EUROPÄISCHE UNION INTRA

	I.1. Versender				I.2. IMSOC-Bezugsnummer	I.2.a. Lokale Bezugsnummer		
	Name Adresse					I.3. Zentrale zuständige Behörde		
	Land		ISO- Ländercode			I.4. Zuständige örtliche Behörde		
			Landercode					
gun	I.5. Empfänger Name				I.6. Unternehmer, der unabhängig v durchführt	on einem Betrieb Auftriebe		
pu	Adresse				Name			
Se	Land		ISO- Ländercode		Adresse Zulassungsnummer			
ф			Euracreoue		Land	ISO-		
mg						Ländercode		
Teil I: Beschreibung der Sendung	I.7. Ursprungsland	l		ISO-Ländercode	I.9. Bestimmungsland	ISO-Ländercode		
Schr	I.8. Ursprungsregio	on		Code	I.10. Region des Bestimmungsorts	Code		
Bes	I.11. Versandort				I.12. Bestimmungsort			
] I:	Name				Name Adresse			
Tei	Adresse Zulassungsnumm	ier			Zulassungsnummer			
	Land		ISO- Ländercode		Land	ISO- Ländercode		
			Landercode					
	I.13. Ladeort				I.14. Datum und Uhrzeit des Abtran	sports		
	Name Adresse							
	Zulassungsnumm	ier						
	Land		ISO- Ländercode					
	I.15. Transportmit	+ol			I.16. Transportunternehmen			
	Тур	Dokument	Identifikation		Name			
					Adresse			
					Aktivitäts-ID	100		
					Land	ISO- Ländercode		
					I.17. Begleitdokumente			
					Bezugsnummer des Begleitdokuments			
					Ausstellungsdatum			
					Land			
	I.18. Beförderungs	shedingungen			Ausstellungsort			
	Umgebungstempe		Gefro	ren 🗆	Gekühlt □			
	I.19. Containernun		nmar					
	I.20. Waren zertifi		ımer					
	Schlachtung	Ziert fur/ais	Weitere Haltung [٦	Sonstiges	Freisetzung in offenen Gewässern		
			Westere Hastang 2	_	-			
	Ausstellung \square		Geschlossener Bet	rieb 🗆	Grenznahe/r Veranstaltung oder Einsatz □	Quarantänebetrieb oder ähnlicher Betrieb □		
	Wanderzirkus/Dre	essurnummer 🗆				250.102		
	I.21. Für die Durch	nfuhr durch ein Dr	ittland					
	Drittland				ISO-Ländercode			
	Ausgangsort Eingangsort				GKS-Code GKS-Code			
	I.22. Für die Durch	nfuhr durch Mitglie	edstaaten \square		I.23. Für die Ausfuhr			
			_		Drittland	ISO-		
	Mitgliedstaat				21111111111	Ländercode		
	Mitgliedstaat		ISO- Ländercod	е	Auggangeort			
		eförderungsdauer	Ländercod	e	Ausgangsort L25, Fahrtenbuch	GKS-Code		
	I.24. Geschätzte Be		Ländercod	e	I.25. Fahrtenbuch			
	I.24. Geschätzte Be I.27. Gesamtmenge	e		e	<u> </u>			
	I.24. Geschätzte Be	e versendeten Sendi		e	I.25. Fahrtenbuch			

	0102 Rinder, lebend			
	Bison spp			
	#1. Erzeugnis	Unterart/Kategorie	Geschlecht	Identifikationssystem
	Art	Identifikationsnummer	Alter	Menge
ŀ		1	I	
ρQ				
nd				
Sei				
er				
d				
Ĕ				
<u>च</u>				
re				
딘				
š				
Ξ				
Teil I: Beschreibung der Sendung				
Ĕ				

de 2 / 13

II	I. Gesundheitsinformatior	nen	
D	Der/Die unterzeichne	ete amtliche Tie	erarzt/Tierärztin bescheinigt hiermit Folgendes:
I	I.1. Die Rinde	r(1) der in Teil	I bezeichneten Sendung erfüllen folgende Anforderungen:
50	II.1.1.	Sie sind ge gekennze	emäß Artikel 38 der Delegierten Verordnung (EU) 2019/2035 der Kommission ichnet.
dugiu	II.1.2.		ns während eines Zeitraums von 30 Tagen vor dem Versand der Sendung, oder Geburt, falls sie jünger als 30 Tage sind,
hen		II.1.2.1.	wurden sie ununterbrochen im Ursprungsbetrieb gehalten,
Ten II: Bescheinigung		II.1,2.2.	sind sie nicht mit gehaltenen Rindern in Berührung gekommen, die einen niedrigeren Gesundheitsstatus aufwiesen oder Verbringungsbeschränkungen aus tierseuchenrechtlichen Gründen unterlagen,
тат		II.1.2.3.	sind sie nicht direkt oder indirekt mit gehaltenen Tieren in Berührung gekommen, die während eines Zeitraums von 30 Tagen vor dem Versand der Tiere aus einem Drittland oder Gebiet in die Union verbracht wurden.
	II.1.3.	24 Stunde TT/MM/JJJ	während der klinischen Untersuchung, die innerhalb eines Zeitraums von en vor dem Versand der Sendung am (Datum im Format [J) durchgeführt wurde, keine klinischen Anzeichen oder Symptome von für listeten Seuchen gezeigt.
_ II			zeichneten Sendung erfüllen nach amtlichen Angaben folgende Anforderungen:
	II.2.1.	Verbringu	en nicht aus Betrieben, die hinsichtlich der Art(en) ungsbeschränkungen unterliegen oder in einer Sperrzone liegen, die aufgrund inder gelisteten Seuchen eingerichtet wurde.
	II.2.2.	en aus Betrieben, die ohne Impfung der Rinder frei von Infektionen mit abortus, B. melitensis und B. suis sind. Und:	
(2	2)	Zone ders	: □ [Die Ursprungsbetriebe befinden sich in einem Mitgliedstaat oder in einer elben mit dem Status "frei von Infektionen mit Brucella abortus, B. melitensis is" für die Rinderpopulation.]
(2	(2)	Verordnu auf eine I einer in d Geburt m	: □ [Sie wurden mithilfe einer der in Anhang I Teil 1 der Delegierten ng (EU) 2020/688 der Kommission vorgesehenen Diagnosemethoden einem Test nfektion mit Brucella abortus, B. melitensis und B. suis unterzogen, der anhand en letzten 30 Tagen vor dem Versand bzw. im Falle von Muttertieren nach einer indestens 30 Tage post partum entnommenen Probe mit Negativbefund ihrt wurde.]
(2	(2)	Und/Oder	: □ [Sie sind jünger als 12 Monate.]
(2	(2)	Und/Oder	: □ [Sie sind kastriert.]
	II.2.3.		en aus Betrieben, die frei von Infektionen mit dem Mycobacterium-tuberculosis- (M. bovis, M. caprae und M. tuberculosis) sind. Und:
(2	(2)	Zone ders	: □ [Die Ursprungsbetriebe befinden sich in einem Mitgliedstaat oder in einer elben mit dem Status "frei von Infektionen mit dem Mycobacterium- sis-Komplex (M. bovis, M. caprae und M. tuberculosis)".]
(2	2)	Verordnu Untersuch (M. bovis,	: □ [Sie wurden mithilfe einer der in Anhang I Teil 2 der Delegierten ng (EU) 2020/688 der Kommission vorgesehenen Diagnosemethoden einer nung auf eine Infektion mit dem Mycobacterium-tuberculosis-Komplex M. caprae und M. tuberculosis) unterzogen, die innerhalb eines Zeitraums von vor dem Versand mit Negativbefund durchgeführt wurde.]
(2	(2)	Und/Oder	: □ [Sie sind jünger als 6 Wochen.]
	II.2.4.		en aus Betrieben, in denen während eines Zeitraums von 30 Tagen vor dem bei gehaltenen Landtieren keine Infektion mit dem Tollwut-Virus gemeldet
	II.2.5.	150 km in	en aus Betrieben, um die in einem Gebiet mit einem Radius von mindestens den letzten 2 Jahren vor dem Versand keine Infektion mit dem Virus der chen Hämorrhagie bei gehaltenen Tieren von für diese Seuche gelisteten Arten

		HE UNION				2023/1521 (2021					
	II. Gesundhe	itsinformationen									
			gemeldet v	wurde.			-				
		II.2.6.	Sie kommen aus Betrieben, in denen während eines Zeitraums von 15 Tagen vor dem Versand kein Fall von Milzbrand bei Huftieren gemeldet wurde.								
ng		II.2.7.	Sie kommen aus Betrieben, in denen während eines Zeitraums von 30 Tagen vor dem Versand kein Fall von Surra (Trypanosoma evansi) gemeldet wurde. Und:								
einigu	(2)		Entweder: von Surra		etrieben w	urde in den letzten 2 Jahre	n vor dem Versand kein Fall				
Teil II: Bescheinigung	(2)		gemeldet ı		n letzten A	vor dem Versand wurde(n) Ausbruch unterlagen die be is:					
eil I				_	die infizie	rten Tiere aus dem Betriek	ausgestallt wurden und				
Ĭ					Anhang I vorgesehe (Trypanos Proben, d infizierte	Betrieben verbliebenen T Teil 3 der Delegierten Vero enen Diagnosemethoden ei soma evansi) unterzogen w ie mindestens sechs Monat n Tiere aus den Betrieben e fund durchgeführt wurde.	ordnung (EU) 2020/688 nem Test auf Surra vurden, der anhand von ee nach der Ausstallung der entnommen wurden, mit				
	(2)	Entweder: □ [II.2.8.	dem Virus 24 Monate Blauzunge von 60 Tag eine Infekt Anforderu	der Blauzun bei der Zielt enkrankheit (gen vor dem tion mit dem ingen gemäß	genkrank tierpopula (Serotyper Datum de Virus der Artikel 32	heit (Serotypen 1-24) ist, in tion kein Fall einer Infekti 1-24) bestätigt wurde, und r Verbringung nicht mit ei Blauzungenkrankheit (Ser	d wurden in einem Zeitraum nem Lebendimpfstoff gegen rotypen 1-24) geimpft, und die oder c oder gemäß Artikel 32				
	(2)	Und/Oder: □ [II.2.8.	Tilgungspr 1-24) abge	rogramm für deckt ist, und r gemäß Arti	die Infekt d die Anfo	rderungen gemäß Artikel 3	die von einem uzungenkrankheit (Serotypen 32 Absatz 1 Buchstaben a, b rdnung (EU) 2020/688 sind				
	(2)		Entweder: □ [II.2.8.1.	frei von Infe im Einklang	ektionen r g mit Artik	nit dem Virus der Blauzun;	one gehalten, der/die saisonal genkrankheit (Serotypen 1-24) ten Verordnung (EU) 2020/689 on				
	(2)			Entweder: □ [II.2.8.1.1.	mindeste	ns 60 Tagen vor dem Datur	n der Verbringung.]]				
	(2)			Und/Oder: □ [II.2.8.1.2.	wurden n der an mi Tieres in o von der Ir	nit Negativbefund einem se ndestens 28 Tage nach den den Mitgliedstaat oder die 2 nfektion mit dem Virus der	Zone, der bzw. die saisonal frei				
	(2)			□ [II.2.8.1.3.	wurden n mindester den Mitgl Infektion	nit Negativbefund einem Po ns 14 Tage nach dem Datur iedstaat oder die Zone, der	n der Verbringung, und sie CR-Test unterzogen, der an n des Eingangs des Tieres in bzw. die saisonal frei von der ngenkrankheit (Serotypen 1-24) ihrt wurde.]]]				
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.2.	Vektorangr	iffe geschi	der Verbringung an den Bo itzt und in einem vektorge nützt gehalten, während ei	schützten Betrieb vor				
ı			[11,4,0,4,	v Cictor arigh	66361	race boriancin, wanti cha ch	III LOILIAAIII VOII				

de 4/13

						2023/1321 (202.	•	•
	II. Gesundheit	sinformationen						
				□ [II.2.8.2.1.				
	(2)			Und/Oder: □ [II.2.8.2.2.	wurden r der an m	indestens 28 Tage nach Be	serc gin	ologischen Test unterzogen,
TOTH IT: DOSCHIOTHING MILE	(2)				wurden r mindeste	ns 14 Tagen vor dem Datu nit Negativbefund einem I ns 14 Tage nach Beginn de griffe entnommenen Prob	PCR es Z	-Test unterzogen, der an eitraums des Schutzes gege
101	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.3.	Blauzunger Mitgliedsta	nkrankhei at oder de	t geimpft, der/die in den le	etzte), ur	nd befinden sich in dem in
١	(2)				Sie wurd	en mindestens 60 Tage vor	r de	r Verbringung geimpft.]]
				□ [II.2.8.3.1.				
	(2)			-	Negativb 14 Tage n	stoffs angegeben, entnomr	erzo ität	ogen, der an mindestens , wie in den Spezifikationer
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.4.	spezifische der letzten	Antikörpe 2 Jahre ge	er gegen alle in dem Mitgli	ieds der	n Test unterzogen, mit dem staat oder der Zone währen Infektion mit dem Virus de en. Und:
	(2)			Entweder: □ [II.2.8.4.1.		ogische Test wurde an mir er Verbringung entnomme		_
	(2)				Datum de das Tier v an frühes	wurde mit Negativbefund	ener ein	stens 30 Tage vor dem n Proben durchgeführt, und em PCR-Test unterzogen, de gung entnommenen Prober
		Und/Oder: □ [II.2.8.	Infektion r Tilgungspr 1-24) abge	mit dem Virt rogramm für deckt ist, un r gemäß Art	us der Blat r die Infek d die Anfo	staat oder einer Zone, der uzungenkrankheit (Seroty) tion mit dem Virus der Bla orderungen gemäß Artikel satz 2 der Delegierten Ver	pen auz 32	. 1-24) noch von einem ungenkrankheit (Serotypen Absatz 1 Buchstaben a, b
	(2)		Entweder: □ [II.2.8.1.	Vektorangi	riffe gesch	der Verbringung an den I ützt und in einem vektorg hützt gehalten, während e	esc	hützten Betrieb vor
	(2)			Entweder:	mindeste	ns 60 Tagen vor dem Datu	ım c	ler Verbringung.]]
	(2)			Und/Oder: □ [II.2.8.1.2.	wurden r der an m	indestens 28 Tage nach Be	serc gin	ologischen Test unterzogen,
	(2)			Und/Oder: □		ns 14 Tagen vor dem Datu nit Negativbefund einem I		

de 5 / 13

	ROPAISCHE UNION					2020/1021 (2021/1	03) MUSTER BOV-INTRA-A
	II. Gesundheitsinformationen						
			[II.2.8.1.3.			.4 Tage nach Beginn des Z fe entnommenen Proben	eitraums des Schutzes gegen durchgeführt wurde.]]]
	(2)	Und/Oder: □ [II.2.8.2.	Sie wurden während eines Zeitraums von 60 Tagen vor dem Versand in einem Betrieb gehalten, der sich in einem Mitgliedstaat oder in einem Gebiet mit einem Radius von mindestens 150 km um diesen Betrieb befindet, wo während dieses Zeitraums die Überwachung in Übereinstimmung mit den Anforderungen von Anhang V Teil II Kapitel 1 Abschnitte 1 und 2 der Delegierten Verordnung (EU) 2020/689 erfolgte. Und:				
I ell II: Bescheinigung	(2)			Virus der 2 Jahren i um den O wurde(n)	Bla in e Ort, a	uzungenkrankheit geimp	adius von mindestens 150 km a wurden, gemeldet a den Spezifikationen des
	(2)			Entweder		Sie wurden mindestens 6 Verbringung geimpft.]]]	60 Tage vor dem Datum der
	(2)			Und/Oder □ [II.2.8.2.1.		und mit Negativbefund e der an mindestens 14 Tag	pezifikationen des Impfstoffs
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.2.2.	mit dem V den letzte mindeste	Viru en 2 ns 1		
	(2)			Entweder [II.2.8.2.2.	.1.	dem Datum der Verbring	an mindestens 60 Tage vor gung entnommenen Proben schen Test mit Positivbefund
	(2)			Und/Oder □ [II.2.8.2.2.	.2.	dem Datum der Verbring durchgeführten serologis und einem an frühestens	an mindestens 30 Tage vor gung entnommenen Proben schen Test mit Positivbefund s 14 Tage vor dem Datum der nen Proben durchgeführten und unterzogen.]]]]
	(2) Und/Oder: □ [II.2.8.	Nummern des Urspru	1 bis 3 der l ingsmitglied	Delegiertei Istaats hat	n Ve die	n von Anhang V Teil II Kaj erordnung (EU) 2020/689 t Verbringung dieser Tiere oen genehmigt.	und die zuständige Behörde
	(2)	Entweder: □ [II.2.8.1.	der Blauzu hat die Kor gesetzt, das Absatz 2 Bu	ngenkranl nmission u ss derartig uchstaben	khei und e Ve a, b	it (Serotypen 1-24) und de die anderen Mitgliedstaa	Bedingungen des Artikels 43 rordnung (EU) 2020/689
	(2)		Entweder:			il II Kapitel 2 Abschnitt 1 l Verordnung, und	Nummer 5 der genannten
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.1.2.			il II Kapitel 2 Abschnitt 1 l Verordnung, und	Nummer 6 der genannten
	(2)		Und/Oder:	Anhang V	/ Te	il II Kapitel 2 Abschnitt 1 l	Nummer 7 der genannten
L							

de 6 / 13

	II. Gesundheitsinformationen										
				Dalamiant	Wd						
			□ [II.2.8.1.3.	Delegiert	en Verordnung, und						
	(2)		Und/Oder: □		Teil II Kapitel 2 Abschnitt en Verordnung, und	Nummer 8 der genannten					
ng	The Arc Constant and the Constant and th	: 0 A at 1 - 1 00	[II.2.8.1.4.	1.4.1		1 -1 00 41 0 1					
einign	die Anforderungen gemäß Artikel 32 Absatz 1 Buchstaben a, b oder c oder gemäß Artikel 32 Absatz 2 der Delegierten Verordnung (EU) 2020/688 sowie die Anforderungen gemäß Artikel 33 der genannten Delegierten Verordnung sind erfüllt.]]]										
sch	(2)	Und/Oder:	Diese(r) ve	rfügt über	ein genehmigtes Tilgungsp	rogramm für Infektionen mit					
Teil II: Bescheinigung		[II.2.8.2.	dem Virus der Blauzungenkrankheit (Serotypen 1-24) und der Bestimmungsmitgliedstaat hat die Kommission und die anderen Mitgliedstaaten davon in Kenntnis gesetzt, dass derartige Verbringungen gemäß den Bedingungen des Artikels 43 Absatz 2 Buchstaben a, b und c de Delegierten Verordnung (EU) 2020/689 genehmigt sind, sowie gemäß den Bedingungen in:								
	(2)		Entweder: □ [II.2.8.2.1.	_	Teil II Kapitel 2 Abschnitt en Verordnung, und	Nummer 5 der genannten					
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.2.2.		Teil II Kapitel 2 Abschnitt en Verordnung, und	Nummer 6 der genannten					
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.2.3.		Teil II Kapitel 2 Abschnitt en Verordnung, und	Nummer 7 der genannten					
	(2)		Und/Oder: ☐ [II.2.8.2.4.		Teil II Kapitel 2 Abschnitt en Verordnung, und	Nummer 8 der genannten					
		(EU) 2020/6			a, b oder c oder gemäß Art ungen gemäß Artikel 33 de						
	(2)		Blauzunger die Infektio abgedeckt	nkrankhei on mit den und der Be itgliedstaa	n Virus der Blauzungenkrar estimmungsmitgliedstaat ha ten davon in Kenntnis gese	einem Tilgungsprogramm für kheit (Serotypen 1-24) t die Kommission und die					
	(2)		Entweder: □ [II.2.8.3.1.	ohne jegli	che Bedingungen, und						
	(2)					ß Anhang V Teil II Kapitel 2 en Verordnung (EU) 2020/689,					
	(2)					ß Anhang V Teil II Kapitel 2 en Verordnung (EU) 2020/689,					
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.3.4.			ß Anhang V Teil II Kapitel 2 en Verordnung (EU) 2020/689,					
	(2)		Und/Oder: □ [II.2.8.3.5.	Abschnitt		ß Anhang V Teil II Kapitel 2 en Verordnung (EU) 2020/689,					
		(EU) 2020/6			a, b oder c oder gemäß Art ungen gemäß Artikel 33 de						

de 7/13

-		1E UNION					2023/1521 (2021/40	33) MICCIER BOV IIVIIII
	ii. Gesunanei	tsinformationen						
	(2)	☐ [(2)Entweder: ○ [II.2.9.					er eine Zone derselben m erbracht. Und:	it dem Status "frei von
	(2)		Entweder: o [II.2.9.1.		n aus Betri	riebe	n, die frei von Enzootisch	er Leukose der Rinder
י ביי זו: הכפכווכשווף מיון	(2)		Oder: 0 [II.2.9.1.	sind, und i	n diesen Be n vor dem V	etrie	eben wurde während eine	otischer Leukose der Rinde es Zeitraums von ischer Leukose der Rinder
77 11 177	(2)				Anhang I 'vorgesehe	Teil ener	als 24 Monate und wurde 4 der Delegierten Verord n Diagnosemethoden eine eukose der Rinder mit No	nung (EU) 2020/688
	(2)				Entweder:	.1.	anhand von zwei Proben, mindestens vier Monaten während die Tiere abgeso Rindern des Betriebs geha	entnommen wurden, ondert von den anderen
	(2)				Und/Oder: □ [II.2.9.1.1.2	.2.	anhand einer Probe, die von 30 Tagen vor dem Ve entnommen wurde, und agehaltenen Rinder über 2 einer der in Anhang I Tei Verordnung (EU) 2020/68 Diagnosemethoden einen Enzootische Leukose der anhand zweier Proben, dfrühestens 4 Monaten in et 12 Monaten vor dem Versentnommen wurden, mit durchgeführt wurde.]]]	rsand der Sendung alle in diesem Betrieb 4 Monate wurden mittels 1 4 der Delegierten 8 vorgesehenen n serologischen Test auf Rinder unterzogen, der ie im Abstand von einem Zeitraum von sand der Sendung
	(2)				Muttertier Delegierte Diagnosen Leukose d Proben, di Zeitraum	ren, en V metl der I lie ir von tnon	ger als 24 Monate alt, und die mittels einer der in A erordnung (EU) 2020/688 noden einem serologische Rinder unterzogen wurde n Abstand von frühestens 12 Monaten vor dem Vernmen wurden, mit Negati	nhang I Teil 4 der vorgesehenen en Test auf Enzootische n, der anhand zweier s 4 Monaten in dem rsand der Sendung in die
	(2)	Oder: ○ [II.2.9.					er eine Zone derselben m he Leukose der Rinder ve	
	(2)		Entweder: o [II.2.9.1.		n aus Betri	iebe	n, die frei von Enzootisch	er Leukose der Rinder
	(2)		Oder: 0 [II.2.9.1.	sind, und i	n diesen Be n vor dem V	etrie	eben wurde während eine	otischer Leukose der Rinde es Zeitraums von ischer Leukose der Rinder
	(2)				Anhang I 'vorgesehe	Teil ener	als 24 Monate und wurde 4 der Delegierten Verord n Diagnosemethoden eine Leukose der Rinder mit No	nung (EU) 2020/688
•	(2)				Entweder: □ [II.2.9.1.1.2	.1.	anhand von zwei Proben, mindestens vier Monaten während die Tiere abgeso Rindern des Betriebs geha	entnommen wurden, ondert von den anderen

				·	
II. Gesundheitsinformationen					
(2)		Und/Oder: □ [II.2.9.1.1.2.	anhand einer Probe, die von 30 Tagen vor dem Veentnommen wurde, und gehaltenen Rinder über 2 einer der in Anhang I Tei Verordnung (EU) 2020/68 Diagnosemethoden einer Enzootische Leukose der anhand zweier Proben, dfrühestens 4 Monaten in 12 Monaten vor dem Verentnommen wurden, mit durchgeführt wurde.]]]]	ersand der Sendung alle in diesem Betrieb 24 Monate wurden mittels 14 der Delegierten 8 vorgesehenen n serologischen Test auf Rinder unterzogen, der ie im Abstand von einem Zeitraum von sand der Sendung	
(2)	Und/Oder: □ [II.2.9.1.2.	die mittels e (EU) 2020/68 serologische unterzogen von früheste	iner der in Anhang I Teil 4 88 vorgesehenen Diagnoser en Test auf die Enzootische wurden, der anhand zweie ens 4 Monaten in dem Zeiti d in die Union entnommen	Leukose der Rinder er Proben, die im Abstand	
(2) □ Sie werden in einen Mitgliedstaat oder eine Zone derselben mit dem Status "frei von [(2)Entweder: infektiöser boviner Rhinotracheitis/infektiöser pustulöser Vulvovaginitis" verbracht, sie wurden nicht gegen Infektiöse bovine Rhinotracheitis/infektiöse pustulöse Vulvovaginitis geimpft. Und:					
(2)			en, die frei von infektiöser ser pustulöser Vulvovagini		
(2)		in einer Zon	gsbetriebe befinden sich i e derselben mit dem Statu notracheitis/infektiöser pu		
(2)		Quarantäne Delegierten Diagnoseme Nachweis vo Herpesvirus während ein		n Untersuchung zum BoHV-1-Vollvirus (bovines hand einer Probe, die n vor dem Versand der	
(2)	[II.2.10.1. Rhinotrach dem Versa: Quarantän Delegierter serologisch 1-Vollvirus	neitis/infektiö nd mindester ebetrieb geha n Verordnung nen Untersuch unterzogen,	ns 30 Tage lang in einem zu alten und mithilfe einer de g (EU) 2020/688 vorgesehen nung zum Nachweis von A die anhand einer Probe, di	itis ist, und sie wurden vor Igelassenen	
(2) Oder: 0 [II.2.10.		r die infektiö	der eine Zone derselben m se bovine Rhinotracheitis/i		
(2)			oen, die frei von infektiösen ser pustulöser Vulvovagini		
(2)		Die Ursprun	gsbetriebe befinden sich i	n einem Mitgliedstaat oder	

<u> </u>	KOPAISCHE C	INIOIN				2023/1321 (2021/40	oo, meering of inflati
	II. Gesundheitsinfo	rmationen					
						one derselben mit dem Statu hinotracheitis/infektiöser pu	
	(2)				in einer Z Tilgungsp	ungsbetriebe befinden sich ir one derselben mit einem zug rogramm für die infektiöse b cheitis/infektiöse pustulöse Vu	elassenen ovine
Tell II: Bescheinigung	(2)				Quarantä Delegierte Diagnosei Nachweis Herpesvir während	standen vor dem Versand mi ne und wurden anhand einer en Verordnung (EU) 2020/688 methoden einer serologischer von Antikörpern gegen das I rus Typ 1) unterzogen, die and eines Zeitraums von 15 Tager entnommen wurde, mit Nega	der in Anhang I Teil 5 der vorgesehenen n Untersuchung zum BoHV-1-Vollvirus (bovines hand einer Probe, die n vor dem Versand der
	(2)			☐ [II.2.10.1.4.	Fleischerz werden u	sind für einen Betrieb bestim zeugung getrennt von Rinder nd von dem aus sie unmittelk zwerden.]]]	n anderer Betriebe gehalten
	(2)					m Betrieb, der nicht frei von tiöser pustulöser Vulvovagini	
				_		en mindestens während eines Versand in einem zugelassene Und:	
				-	Verordnu serologisc das BoHV nicht wen	en mittels einer der in Anhan; ng (EU) 2020/688 vorgesehen chen Untersuchung zum Nach -1-Vollvirus unterzogen, die a diger als 21 Tage nach dem Be en wurde, mit Negativbefund	en Diagnosemethoden einer nweis von Antikörpern geger nnhand einer Probe, die ginn der Quarantäne
		Entweder:		rus Diarrho	_	t oder eine Zone derselben m ht, und sie wurden nicht gego	
	(2)		-		n aus Betri	ieben, die frei von Boviner Vi	rus Diarrhoe sind. Und:
	(2)				in einer Z	ungsbetriebe befinden sich ir one derselben mit dem Statu '.]]	
	(2)				Anhang IV Ziffer ii od unterzoge	ungsbetriebe wurden einem V Teil VI Kapitel 1 Abschnitt 2 der iii der Delegierten Verord en, das in den letzten vier Mo mit Negativbefund durchgefü	Nummer 1 Buchstabe c nung (EU) 2020/689 naten vor dem Versand der
	(2)			Und/Oder: □ [II.2.11.1.3.	um das A	wurden vor dem Versand de uftreten des Virus der Bovine ließen.]]]	
	(2)			wurden mi (EU) 2020/6 Virusantige	thilfe eine 88 vorgese en oder das	ieben, die nicht frei von Bovin r der in Anhang I Teil 6 der D ehenen Diagnosemethoden ei s Genom des Virus der Bovind zogen. Und:	elegierten Verordnung nem Test auf das
	(2)			Entweder:	Sie wurde	en während eines Zeitraums v Jersand der Sendung in einer	

	ROPAISCHE UNION			2020/1021 (2021/1	03) MUSIER BUV-INIRA-A
	II. Gesundheitsinformationen				
			[II.2.11.1.1. Quaran	tänebetrieb gehalten.	
igung	(2)		☐ [Im Fall von träc Diagnosemethoden (EU) 2020/688 anha entnommenen Prol	htigen Muttertieren wurden sie gemäß Anhang I Teil 6 der Del nd von frühestens 21 Tage nac ben mit Negativbefund einem s körpern gegen das Virus der Bo	legierten Verordnung h Beginn der Quarantäne serologischen Test zum
Teil II: Bescheinigung	(2)		☐ Teil 6 de [II.2.11.1.2. einem s	den mittels einer der Diagnose er Delegierten Verordnung (EU erologischen Test zum Nachwe us der Bovinen Virus Diarrhoe	r) 2020/688 mit Positivbefund eis von Antikörpern gegen
Teil	(2)		Entwed □ [II.2.11.	dem Versand der Sendur	en Tieren anhand von vor ng genommenen Proben]]]
	(2)		Und/Od □ [II.2.11.	er: im Fall von trächtigen M der der aktuellen Trächti 1.2.1. Besamung genommenen	0
	(2) Oder: 0 [II.2.11.		n in einen Mitgliedst	aat oder eine Zone derselben n ine Virus Diarrhoe verbracht.	nit einem genehmigten
	(2)	Entweder: □ [II.2.11.1.	Sie kommen aus Be	trieben, die frei von Boviner V	irus Diarrhoe sind. Und:
	(2)		-	prungsbetriebe befinden sich i Zone derselben mit dem Statu e".]]	_
	(2)		☐ in einer	prungsbetriebe befinden sich i Zone derselben mit einem zug sprogramm für die Bovine Viri	gelassenen
	(2)		☐ Anhang [II.2.11.1.3. Ziffer ii unterzo	prungsbetriebe wurden einem ; IV Teil VI Kapitel 1 Abschnitt 2 oder iii der Delegierten Verord gen, das in den letzten vier Mo g mit Negativbefund durchgefi	2 Nummer 1 Buchstabe c dnung (EU) 2020/689 onaten vor dem Versand der
	(2)			re wurden vor dem Versand de Auftreten des Virus der Bovind chließen.]]	
	(2)		□ Fleische	re sind für einen Betrieb bestin erzeugung getrennt von Rinder n dem aus sie unmittelbar zum .]]	n anderer Betriebe gehalten
	(2)		wurden mithilfe ein (EU) 2020/688 vorge	trieben, die nicht frei von Bovi ner der in Anhang I Teil 6 der I esehenen Diagnosemethoden e das Genom des Virus der Bovin erzogen. Und:	Delegierten Verordnung inem Test auf das
	(2)		□ vor den	den während eines Zeitraums n Versand der Sendung in eine tänebetrieb gehalten.	_
	(2)		Diagnosemethoden (EU) 2020/688 anha entnommenen Prob	htigen Muttertieren wurden sie gemäß Anhang I Teil 6 der Del nd von frühestens 21 Tage nac ben mit Negativbefund einem s körpern gegen das Virus der Bo	legierten Verordnung h Beginn der Quarantäne serologischen Test zum

		HE UNION			2023/1321 (2021/4	••,••.				
	II. Gesundhe	itsinformationen								
	(2)		□ T [II.2.11.2.2. e	Teil 6 der i einem ser	den mittels einer der Diagnosemethoden gemäß Anhang I er Delegierten Verordnung (EU) 2020/688 mit Positivbefund erologischen Test zum Nachweis von Antikörpern gegen as der Bovinen Virus Diarrhoe unterzogen					
igung	(2)			Entweder:] II.2.11.2.2	dem Versand der Sendun	en Tieren anhand von vor ng genommenen Proben]]]				
Bescheir	(2) (2) II.3.			Jnd/Oder: □ II.2.11.2.2	im Fall von trächtigen M der der aktuellen Trächti 1. Besamung genommenen	-				
eil II:	II.3.			_	emäß den Angaben des Unte Iortalität ungeklärter Ursach					
T	(2) □ [II.4.	Laut amtlichen Angaben und gemäß den Angaben des Unternehmers handelt es sich um								
		II.4.1.		g (EU) 202	sstation und werden im Eink 0/686 der Kommission auf di Und:					
(2) Entweder: Sie haben sich seit ihrer Einstallung in die Besamungsstation ununterbrochen aufgehalten und wurden während eines Zeitraums von 12 Monaten vor dem E Verbringung mit Negativbefund allen in Anhang II Teil 1 Kapitel I Nummer 2 c Delegierten Verordnung (EU) 2020/686 genannten Routineuntersuchungen und Und:]										
	(2)	Oder: ○ [II.4.2.	und c der Delegierten Vo Besamungsstation erfor	erordnun derlichen enden Zei	len in Anhang II Teil 1 Kapitog g (EU) 2020/686 genannten, v n Tests unterzogen, die währe traums und während des Qu	vor der Einstallung in eine end des der Quarantäne				
		II.4.3.	Der Unternehmer hat di Bestimmungsbesamung		ige Zustimmung des Stations eingeholt. Und:	tierarztes der				
		II.4.4.	Die Transportmittel wur	rden vor (dem Gebrauch gereinigt und	desinfiziert.]				
	II.5.		orkehrungen getroffen, da 3 befördert wird.	amit die S	endung gemäß Artikel 4 der	Delegierten Verordnung				
	II.6.	Wasserwege/		e Gültigke	g an gerechnet 10 Tage gültig eitsdauer der Bescheinigung g verlängert werden.					
	(2)(3) □ [II.7.				d vor Ankunft in diesem für A als zwei Auftriebe durchlauf	_				
	(2)		Entweder: O [Sie kommo	en aus ihi	ren Ursprungsbetrieben.]]					
	(2)		Oder: o [Mindestens ein zugelassenen Betrieb du		ere der Sendung hat einen A n.]]	uftrieb in einem				
	(2)		Oder: o [Mindestens ein Betrieben durchlaufen.]		ere der Sendung hat zwei Au	ftriebe in zugelassenen				
		mit Artikel 13 A			chutzimpfungen gegen die Lu nmer 3.1 der Delegierten Ver					
		el 13 Absatz 2 u			zimpfungen gegen die Lumpy ler Delegierten Verordnung (y-skin-Krankheit im Einklang (EU) 2023/361 der				
	Tierschutz	zbescheinigung	g							
	_	, beginnend ar		_	undheitsbescheinigung erfas transportfähig im Sinne der	sten Tiere für den geplanten Verordnung (EG) Nr. 1/2005				

EUROPÄISCHE UNION			2023/1521 (2021/403) MUSTER BOV-INTRA-X	
	II. Gesundheit	sinformationen		
Teil II: Bescheinigung	Erläuterun	gen		
	Im Einklang mit dem Abkommen über den Austritt des Vereinigten Königreichs Großbritannien und Nordirland aus der Europäischen Union und der Europäischen Atomgemeinschaft und insbesondere nach Artikel 5 Absatz 4			
	Diese Veterinärbescheinigung ist gemäß den Hinweisen zum Ausfüllen von Bescheinigungen in Anhang I Kapitel 2 der Durchführungsverordnung (EU) 2020/2235 der Kommission auszufüllen.			
	Teil I:			
	Feld I.11.:	des Protokolls zu Irland/Nordirland in Verbindung mit Anhang 2 dieses Protokolls gelten in dieser Bescheinigung Bezugnahmen auf die Europäische Union auch für das Vereinigte Königreich in Bezug auf Nordirland. Diese Veterinärbescheinigung ist gemäß den Hinweisen zum Ausfüllen von Bescheinigungen in Anhang I Kapitel 2 der Durchführungsverordnung (EU) 2020/2235 der Kommission auszufüllen. Teil I: Feld I.11.: "Versandort": Geben Sie einen Herkunftsbetrieb der Tiere der Sendung oder einen im Einklang mit den Artikeln 97 und 99 der Verordnung (EU) 2016/429 des Europäischen Parlaments und des Rates für Auftriebe zugelassenen Betrieb an. Feld I.12.: "Bestimmungsort": Geben Sie einen endgültigen Bestimmungsbetrieb der Sendung oder einen im		
	Feld I.12.:	eld I.12.: "Bestimmungsort": Geben Sie einen endgültigen Bestimmungsbetrieb der Sendung oder einen im Einklang mit den Artikeln 97 und 99 der Verordnung (EU) 2016/429 für Auftriebe zugelassenen Betrieb an.		
	Feld I.17.:	eld I.17.: "Begleitdokumente": Im Fall von Tieren, die aus einem für Auftriebe zugelassenen Betrieb im Ursprungsmitgliedstaat versandt werden, kann/können die Bezugsnummer(n) des/der amtlichen Dokuments/Dokumente, auf dessen/deren Grundlage die Veterinärbescheinigung für diese Sendung in diesem für Auftriebe zugelassenen Betrieb ausgestellt wurde, angegeben werden.		
	Im Fall von Tieren, die aus einem für Au Durchfuhrmitgliedstaat versandt werde Bescheinigung(en), auf deren Grundlage diesem für Auftriebe zugelassenen Betri		verden, kann/können die Bez Idlage die Veterinärbescheini	ugsnummer(n) der gung für diese Sendung in
Feld I.30.: "Identifikationsnummer": Geben Sie die Identifizie der Delegierten Verordnung (EU) 2019/2035 geken		izierungscodes der Tiere der entsprechend Artikel 38 kennzeichneten Sendung an.		
	Teil II:			
(1) Die Sendung kann ein Tier oder mehrere Tiere umfassen.				
(2) Nichtzutreffendes streichen.				
	(3)		nem für Auftriebe zugelassenen Betrieb versandt wurde.	
umfasst, die an verschiedenen Daten verladen wurd		Wenn eine Sendung in einem für Auftriebe zugelassenen Betrieb zusammengestellt wird und Tiere umfasst, die an verschiedenen Daten verladen wurden, so gilt als Datum, an dem die Beförderung der gesamten Sendung begonnen hat, das früheste Datum, an dem ein Teil der Sendung den Ursprungsbetrieb verlassen hat.		
	Bescheinigungsbefugte(r)/Amtlicher Tierarzt/Amtliche Tierärztin Name (in Großbuchstaben) Datum der Unterzeichnung Stempel		Qualifikation und Amtsbezeichnung Unterschrift	

de 13 / 13