

**Non-Commercial movement of five or less dogs, cats or ferrets**  
***Ikke-kommersiel transport af højst fem hunde, katte eller fritter***

<b>CANADA</b>		<b>Veterinary certificate to EU/ Veterinærcertifikat ved import til EU</b>						
<b>Part I : Details of dispatched consignment / Del I: Nærmede oplysninger om sendingen</b>	I.1. Consignor / Afsender  Name / Navn:  Address / Adresse:  Tel./ Tlf. :			I.2. Certificate reference No / Certifikatets referencenr  I.3. Central competent authority / Central kompetent myndighed <b>Canadian Food Inspection Agency (CFIA)</b>			I.2.a.	
				I.4. Local competent authority / Lokal kompetent myndighed <b>District of</b>				
	I.5. Consignee / Modtager:  Name / Navn:  Address / Adresse:  Postal code / Postnr.  Tel./ Tlf. :			I.6. Person responsible for the consignment in the EU / Den person, der har ansvaret for sendingen i EU				
	CANADA	ISO code / ISO-kode	I.8. Region of origin / Oprindelses-region	Code / Kode	I.9. Country of destination / Bestemmelseresland	ISO code / ISO-kode	I.10 Region of destination / Bestemmelseresregion	Code / Kode
	CA							
	I.11. Place of origin / Oprindelsessted				I.12. Place of destination / Bestemmelserested			
	I.13. Place of loading / Indladningssted				I.14. Date of departure / Dato for afgang			
	I.15. Means of transport / Transportmiddel/-midler				I.16. Entry BIP in EU / Indgangsgrænsekontrolsted i EU			
	I.17. No.(s) of CITES / CITES-nr.				I.18. Description of commodity / Varebeskrivelse			
					I.19. Commodity code (HS code) / Varekode (HS-kode)  <b>010619</b>		I.20. Quantity / Mængde	
I.21. Temperature of products / Produkternes temperatur				I.22. Total number of packages / Samlet antal kofferter				
I.23. Seal/Container No. / Plombenr./containernr.				I.24. Type of packaging / Kollitype				
I.25. Commodities certified for / Varer attestet til:  Pets / Selskabdyr <input type="checkbox"/>								
I.26. For transit to 3rd country / Transit til tredjeland				I.27. For import or admission into EU / Import eller midlertidig indførsel til EU				
I.28. Identification of the commodities / Identifikation af varerne								
Species (scientific name) / Art <i>(videnskabeligt navn)</i>	Sex / Køn	Colour / Farve	Breed / Race	Identification number / Identifikationsnummer	Identification system / Identifikationssystem	Date of birth [dd/mm/yyyy] / Fødselsdato [dd/mm/åååå]		

CANADA

**Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ Ikke-kommersiel transport af højst fem hunde,  
katte eller fritter**

II.	Health information / Sundhedsoplysninger	II.a.Certificate reference No / Certifikatets referencenr	II.b.
<p>I, the undersigned official veterinarian<sup>(1)</sup>/veterinarian authorised by the competent authority<sup>(1)</sup> of / <i>Undertegnede embedsdyrlæge<sup>(1)</sup>/dyrlæge bemyndiget af den kompetente myndighed<sup>(1)</sup> i .....CANADA..... (insert name of territory or third country) / (områdets eller tredjelandets navn), certify that / bekræfter hermed følgende:</i></p> <p><b>Purpose/nature of journey attested by the owner / Forsendelsens formål/art som attesteres af ejeren:</b></p> <p>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</p> <p>II.1. <i>Det fremgår af vedlagte erklæring<sup>(2)</sup> fra ejeren eller den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning af dyrene på ejerens vegne, jf. dokumentationen<sup>(3)</sup>, at de i rubrik I.28 beskrevne dyr vil ledsage ejeren eller den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning af dyrene på ejerens vegne, inden for fem dage før eller efter flytningen af ejeren eller den bemyndigede person, og formålet med flytningen af dyrene ikke er at sælge eller at overdrage ejendomsretten til dem, samt at dyrene under hele den ikke-kommersielle flytning forbliver under ansvar af</i></p> <p><sup>(1)</sup>either [the owner;]  <sup>(1)</sup>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;]  <sup>(1)</sup>or [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;]  <sup>(1)</sup>enten [ejeren];  <sup>(1)</sup>eller [den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning af dyrene på ejerens vegne];  <sup>(1)</sup>eller [den fysiske person, der af en transportvirksomhed, som ejeren har indgået kontrakt med, er udpeget til at foretage den ikke-kommersielle flytning af dyrene på ejerens vegne].</p> <p><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 [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</p> <p><sup>(1)</sup>enten [II.2. <i>De i rubrik I.28 beskrevne dyr flyttes i et antal på højst fem.;</i>]  <sup>(1)</sup>eller [II.2. <i>De i rubrik I.28 beskrevne dyr flyttes i et antal på over fem, er over seks måneder gamle og skal deltage i konkurrencer, udstillinger eller sportsarrangementer eller træning til sådanne arrangementer, og ejeren eller den fysiske person omhandler i punkt II.1 har fremlagt dokumentation<sup>(3)</sup> for, at dyrene er registreret</i>  <sup>(1)</sup>either [to attend such event;]  <sup>(1)</sup>or [with an association organizing such events;]  <sup>(1)</sup>enten [til at deltage i et sådant arrangement.];  <sup>(1)</sup>eller [hos en forening, der afholder sådanne arrangementer.]</p> <p><b>Attestation of rabies vaccination and rabies antibody titration test / Attestering af rabiesvaccination og rabies-antistoftitreringstest:</b></p> <p><sup>(1)</sup>either [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</p> <p><sup>(1)</sup>enten [II.3. <i>De i rubrik I.28 beskrevne dyr er under 12 uger gamle og har ikke fået foretaget en rabiesvaccination, eller de er mellem 12 og 16 uger gamle og har fået foretaget en rabiesvaccination, uden at der imidlertid er gået mindst 21 dage siden afslutningen af den primære vaccination mod rabies, som er givet i overensstemmelse med gyldighedskravene i bilag III til forordning (EU) nr. 576/2013<sup>(4)</sup>, og</i>  II.3.1 <i>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</i>  II.3.1 <i>området eller tredjelandet, som de i rubrik I.1 angivne dyr kommer fra, er opført i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013, den i rubrik I.5 angivne bestemmelsesmedlemsstat har underrettet offentligheden om, at den tillader flytning af sådanne dyr til sit område, og dyrene ledsages af</i></p> <p><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>enten [II.3.2 <i>den vedlagte erklæring<sup>(5)</sup> fra ejeren eller den fysiske person omhandler i punkt II.1 om, at dyrene fra fødslen og frem til tidspunktet for den ikke-kommersielle flytning ikke har været i kontakt med vildtlevende dyr af arter, der er modtagelige for rabies]</i>  <sup>(1)</sup>eller [II.3.2 <i>deres moder, som de stadig er afhængige af, idet det kan fastslås, at moderen inden deres fødsel har fået foretaget en rabiesvaccination, der opfyldte gyldighedskravene i bilag III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013;]</i></p> <p><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 out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013 and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of</p>			

Part II: Certification

## CANADA

Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ *Ikke-kommerciel transport af højst fem hunde, katte eller fritter*

II.	Health information / Sundhedsoplysninger	II.a.Certificate reference No / Certifikatets referencenr	II.b.																																																			
<p><sup>(1)</sup>og/eller [II.3. the preceding vaccination<sup>(6)</sup>; and]</p> <p><sup>(1)</sup>either [II.3.1 De i rubrik I.28 beskrevne dyr var mindst 12 uger gamle på tidspunktet for rabiesvaccinationen, og der er gået mindst 21 dage siden afslutningen af den primære rabiesvaccination<sup>(4)</sup>, som er givet i overensstemmelse med gyldighedskravene i bilag III til forordning (EU) nr. 576/2013, og en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination<sup>(6)</sup>, og</p> <p><sup>(1)</sup>either [II.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;]</p> <p><sup>(1)</sup>or [II.3.1 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:]</p> <p><sup>(1)</sup> enten [II.3.1 de i rubrik I.28 beskrevne dyr kommer fra et område eller et tredjeland, der er opført i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013, enten direkte, via et område eller et tredjeland, der er opført i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013 eller via andre områder eller tredjelande end dem, der er opført i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013 i henhold til artikel 12, stk. 1, litra c), i forordning (EU) nr. 576/2013<sup>(7)</sup>, og der er angivet nærmere oplysninger om den p.t. gyldige rabiesvaccination i skemaet nedenfor;]</p> <p><sup>(1)</sup> eller [II.3.1 de i rubrik I.28 beskrevne dyr kommer fra eller er bestemt til transit gennem andre områder eller tredjelande end dem, der er opført i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013, og der er udført en rabies-antistoftitringestest<sup>(8)</sup>, hvor der er påvist en antistofttitre på mindst 0.5 IU/ml<sup>(9)</sup>, på en blodprøve, som er udtaget af den dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, på den i skemaet nedenfor angivne dato mindst 30 dage efter den foregående vaccination og mindst tre måneder inden datoan for udstedelse af dette certifikat; en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination<sup>(6)</sup>, og nærmere oplysninger om den p.t. gyldige rabiesvaccination samt datoan for udtagning af prøven til testning af immunresponset er angivet i skemaet nedenfor.]</p>																																																						
<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Transponder or tattoo / Transponder eller tatovering</th> <th rowspan="2">Date of application and/or reading<sup>(10)</sup> [dd/mm/yyyy] / Dato for anbringelse og/eller aflæsning<sup>(10)</sup> [dd/mm/åååå]</th> <th rowspan="2">Name and manufacturer of vaccine / Vaccinens navn og producent</th> <th rowspan="2">Batch number / Batchnr.</th> <th colspan="2">Validity of vaccination / Vaccinationens gyldighed</th> <th rowspan="2">Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / Dato for udtagning af blodprøven [dd/mm/åååå]</th> </tr> <tr> <th>From [dd/mm/yyyy] / Fra [dd/mm/åååå]</th> <th>to [dd/mm/yyyy] / Til [dd/mm/åååå]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Alphanumeric code of the animal / Dyrets alfanumeriske kode</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				Transponder or tattoo / Transponder eller tatovering	Date of application and/or reading <sup>(10)</sup> [dd/mm/yyyy] / Dato for anbringelse og/eller aflæsning <sup>(10)</sup> [dd/mm/åååå]	Name and manufacturer of vaccine / Vaccinens navn og producent	Batch number / Batchnr.	Validity of vaccination / Vaccinationens gyldighed		Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / Dato for udtagning af blodprøven [dd/mm/åååå]	From [dd/mm/yyyy] / Fra [dd/mm/åååå]	to [dd/mm/yyyy] / Til [dd/mm/åååå]	Alphanumeric code of the animal / Dyrets alfanumeriske kode																																									
Transponder or tattoo / Transponder eller tatovering	Date of application and/or reading <sup>(10)</sup> [dd/mm/yyyy] / Dato for anbringelse og/eller aflæsning <sup>(10)</sup> [dd/mm/åååå]	Name and manufacturer of vaccine / Vaccinens navn og producent	Batch number / Batchnr.					Validity of vaccination / Vaccinationens gyldighed			Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / Dato for udtagning af blodprøven [dd/mm/åååå]																																											
				From [dd/mm/yyyy] / Fra [dd/mm/åååå]	to [dd/mm/yyyy] / Til [dd/mm/åååå]																																																	
Alphanumeric code of the animal / Dyrets alfanumeriske kode																																																						
<p><u>Attestation of anti-parasite treatment / Attestering af parasitbehandling:</u></p> <p><sup>(1)</sup>either [II.4. 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 <i>Echinococcus multilocularis</i>, 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.]</p> <p><sup>(1)</sup>or [II.4. the dogs described in Box I.28 have not been treated against <i>Echinococcus multilocularis</i><sup>(11)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup> enten [II.4. De i rubrik I.28 beskrevne hunde er bestemt til en medlemsstat, der er opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 2018/878, og er behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i>, og der er angivet nærmere oplysninger om den dyrlægebehandling, der er foretaget i henhold til artikel 6 i Kommissionens delegerede forordning (EU) nr. 2018/772<sup>(11)(12)(13)</sup>, i skemaet nedenfor.]</p> <p><sup>(1)</sup> eller [II.4. De i rubrik I.28 beskrevne hunde er ikke behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i><sup>(11)</sup>.]</p>																																																						

CANADA

Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ *Ikke-kommerciel transport af højst fem hunde, katte eller fritter*

II.	Health information / Sundhedsoplysninger	II.a.Certificate reference No / Certifikatets referencenr	II.b.
Transponder or tattoo number of the dog / Hundens transponder- eller tatoveringsnr.	Anti-echinococcus treatment / Echinokokbehandling		Administering veterinarian / Behandlende dyrlæge
	Name and manufacturer of the product / Produktets navn og producent	Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / Behandlingsdato [dd/mm/åååå] og klokkeslæt [00:00]	Name in capitals, stamp and signature / Navn med blokbogstaver, stempel og underskrift

**Notes**

- (a) This certificate is meant for dogs (*Canis lupus familiaris*), cats (*Felis silvestris catus*) and ferrets (*Mustela putorius furo*).
- (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 [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm)).  
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.  
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 [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm).

**Bemærkninger**

- a) Dette certifikat anvendes for hunde (*Canis lupus familiaris*), katte (*Felis silvestris catus*) og fritter (*Mustela putorius furo*).  
b) Dette certifikat er gyldigt i 10 dage, efter at embedsdyrlægen har udstedt det, indtil datoen for dokument- og identitetskontrol på de udpegede EU-indgangssteder for rejsende (en oversigt findes på [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm)).  
Ved søtransport forlænges nævnte periode på 10 dage med en yderligere periode svarende til sørøjsens varighed.  
Med henblik på videreflytning til andre medlemsstater er dette certifikat gyldigt i i alt fire måneder fra datoen for dokument- og identitetskontrollen eller indtil udløbet af rabiesvaccinationens gyldighedsperiode, eller indtil betingelserne i punkt II.3 vedrørende dyr, der er under 16 uger gamle, ophører med at finde anvendelse, hvis dette sker først. Bemærk, at visse medlemsstater har meddelt, at flytning til deres område af dyr på under 16 uger som omhandlet i punkt II.3 ikke er tilladt. Oplysninger herom findes på adressen [http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm).

**Part I:**

- Box I.5: Consignee: indicate Member State of first destination.  
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.

**Del I:**

- Rubrik I.5: Modtager: Angiv den første bestemmesmedlemsstat.  
Rubrik I.28: Identifikationssystem: Vælg et af følgende: transponder eller tatovering.  
Identifikationsnr.: Angiv transponderens eller tatoveringens alfanumeriske kode.  
Fødselsdato/race: Som oplyst af ejeren.

**Part II:**

- (1) Keep as appropriate.  
(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.  
(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.  
(4) Any revaccination must be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.  
(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.  
(6) A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the certificate.  
(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.  
(8) The rabies antibody titration test referred to in point II.3.1:  
- 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;  
- must measure a level of neutralising antibody to rabies virus in serum equal to or greater than 0.5 IU/ml;

## CANADA

Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ *Ikke-kommersiel transport af højst fem hunde, katte eller fritter*

II.	Health information / Sundhedsoplysninger	II.a.Certificate reference No / Certifikatets referencenr	II.b.
(9)	<ul style="list-style-type: none"> <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 <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>- 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.</li> </ul> <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>		
(10)	<p>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>		
(11)	<p>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>		
(12)	<p>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>		
(13)	<p>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>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>		
<b>Del II:</b>			
(1)	<i>Det ikke relevante overstreges.</i>		
(2)	<i>Den i punkt II.1 nævnte erklæring skal være vedlagt certifikatet og skal være i overensstemmelse med modellen og de supplerende krav i del 3 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013.</i>		
(3)	<i>Den dokumentation, der er nævnt i punkt II.1 (f.eks. boardingpas/flybillet) og punkt II.2 (f.eks. kvittering for tilmelding til det relevante arrangement/medlemsbevis), skal fremvises efter anmodning fra de kompetente myndigheder med ansvar for den i bemærkningerne, litra b), nævnte kontrol.</i>		
(4)	<i>En eventuel revaccination skal anses for en primær vaccination, hvis den ikke blev givet inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.</i>		
(5)	<i>Den i punkt II.3.2 nævnte erklæring, som certifikatet skal være vedlagt, skal opfylde kravene vedrørende format, layout og sprog i del 1 og 3 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013.</i>		
(6)	<i>Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af identifikationsdokumentet og vaccinationsoplysningerne for de pågældende dyr.</i>		
(7)	<i>Den tredje valgmulighed er betinget af, at ejeren eller den fysiske person omhandleret i punkt II.1 efter anmodning fra de kompetente myndigheder med ansvar for den i litra b) nævnte kontrol fremlægger en erklæring om, at dyrene ikke har været i kontakt med dyr af arter, der er modtagelige for rabies, og at de holdes sikkert om bord på et transportmiddel eller forbliver på en international lufthavns område under transiten gennem andre områder eller tredjelande end dem, der er opført i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013. Denne erklæring skal opfylde kravene vedrørende format, layout og sprog i del 2 og 3 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) nr. 577/2013.</i>		
(8)	<i>Den i punkt II.3.1 nævnte rabies-antistoftitreringstest:</i>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- skal udføres på en prøve udtaget af en dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, mindst 30 dage efter vaccinationsdatoen og tre måneder inden importdatoen</li> <li>- skal påvise mindst 0,5 IU/ml rabiesvirusneutraliserende antistof i serum</li> <li>- skal udføres af et laboratorium, der er godkendt i henhold til artikel 3 i Rådets beslutning 2000/258/EF (en liste over godkendte laboratorier findes på adressen <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>- behøver ikke blive gentaget på et dyr, som efter udførelse af testen med tilfredsstillende resultat er blevet revaccineret mod rabies inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.</li> </ul>		
	<i>Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af den officielle rapport fra det godkendte laboratorium med resultaterne af den i punkt II.3.1 nævnte rabiesantistoftest.</i>		
(9)	<i>Heraf følger, at den attesterede embedsdyrlæge bekræfter, at han i det omfang, det er muligt, og om nødvendigt ved kontakt til det laboratorium, der er angivet i rapporten, har kontrolleret ægtheden af laboratorierapporten om resultaterne af antistoftitrering test, der er nævnt i punkt II.3.1.</i>		
(10)	<i>Sammenholdt med fodnote<sup>(6)</sup> skal mærkningen af de pågældende dyr ved implantering af en transponder, eller med en letlæselig tatovering påført inden den 3. juli 2011 være kontrolleret, inden der indføres nogen oplysninger i dette certifikat, og den skal altid gå forud for enhver vaccination eller, hvor det er relevant, undersøgelse, der foretages på disse dyr.</i>		
(11)	<i>Den i punkt II.4 nævnte behandling mod <i>Echinococcus multilocularis</i> skal:</i>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- foretages af en dyrlæge højst 120 timer og mindst 24 timer inden tidspunktet for planmæssig indførsel af hundene til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 2018/878;</li> <li>- foretages med et godkendt lægemiddel, som indeholder en passende dosis praziquantel eller farmakologisk virksomme stoffer, som hver for sig eller i kombination har vist sig at reducere ormebyrden for så vidt angår <i>Echinococcus multilocularis</i>-parasitten på modne og ikke-modne stader i tarmen hos den pågældende værtsart.</li> </ul>		
(12)	<i>Den i punkt II.4 nævnte skema skal bruges til at dokumentere nærmere oplysninger om en yderligere behandling, hvis en sådan er foretaget efter datoen for underskrivelse af certifikatet og forud for den planmæssige indførsel til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.</i>		
(13)	<i>Den i punkt II.4 nævnte skema skal bruges til at dokumentere nærmere oplysninger om behandlinger, hvis sådanne er foretaget efter datoen for underskrivelse af certifikatet med henblik på videreflytning til andre medlemsstater, jf. litra b) i bemærkningerne og sammenholdt med fodnote (11).</i>		

CANADA

Non-commercial movement of five or less dogs, cats ferrets/ *Ikke-kommerciel transport af højst fem hunde, katte eller fritter*

II.	Health information / Sundhedsoplysninger	II.a.Certificate reference No / Certifikatets referencenr	II.b.
<b>Official veterinarian/Authorised veterinarian / Embedsdyrlæge/bemyndiget dyrlæge</b>			
Name (in capital letters) / Navn (med blokbogstaver):		Qualification and title / Stilling og titel:	
Address / Adresse:			
Telephone / Tlf:			
Date / Dato:		Signature / Underskrift:	
Stamp / Stempel:			
<b>Endorsement by the competent authority (not necessary when the certificate is signed by an official veterinarian) / Den kompetente myndigheds påtegning (kræves ikke, hvis attesten er underskrevet af en embedsdyrlæge)</b>			
Name (in capital letters) / Navn (med blokbogstaver):		Qualification and title / Stilling og titel:	
Address / Adresse:			
Telephone / Tlf:			
Date / Dato:		Signature / Underskrift:	
Stamp / Stempel:			
<b>Official at the travellers' point of entry (for the purpose of further movement into other Member States) / Embedsmand på indgangsstedet for rejsende (med henblik på videreflytning til andre medlemsstater)</b>			
Name (in capital letters) / Navn (med blokbogstaver):		Title / Titel:	
Address / Adresse:			
Telephone / Tlf:			
E-mail address / E-mail:			
Date of completion of the documentary and identity checks / Dato for afslutning af dokument- og identitetskontrollen:		Signature / Underskrift:	
Stamp / Stempel:			

**Part III: Declaration / Del III :  
Standarder/klæring**

I, the undersigned / Undertegnede,

[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>] / [ejer/fysisk person, som har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning på ejerens vegne<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.

erklærer, at flytningen af følgende selskabsdyr ikke har til formål at sælge eller at overdrage ejendomsretten til dem, samt at dyrene vil ledsage ejeren eller den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning på ejerens vegne<sup>(1)</sup>, inden for fem dage før eller efter flytningen af den pågældende ejer/fysiske person.

Transponder/tattoo <sup>(1)</sup> alphanumeric code / Transponderens/tatoveringens <sup>(1)</sup> alfanumeriske kode	Animal health certificate number / Dyrssundhedscertifikats nr.

During the non-commercial movement, the above animals will remain under the responsibility of / Ovnnævnte dyr vil under den ikke-kommersielle flytning forblive under ansvar af

- <sup>(1)</sup>either [the owner];
- <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>enten [ejeren];
- <sup>(1)</sup>eller [den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning på ejerens vegne];
- <sup>(1)</sup>eller [den fysiske person, der af transportvirksomheden, som ejeren har indgået kontrakt med, er udpeget til at foretage den ikke-kommersielle flytning på ejerens vegne: ..... (indsæt transportvirksomhedens navn)]

Place and date / Sted og dato:

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>/ Underskrift af ejeren eller den fysiske person, der har skriftlig bemyndigelse fra ejeren til at foretage den ikke-kommersielle flytning på ejerens vegne<sup>(1)</sup>:

<sup>(1)</sup> Delete as appropriate / Det ikke relevante overstreges.

### **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 or 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.