor de derde optie geldt de voorwaarde dat de eigenaar of de in punt II.1 bedoelde natuurlijke persoon op verzoek van de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de onder b) bedoelde controles een verklaring overlegt die aangeeft dat de dieren niet in contact zijn gekomen met dieren van soorten die vatbaar zijn voor rabïes en dat zij het vervoermiddel of het terrein van een internationale luchthaven tijdens de doorvoer door een gebied of derde land dat niet is opgenomen in de lijst van bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013, niet verlaten. Deze verklaring voldoet aan de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal die worden beschreven in bijlage I, delen 2 en 3, bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013.</i></p> <p>(8) <i>De titratietest op rabïesantilichamen zoals bedoeld in punt II.3.1:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- moet worden uitgevoerd op een monster dat door een door de bevoegde autoriteit daartoe gemachtigde dierenarts is verzameld ten minste 30 dagen na de datum van vaccinatie en drie maanden vóór de datum van invoer;</li> <li>- moet een niveau van neutralisering van antilichamen voor het rabïesvirus in serum meten dat gelijk is aan of groter is dan 0,5 IU/ml;</li> <li>- moet worden uitgevoerd door een laboratorium dat is erkend overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2000/258/EG van de Raad (een lijst van erkende laboratoria is te vinden op <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm</a>);</li> <li>- hoeft niet te worden vernieuwd op een dier dat na die test met bevredigende resultaten opnieuw tegen rabïes is gevaccineerd binnen de geldigheidstermijn van een vorige vaccinatie.</li> </ul> <p><i>Een gewaarmerkte kopie van het officiële verslag van het erkende laboratorium over de resultaten van de in punt II.3.1 bedoelde test op rabïesantilichamen wordt aan het certificaat gehecht.</i></p> <p>(9) <i>Door dit resultaat te certificeren, bevestigt de officiële dierenarts dat hij, naar zijn beste vermogen en indien nodig door contact op te nemen met het in het verslag vermelde laboratorium, de authenticiteit heeft gecontroleerd van het laboratoriumverslag betreffende de resultaten van de in punt II.3.1 bedoelde titratietest op antilichamen.</i></p> <p>(10) <i>In samenhang met voetnoot (6) moet de merking van de betrokken dieren door het implanteren van een transponder of door een duidelijk leesbare tatoeage die vóór 3 juli 2011 is aangebracht, worden gecontroleerd vóór een bijschrijving in dit certificaat wordt gedaan en de merking moet steeds gebeuren vóór een eventuele vaccinatie of, indien van toepassing, vóór deze dieren worden getest.</i></p> <p>(11) <i>De behandeling tegen Echinococcus multilocularis, zoals bedoeld in punt II.4, moet:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zijn uitgevoerd door een dierenarts binnen een periode van niet meer dan 120 uur en niet minder dan 24 uur vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in een van de lidstaten of delen daarvan, als vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878;</li> <li>- bestaan uit de toediening van een erkend geneesmiddel dat de passende dosis praziquantel of farmacologisch werkzame stoffen bevat, waarvan is aangetoond dat zij zelfstandig of in combinatie de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van <i>Echinococcus multilocularis</i> bij de desbetreffende gastheersoort verminderen.</li> </ul> <p>(12) <i>De in punt II.4 bedoelde tabel moet worden gebruikt om de gegevens te documenteren van een verdere behandeling indien deze is toegediend na de datum waarop het certificaat werd ondertekend en vóór het tijdstip van de geplande binnenkomst in een van de lidstaten of delen daarvan, zoals vermeld in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878.</i></p> <p>(13) <i>De in punt II.4 bedoelde tabel moet worden gebruikt om de gegevens te documenteren van behandelingen indien deze zijn toegediend na de datum waarop het certificaat werd ondertekend ten behoeve van verdere verplaatsingen naar andere lidstaten zoals beschreven onder b) van de opmerkingen en in samenhang met voetnoot (11).</i></p>		

CANADA

Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ *Niet-commercieel verkeer van maximaal vijf honden, katten of fretten*

II. Health information / <i>Informatie over de gezondheid</i>	II.a. Certificate reference No / <i>Referentienummer certificaat</i> <b>CFIA will fill this out</b>	II.b.
<b>Official veterinarian/Authorised veterinarian / <i>Officiële dierenarts/gemachtigde dierenarts</i></b> Name (in capital letters) / <i>Naam (in blokletters)</i> : _____ Qualification and title / <i>Hoedanigheid en titel</i> : _____ Address / <i>Adres</i> : <b>Your vet will fill this out, sign and stamp</b> Telephone / <i>Telefoonnummer</i> : <b>it.</b> Date / <i>Datum</i> : _____ Signature / <i>Handtekening</i> : _____ Stamp / <i>Stempel</i> : _____		
<b>Endorsement by the competent authority (not necessary when the certificate is signed by an official veterinarian) / <i>Bekrachtiging door de bevoegde autoriteit (niet nodig wanneer het certificaat wordt ondertekend door een officiële dierenarts)</i></b> Name (in capital letters) / <i>Naam (in blokletters)</i> : _____ Qualification and title / <i>Hoedanigheid en titel</i> : _____ Address / <i>Adres</i> : _____ Telephone / <i>Telefoonnummer</i> : _____ Date / <i>Datum</i> : _____ Signature / <i>Handtekening</i> : _____ Stamp / <i>Stempel</i> : <b>CFIA will fill this out, sign and stamp it.</b>		
<b>Official at the travellers' point of entry (for the purpose of further movement into other Member States) / <i>Beambte bij het punt van binnenkomst van de reiziger (voor verdere verplaatsing naar andere lidstaten)</i></b> Name (in capital letters) / <i>Naam (in blokletters)</i> : _____ Title / <i>Titel</i> : _____ Address / <i>Adres</i> : _____ Telephone / <i>Telefoonnummer</i> : <b>This will be signed and stamped at the airport in the destination. In this example, the Netherlands.</b> E-mail address / <i>E-mailadres</i> : _____ Date of completion of the documentary and identity checks / <i>Datum waarop de documenten- en overeenstemmingscontroles zijn voltooid</i> : _____ Signature / <i>Handtekening</i> : _____ Stamp / <i>Stempel</i> : _____		

I, the undersigned / Ik, ondergetekende,

**Your name**

[owner or the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner<sup>(1)</sup>] / [eigenaar of de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer namens de eigenaar uit te voeren<sup>(1)</sup>]

declare that the following pet animals are not subject to a movement that aims at their sale or a transfer of ownership and will accompany the owner or the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner<sup>(1)</sup> within not more than 5 days of his movement.

verklaar dat de volgende gezelschapsdieren niet worden verplaatst met het oog op verkoop of overdracht van eigendom van de dieren en dat zij de eigenaar of natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het verkeer namens de eigenaar uit te voeren<sup>(1)</sup>, uiterlijk binnen vijf dagen na zijn verplaatsing zullen vergezellen.

Transponder/tattoo <sup>(1)</sup> alphanumeric code / Alfanumerieke code van de transponder/tatoeage <sup>(1)</sup>	Animal health certificate number / Nummer diergezondheidscertificaat
<b>Microchip #</b>	<b>CFIA filled this out</b>
<del> </del>	<del> </del>
<del> </del>	<del> </del>
<del> </del>	<del> </del>

During the non-commercial movement, the above animals will remain under the responsibility of / Bovenstaande dieren vallen tijdens het gehele niet-commerciële verkeer onder de verantwoordelijkheid van

- <sup>(1)</sup> either [the owner]; **Your name**
- <sup>(1)</sup> or ~~[the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner];~~
- <sup>(1)</sup> or ~~[the natural person designated by the carrier contracted to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner: ..... (insert name of the carrier)];~~
- <sup>(1)</sup> hetzij [de eigenaar,]
- <sup>(1)</sup> hetzij ~~[de natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het verkeer namens de eigenaar uit te voeren];~~
- <sup>(1)</sup> hetzij ~~[de natuurlijke persoon die door de aangeworven vervoerder is aangewezen om het niet-commerciële verkeer van de dieren namens de eigenaar uit te voeren: ..... (naam van de vervoerder invullen)];~~

**City and Province and the current date.**

Place and date / Plaats en datum:

**Your signature**

Signature of the owner or ~~natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner<sup>(1)</sup>~~ / Handtekening van de eigenaar of de ~~natuurlijke persoon die schriftelijk door de eigenaar is gemachtigd om het niet-commerciële verkeer namens de eigenaar uit te voeren<sup>(1)</sup>~~.

<sup>(1)</sup> Delete as appropriate / Doorhalen wat niet van toepassing is.

## **Explanatory notes for completing the animal health certificates**

- a) Where the certificate states that certain statements shall be kept as appropriate, statements which are not relevant may be crossed out and initialed by the official veterinarian, or completely deleted from the certificate.
- b) The original of each certificate shall consist of a single sheet of paper, or, where more text is required it must be in such a form that all sheets of paper required are part of an integrated whole and indivisible.
- c) The certificate shall be drawn up in at least one of the official languages of the Member State of entry and in English. It shall be completed in block letters in at least one of the official languages of the Member State of entry or in English.
- d) If additional sheets of paper or supporting documents are attached to the certificate, those sheets of paper or document shall also be considered as forming part of the original of the certificate by the application of the signature and stamp of the official veterinarian, on each of the pages.
- e) When the certificate, including additional sheets referred to in point (d), comprises more than one page, each page shall be numbered (page number of total number of pages) at the end of the page and shall bear at the top of each page the certificate reference number that has been designated by the competent authority.
- f) The original of the certificate shall be issued by an official veterinarian of the territory or third country of dispatch or by an authorised veterinarian and subsequently endorsed by the competent authority of the territory or third country of dispatch. The competent authority of the territory or third country of dispatch shall ensure that rules and principles of certification equivalent to those laid down in Directive 96/93/EC are followed.
- g) The colour of the signature shall be different from that of the printing. This requirement also applies to stamps other than those embossed or watermarked.
- h) The certificate reference number referred to in Boxes I.2 and II.a shall be issued by the competent authority of the territory of third country of dispatch.



## Notes expliquant comment compléter les certificats zoosanitaires

- a) Lorsqu'il est précisé dans le certificat qu'il convient de choisir, parmi une série de mentions, celle qui convient, les mentions inutiles peuvent être biffées par le vétérinaire officiel, qui doit en outre y apposer son paraphe et son sceau, ou être entièrement supprimées.
- b) L'original de chaque certificat se compose d'une seule feuille de papier, ou, si cela ne suffit pas, il doit être présenté de façon à ce que toutes les feuilles de papier nécessaires fassent partie d'un tout intégré et indivisible.
- c) Le certificat est établi dans au moins une des langues officielles de l'État membre d'entrée ainsi qu'en anglais. Il est rempli en caractères majuscules, dans au moins une des langues officielles de l'État membre d'entrée ou en anglais.
- d) Si des feuilles ou des justificatifs supplémentaires sont joints au certificat, ceux-ci sont réputés faire partie du certificat original; le vétérinaire officiel appose sa signature et son sceau sur chacune des pages.
- e) Lorsque le certificat, y compris les feuilles supplémentaires visées au point d), comporte plus d'une page, chaque page doit être numérotée au bas de la page — (numéro de la page) de (nombre total de pages) — et le numéro de référence du certificat attribué par l'autorité compétente doit figurer en haut de chaque page.
- f) Le certificat original est délivré par un vétérinaire officiel du territoire ou du pays tiers d'expédition ou par un vétérinaire habilité, puis approuvé par l'autorité compétente du territoire ou du pays tiers d'expédition. L'autorité compétente du territoire ou du pays tiers d'expédition garantit le respect de règles et de principes de certification équivalant à ceux fixés dans la directive 96/93/CE.
- g) La couleur de la signature est différente de celle du texte imprimé. Cette règle vaut également pour les sceaux, à l'exception des reliefs et des filigranes.
- h) Le numéro de référence du certificat visé dans les cases I.2 et II.a. est délivré par l'autorité compétente du territoire ou du pays tiers d'expédition.