

Bruxelles, den 19. december 2019
(OR. en)

15206/19
ADD 1

AGRILEG 222
VETER 115
DELECT 225

FØLGESKRIVELSE

fra:	Jordi AYET PUIGARNAU, direktør, på vegne af generalsekretæren for Europa-Kommissionen
modtaget:	17. december 2019
til:	Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, generalsekretær for Rådet for Den Europæiske Union
Komm. dok. nr.:	C(2019) 4058 final ANNEXES 1 to 8
Vedr.:	BILAG til KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../... om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for så vidt angår dyresundhedsmæssige krav vedrørende flytning inden for Unionen af landdyr og rugeæg

Hermed følger til delegationerne dokument - C(2019) 4058 final ANNEXES 1 to 8.

Bilag: C(2019) 4058 final ANNEXES 1 to 8



EUROPA-
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den 17.12.2019
C(2019) 4058 final

ANNEXES 1 to 8

BILAG

til

KOMMISSIONENS DELEGEREDE FORORDNING (EU) .../...

**om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for
så vidt angår dyresundhedsmæssige krav vedrørende flytning inden for Unionen af
landdyr og rugeæg**

BILAG I
DIAGNOSTICERINGSMETODER

Del 1

Infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis*

1. Serologiske test for kvæg, får og geder og dyr af kamelfamilien:
 - a) brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test)
 - b) komplementbindingstest (CFT)
 - c) indirekte ELISA (I-ELISA)
 - d) fluorescenspolariseringstest (FPA)
 - e) kompetitiv ELISA (C-ELISA).
2. Serologiske test for svin:
 - a) brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test)
 - b) komplementbindingstest (CFT)
 - c) indirekte ELISA (I-ELISA)
 - d) fluorescenspolariseringstest (FPA)
 - e) kompetitiv ELISA (C-ELISA).
3. Brucellin-hudtest (BST) for får, geder og svin.

Del 2

Infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*)

1. Kutan tuberkulintest:
 - a) enkelt intradermal tuberkulintest
 - b) intradermal komparativ tuberkulintest.
2. Tilgængelig test af blodprøver:
 - a) gammainterferontest.

Del 3

Surra (*Trypanosoma evansi*)

Serologiske test:

- a) ELISA for trypanosomiasis
- b) agglutinationstest for trypanosomiasis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4.

Del 4

Enzootisk kvægleukose

Serologiske test:

- a) Test af blodprøver:
 - i) agar-gel-immunodiffusionstest (AGID)
 - ii) blokerende ELISA (B-ELISA)

- iii) indirekte ELISA (I-ELISA)
- b) Test af mælkeprøver:
 - i) indirekte ELISA (I-ELISA)

Del 5

Infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis

	Metoder:
Ikke-vaccineret kvæg	BoHV-1 I-ELISA ^a
	gB-B-ELISA ^b
Kvæg vaccineret med en gE-deleteret vaccine	gE-B-ELISA ^c

^a ELISA til påvisning af antistoffer mod BoHV-1 (helvirus).

^b ELISA til påvisning af antistoffer mod BoHV-1-gB-protein. Denne metode kan også anvendes, når der henvises til test med henblik på påvisning af antistoffer mod BoHV-1 (helvirus).

^c ELISA til påvisning af antistoffer mod BoHV-1-gE-protein.

Del 6

Bovin virusdiarré

1. Direkte metoder:
 - a) real-time reverse transcription-polymerase chain reaction (RT-PCR)
 - b) ELISA til påvisning af bovin virusdiarré-virus(BVDV)-antigen.
2. Serologiske test:
 - a) indirekte ELISA (I-ELISA)
 - b) blokerende ELISA (B-ELISA)

Del 7

Infektion med Aujeszzkys sygdom-virus

	Metoder:
Svin	ELISA for Aujeszzkys sygdom-virus (ADV) ^a
Svin, der er under 4 måneder gamle, og som er afkom af moderdyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine	gE-ELISA ^b

^a ELISA til påvisning af antistoffer mod ADV (helvirus), ADV-gB-protein eller ADV-gD-protein. Med henblik på batchkontrol af ADV-gB-kits og ADV-gD-kits eller ADV(helvirus)-kits skal EF-referenceserum ADV 1, eller understandarder, have en positiv score ved en fortynding på 1:2.

^b ELISA til påvisning af antistoffer mod ADV-gE-protein. Med henblik på batchkontrol skal EF-referenceserum ADV 1, eller understandarder, have en positiv score ved en fortynding på 1:8.

Del 8

Dourine

Komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5.

Del 9

Equin infektiøs anæmi

Serologiske test:

- a) agar-gel-immunodiffusionstest (AGID)
- b) ELISA for equin infektiøs anæmi.

Del 10

Venezuelansk hesteencephalomyelitis

- 1. Serologiske test:
 - a) virusisolationstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis
 - b) hæmagglutinations-inhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis.
- 2. Direkte metode:

real-time reverse transcription-polymerase chain reaction (RT-PCR) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom.

BILAG II

MINIMUMSKRAV FORUD FOR FLYTNING MED HENSYN TIL INFEKTION MED *MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS*-KOMPLEKS (*M. BOVIS*, *M. CAPRAE* OG *M. TUBERCULOSIS*) HOS GEDER, DYR AF KAMELFAMILIEN OG HJORTEDYR

Del 1

Minimumskrav til et program forud for flytning med hensyn til infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos geder

1. Overvågningsprogrammet forud for flytning med henblik på påvisning af infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) på en virksomhed i forbindelse med flytning til en anden medlemsstat af opdrættede geder, jf. artikel 15, stk. 3, skal som minimum omfatte følgende elementer:
 - a) inspektion efter slagtning af alle slagtede geder fra virksomheden
 - b) post mortem-undersøgelse af alle selvdøde geder, der er over 9 måneder gamle, medmindre det er umuligt af logistiske grunde eller unødvendigt af videnskabelige grunde
 - c) et årligt dyresundhedsbesøg foretaget af en dyrlæge
 - d) årlig test, med negative resultater, af alle geder, der holdes på virksomheden med henblik på avl og opdræt.
2. Uanset punkt 1 er den årlige test, jf. punkt 1, litra d), ikke nødvendigvis påkrævet, hvis den kompetente myndighed på grundlag af en risikovurdering anser risikoen for infektion for at være ubetydelig i medlemsstaten eller zonen, og hvis følgende betingelser er opfyldt:
 - a) Overvågningsprogrammet forud for flytning, jf. stk. 1, har været gennemført på virksomheden i mindst 24 måneder, og der er i dette tidsrum ikke rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos geder, der har været holdt på virksomheden.
 - b) Virksomheden er beliggende i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos kvægbestanden.
3. Hvis der er rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos geder, der holdes på virksomheden, må disse dyr kun flyttes til en anden medlemsstat, hvis alle geder, der er over 6 uger gamle, på virksomheden er blevet testet med negative resultater. Disse test skal udføres på prøver, der er udtaget mindst 42 dage efter fjernelsen af det seneste bekræftede tilfælde og af det sidste dyr, som har været testet positivt ved hjælp af en diagnosticeringsmetode.

Del 2

Minimumskrav til et program forud for flytning med hensyn til infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos dyr af kamelfamilien

1. Overvågningsprogrammet forud for flytning med henblik på påvisning af infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) på en virksomhed i forbindelse med flytning til en anden medlemsstat af opdrættede dyr af kamelfamilien, jf. artikel 23, stk. 1, litra e), skal som minimum omfatte følgende elementer:
 - a) inspektion efter slagtning af alle slagtede dyr af kamelfamilien fra virksomheden
 - b) post mortem-undersøgelse af alle selvdøde dyr af kamelfamilien, der er over 9 måneder gamle, medmindre det er umuligt af logistiske grunde eller unødvendigt af videnskabelige grunde
 - c) et årligt dyresundhedsbesøg foretaget af en dyrlæge
 - d) årlig test, med negative resultater, af alle dyr af kamelfamilien, der holdes på virksomheden med henblik på avl.
2. Uanset punkt 1 er den årlige test, jf. punkt 1, litra d), ikke nødvendigvis påkrævet, hvis den kompetente myndighed på grundlag af en risikovurdering anser risikoen for infektion for at være ubetydelig i medlemsstaten eller zonen, og hvis følgende betingelser er opfyldt:
 - a) Overvågningsprogrammet forud for flytning, jf. stk. 1, har været gennemført på virksomheden i mindst 24 måneder, og der er i dette tidsrum ikke rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos dyr af kamelfamilien, der har været holdt på virksomheden.
 - b) Virksomheden er beliggende i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos kvægbestanden.
3. Hvis der er rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos dyr af kamelfamilien, der holdes på virksomheden, må disse dyr kun flyttes til en anden medlemsstat, hvis alle dyr af kamelfamilien, der er over 6 uger gamle, på virksomheden er blevet testet med negative resultater. Disse test skal udføres på blodprøver, der er udtaget mindst 42 dage efter fjernelsen af det seneste bekræftede tilfælde og af det sidste dyr, som har været testet positivt ved hjælp af en diagnosticeringsmetode.

Del 3

Minimumskrav til et program forud for flytning med hensyn til infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos hjortedyr

1. Overvågningsprogrammet forud for flytning med henblik på påvisning af infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) på en virksomhed i forbindelse med flytning til en anden medlemsstat af opdrættede hjortedyr, jf. artikel 26, stk. 1, litra e), skal som minimum omfatte følgende elementer:
 - a) inspektion efter slagtning af alle slagtede hjortedyr fra virksomheden
 - b) post mortem-undersøgelse af alle selvdøde hjortedyr, der er over 9 måneder gamle, medmindre det er umuligt af logistiske grunde eller unødvendigt af videnskabelige grunde
 - c) et årligt dyresundhedsbesøg foretaget af en dyrlæge
 - d) årlig test, med negative resultater, af alle hjortedyr, der holdes på virksomheden med henblik på avl.
2. Uanset punkt 1 er den årlige test, jf. punkt 1, litra d), ikke nødvendigvis påkrævet, hvis den kompetente myndighed på grundlag af en risikovurdering anser risikoen for infektion for at være ubetydelig i medlemsstaten eller zonen, og hvis følgende betingelser er opfyldt:
 - a) Overvågningsprogrammet forud for flytning, jf. stk. 1, har været gennemført på virksomheden i mindst 24 måneder, og der er i dette tidsrum ikke rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos hjortedyr, der har været holdt på virksomheden.
 - b) Virksomheden er beliggende i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos kvægbestanden.
3. Hvis der er rapporteret om infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*) hos hjortedyr, der holdes på virksomheden, må disse dyr kun flyttes til en anden medlemsstat, hvis alle hjortedyr, der er over 6 uger gamle, på virksomheden med negative resultater er blevet testet ved to lejligheder med et mellemrum på 6 måneder for infektion med *Mycobacterium tuberculosis*-kompleks (*M. bovis*, *M. caprae* og *M. tuberculosis*). Den første test skal udføres på hjortedyr eller prøver, der er udtaget mindst 6 måneder efter fjernelsen af det seneste bekræftede tilfælde og af det sidste dyr, som har været testet positivt ved hjælp af en diagnosticeringsmetode.

BILAG III

MINIMUMSKRAV FORUD FOR FLYTNING MED HENSYN TIL INFEKTION MED *BRUCELLA ABORTUS*, *B. MELITENSIS* OG *B. SUIIS* HOS SVIN

1. Overvågningsprogrammet forud for flytning med henblik på påvisning af infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* på en virksomhed i forbindelse med flytning til en anden medlemsstat af opdrættede svin, jf. artikel 19, stk. 1, litra f), nr. ii), skal som minimum omfatte følgende elementer:
 - a) et årligt dyresundhedsbesøg foretaget af en dyrlæge
 - b) hvis der holdes svin på virksomhed med henblik på avl, en årlig immunologisk undersøgelse af svinebesætningen på den pågældende virksomhed ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i bilag I, del 1, punkt 2, som har en kapacitet til med et konfidensniveau på 95 % at påvise, at der ikke forekommer infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* med en målprævalens på 10 %.
2. Uanset punkt 1 er det årlige dyresundhedsbesøg, jf. punkt 1, litra a), og undersøgelsen, jf. punkt 1, litra b), ikke nødvendigvis påkrævet, hvis den kompetente myndighed på grundlag af en risikovurdering anser risikoen for infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* for at være ubetydelig i medlemsstaten eller zonen, og hvis følgende betingelser er opfyldt:
 - a) Der er ikke rapporteret om infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* i bestanden af opdrættede svin i de sidste fem år.
 - b) Der er ikke rapporteret om infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* i populationen af vildtlevende dyr af listeopførte arter i de sidste 5 år, og i det tidsrum har vildsvin været med i den dyrepopulation, der er mål for overvågning, jf. artikel 4 i [C(2019) 4056 Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/... af... om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 så vidt angår regler om overvågning, udryddelsesprogrammer og status som sygdomsfri for visse listeopførte og nye sygdomme].
 - c) Medlemsstaten eller zonen deri er fri for infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* for så vidt angår kvæg-, fåre- og gedebestanden.
3. Hvis der er rapporteret om infektion med *Brucella abortus*, *B. melitensis* og *B. suis* hos svin, der holdes på virksomheden, må disse dyr kun flyttes til en anden medlemsstat, hvis alle svin, der holdes på virksomheden, er blevet underkastet en test ved to lejligheder med negative resultater. Den første test skal udføres på prøver, der er udtaget mindst 3 måneder efter fjernelsen af de inficerede dyr og de dyr, som er testet positive ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i bilag I, del 1, punkt 2. Den anden test skal udføres på prøver, der er udtaget mindst 6 måneder og højst 12 måneder efter den første test.

BILAG IV

TEST AF ÆNDER OG GÆS FOR HØJPATOGEN AVLÆR INFLUENZA

I løbet af den uge, der går forud for pålæsning med henblik på afsendelse, skal ænder og gæs have reageret negativt på en virologisk undersøgelse for højpatoget aviær influenza, enten ved virusisolation eller ved molekylær test, på et niveau, som med 95 % konfidens påviser infektion ved en prævalens på 5 %.

BILAG V

KRAV VEDRØRENDE TEST AF SENDINGER PÅ UNDER 20 STYKKER FJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE, ELLER UNDER 20 RUGEÆG AF FJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE

1. Sendinger af under 20 stykker fjerkræ, bortset fra strudsefugle, eller under 20 rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle, skal være testet negative i overensstemmelse med punkt 2 for følgende sygdomsagenser for de relevante listeopførte arter:
 - a) infektion med *Salmonella* Pullorum, *S. Gallinarum* og *S. arizonae*
 - b) mycoplasmose hos fugle (*Mycoplasma gallisepticum* og *M. meleagridis*)
2. Testning:
 - a) Hvis der er tale om avlsfjerkræ, brugsfjerkræ og fjerkræ bestemt til slagtning, skal dyrene være testet negative ved serologiske og/eller bakteriologiske test vedrørende de i punkt 1 nævnte sygdomme senest 21 dage før pålæsningen med henblik på afsendelse.
 - b) Hvis der er tale om rugeæg og daggamle kyllinger, skal oprindelsesflokkene være testet negativ ved serologiske og/eller bakteriologiske test vedrørende de i punkt 1 nævnte sygdomme senest 21 dage før pålæsningen med henblik på afsendelse på et niveau, der giver 95 % konfidens for at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.
 - c) Hvis dyrene er blevet vaccineret mod infektion med en *Salmonella*- eller *Mycoplasma*-serotype, skal der kun anvendes bakteriologisk undersøgelse. Bekræftelsesmetoden skal være i stand til at skelne mellem levende vaccinstammer og feltstammer.

BILAG VI

KRITERIER FOR VACCINER MOD INFEKTION MED NEWCASTLE DISEASE-VIRUS

Levende svækkede vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus skal fremstilles af en Newcastle disease-virusstamme, hvor master seed er blevet testet og har vist at have et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på:

- a) mindre end 0,4, såfremt ikke mindre end 10^7 EID₅₀ (50 % Embryo Infectious Dose) indgives hvert dyr, der indgår i ICPI-testen, eller
- b) mindre end 0,5, såfremt ikke mindre end 10^8 EID₅₀ indgives hvert dyr, der indgår i ICPI-testen.

BILAG VII

GYLDIGHEDEN AF RABIESVACCINATION OG RISIKOBEGRÆSENDE FORANSTALTNINGER FOR ANDRE SYGDOMME END RABIES

Del 1

Gyldigheden af rabiesvaccinationer for hunde, katte, fritter og andre rovdyr

Gyldighedskravene til vaccination mod infektion med rabiesvirus, jf. artikel 53, litra b), nr. i), artikel 55, litra b), nr. i), og artikel 58, stk. 1, litra c), er fastsat i bilag III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013¹.

Hvis der i en medlemsstat ikke er godkendt nogen rabiesvaccine til andre rovdyr end hunde, katte og fritter, skal en rabiesvaccination, der er foretaget i henhold til artikel 10, stk. 1, i direktiv 2001/82/EF, anses for gyldig.

Del 2

Risikobegrænsende foranstaltninger for andre sygdomme end rabies

1. De risikobegrænsende foranstaltninger for infestering med *Echinococcus multilocularis*, jf. artikel 53, litra b), nr. ii), og artikel 55, litra b), nr. ii), er dem, der er fastsat i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2018/772² kombineret med Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878³.
2. Uanset stk. 1 skal den i artikel 58, stk. 1, litra d), omhandlede behandling af andre dyr af hundefamilien end hunde mod infestering med *Echinococcus multilocularis*, foretages og dokumenteres højst 48 timer før indførsel til en medlemsstat eller en zone deri, der er opført i bilaget til forordning (EU) 2018/878.
3. De risikobegrænsende foranstaltninger for andre sygdomme end infektion med rabiesvirus og infestering med *Echinococcus multilocularis*, jf. artikel 53, litra b), nr. ii), og artikel 55, litra b), nr. ii), er de forebyggende sundhedsmæssige foranstaltninger, der gælder for den relevante rovdyrart, og som er vedtaget i henhold til artikel 19, stk. 1, i forordning (EU) nr. 576/2013.

¹ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013 af 12. juni 2013 om ikke-kommerciel flytning af selskabsdyr og om ophævelse af forordning (EF) nr. 998/2003 (EUT L 178 af 28.6.2013, s. 1).

² Kommissionens delegerede forordning (EU) 2018/772 af 21. november 2017 om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013 for så vidt angår forebyggende sundhedsmæssige foranstaltninger til bekæmpelse af *Echinococcus multilocularis*-infektioner hos hunde og om ophævelse af delegeret forordning (EU) nr. 1152/2011 (EUT L 130 af 28.5.2018, s. 1).

³ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878 af 18. juni 2018 om vedtagelse af listen over medlemsstater eller dele af medlemsstaternes områder, der overholder kategoriseringsreglerne i artikel 2, stk. 2 og 3, i delegeret forordning (EU) 2018/772 for så vidt angår anvendelsen af forebyggende sundhedsmæssige foranstaltninger til bekæmpelse af *Echinococcus multilocularis*-infektion hos hunde (EUT L 155 af 19.6.2018, s. 1).

BILAG VIII

OPLYSNINGER, SOM DYRESUNDHEDSCERTIFIKATER OG ANMELDELSER SKAL INDEHOLDE

Del 1

Oplysninger i dyresundhedscertifikatet for landdyr og rugeæg, der flyttes til en anden medlemsstat

1. Dyresundhedscertifikatet for de opdrættede landdyr, der er omhandlet i artikel 143, stk. 1, i forordning (EU) 2016/429 og i nærværende forordnings artikel 71, stk. 1, og som flyttes til en anden medlemsstat, skal som minimum indeholde følgende oplysninger:
 - a) afsenders og modtagers navn og adresse
 - b) afsendervirksomhedens navn og adresse og
 - i) hvis afsendervirksomheden er en godkendt virksomhed, den pågældende virksomheds unikke godkendelsesnummer eller
 - ii) hvis afsendervirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
 - c) bestemmelsesvirksomhedens navn og adresse og
 - i) hvis bestemmelsesvirksomheden er en godkendt virksomhed, den pågældende virksomheds unikke godkendelsesnummer eller
 - ii) hvis bestemmelsesvirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
 - d) dyrenes art og kategori og, hvis det kræves, identifikation
 - e) oplysninger om dyresundhedssituationen og supplerende garantier vedrørende:
 - i) oprindelsesmedlemsstaten eller -zonen
 - ii) dyrenes oprindelsesvirksomhed og -flok, herunder testresultater, hvis det er relevant
 - iii) de dyr, der skal afsendes, herunder testresultater, hvis det er relevant
 - f) dato og sted for udstedelse af dyresundhedscertifikatet og dets gyldighedsperiode, embedsdyrlægens navn, stilling og underskrift samt stemplet for den kompetente myndighed på sendingens oprindelsessted.
2. Dyresundhedscertifikatet for rugeæg, der er omhandlet i artikel 161, stk. 1, i forordning (EU) 2016/429 og i nærværende forordnings artikel 72, og som flyttes til en anden medlemsstat, skal som minimum indeholde følgende oplysninger:
 - a) afsenders og modtagers navn og adresse
 - b) afsendervirksomhedens navn og adresse og
 - i) hvis afsendervirksomheden er en godkendt virksomhed, den pågældende virksomheds unikke godkendelsesnummer eller
 - ii) hvis afsendervirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
 - c) bestemmelsesvirksomhedens navn og adresse og

- i) hvis bestemmelsesvirksomheden er en godkendt virksomhed, den pågældende virksomheds unikke godkendelsesnummer eller
 - ii) hvis bestemmelsesvirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
 - d) kategorien af rugeæg
 - e) oplysninger til identifikation af rugeæg
 - i) art og, hvis det kræves, identifikation af de dyr, de hidrører fra
 - ii) den mærkning, der er anbragt på rugeæggene, hvis det kræves
 - ii) sted og dato for deres indsamling
 - f) oplysninger om dyresundhedssituationen og supplerende garantier vedrørende:
 - i) oprindelsesmedlemsstaten eller -zonen deri
 - ii) oprindelsesvirksomhed og -flok, herunder testresultater, hvis det er relevant
 - iii) de dyr, som rugeæggene er indsamlet fra, herunder testresultater, hvis det er relevant
 - iv) de rugeæg, der skal afsendes
 - g) dato og sted for udstedelse af dyresundhedscertifikatet og dets gyldighedsperiode, embedsdyrlægens navn, stilling og underskrift samt stemplet for den kompetente myndighed på sendingens oprindelsessted.
3. Dyresundhedscertifikatet for vildtlevende landdyr, der er omhandlet i artikel 155, stk. 1, litra c), i forordning (EU) 2016/429, og som flyttes til en anden medlemsstat, skal som minimum indeholde følgende oplysninger:
- a) afsenders og modtagers navn og adresse
 - b) det sted, hvor dyrene blev indfanget og pålæst med henblik på afsendelse
 - c) bestemmelsesstedet og
 - i) hvis bestemmelsesstedet er levestedet, det sted, hvor dyrene skal aflæses, eller
 - ii) hvis bestemmelsesvirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
 - d) dyrenes art og kategori
 - e) dato og sted for udstedelse af dyresundhedscertifikatet og dets gyldighedsperiode, embedsdyrlægens navn, stilling og underskrift samt stemplet for den kompetente myndighed på sendingens oprindelsessted.

Del 2

Oplysninger i anmeldelse af flytning for så vidt angår visse landdyr, for hvilke der ikke kræves dyresundhedscertifikat

Anmeldelse af flytning af humlebier fra godkendte miljømæssigt isolerede produktionsvirksomheder til en anden medlemsstat skal som minimum indeholde følgende oplysninger:

- a) afsenders og modtagers navn og adresse
- b) afsendervirksomhedens navn, adresse og unikke godkendelsesnummer
- c) bestemmelsesvirksomhedens navn og adresse og
 - i) hvis bestemmelsesvirksomheden er en godkendt virksomhed, den pågældende virksomheds unikke godkendelsesnummer eller
 - ii) hvis bestemmelsesvirksomheden er en registreret virksomhed, den pågældende virksomheds unikke registreringsnummer
- d) dyrenes art, kategori og antal og koloniers størrelse
- e) afsendelsesdatoen.