

**Model Animal Health Certificate for the Non-Commercial Movement Into a Member State From
A Territory Or Third Country Of Dogs, Cats Or Ferrets In Accordance With Article 5(1) And (2)
Of Regulation (EU) No 576/2013 / Gyvūnų sveikatos sertifikato, išduodamo įvežant
nekomerciniais tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių šunis, kates arba
šeškus, pavyzdys pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis**

COUNTRY / ŠALIS: UNITED STATES

Veterinary Certificate to EU / Įvežimo į ES veterinarijos sertifikatas

Part I Details of dispatched consignment / I dalis. Informacija apie išsiųstą siuntą	I.1. Consignor / Siuntėjas Name / Vardas, pavardė Address / Adresas Tel / Tel.		I.2. Certificate reference No / Sertifikato Nr.		I.2.a.		
			I.3. Central competent authority / Centrinė kompetentinga institucija USDA, APHIS, Veterinary Services				
			I.4. Local competent authority / Vietos kompetentinga institucija				
	I.5. Consignee / Gavėjas Name / Vardas, pavardė Address / Adresas Postal code / Pašto indeksas Tel / Tel.		I.6. Person responsible for the consignment in the EU / Asmuo, atsakingas už krovinių siuntimą ES				
	I.7. Country of Origin / Kilmės šalis UNITED STATES		ISO code / ISO kodas US	I.8. Region of origin / Kilmės regionas	Code / Kodas	I.9. Country of destination / Paskirties šalis	ISO code / ISO kodas
						I.10. Region of destination / Paskirties regionas	Code / Kodas
	I.11. Place of origin / Kilmės vieta			I.12. Place of destination / Paskirties vieta			
	I.13. Place of loading / Pakrovimo vieta			I.14. Date of departure / Išvežimo data			
	I.15. Means of transport / Transporto priemonė			I.16. Entry BIP in EU / Įvažiavimo į ES PKP			
				I.17. No(s) of CITES / CITES Nr.			
I.18. Description of commodity / Prekės aprašymas Dog Cat Ferret					I.19. Commodity code (HS code) / Prekės kodas (SS kodas) 010619		
					I.20. Quantity / Kiekis		
I.21. Temperature of products / Produktų temperatūra					I.22. Total number of packages / Bendras pakuočių skaičius		
I.23. Seal/Container No / Plombos / konteinerio Nr.					I.24. Type of Packaging / Pakuočių tipas		
I.25. Commodities certified for / Prekės sertifikuotos: Pets / Gyvūnams augintiniams <input checked="" type="checkbox"/>							
I.26. For transit to third country / Tranzitui į trečiąją šalį				I.27. For import or admission into EU / Įvežimui arba įleidimui į ES			
I.28. Identification of the commodities / Prekių identifikavimo duomenys:							
Species (scientific name) / Rūšis (Mokslinis pav.)	Sex / Lytis	Color / Spalva	Breed / Veislė	ID number / Identifikavimo numeris	Identification system / Identifikavimo sistema	Date of birth [dd/mm/yyyy] / Gimimo data	

COUNTRY / ŠALIS:
UNITED STATES

Non-commercial movement into a Member State from a territory or third country of dogs, cats or ferrets in accordance with Article 5(1) and (2) of Regulation (eu) no 576/2013 of the European Parliament and of the Council / *Nekomerciniai tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių įvežami šunys, katės arba šešakai pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis*

Part II: Certification / II dalis. Sertifikavimas

II. Health information / Informacija apie sveikatą	II.a. Certificate reference No / Sertifikato Nr.	II.b.
<p>I, the undersigned official veterinarian⁽¹⁾/veterinarian authorised by the competent authority⁽¹⁾ of the United States (insert name of territory or third country) certify that / :</p>		
<p><i>Aš, toliau pasirašęs United States (įrašyti teritorijos arba trečiosios šalies pavadinimą) valstybinis veterinarijos gydytojas⁽¹⁾ / kompetentingos institucijos įgaliotas veterinarijos gydytojas⁽¹⁾, patvirtinu, kad:</i></p>		
<p><u>Purpose/nature of journey attested by the owner: Savininko nurodytas kelionės įpaskirtis arba pobūdis:</u></p>		
<p>II.1.</p>	<p>the attached declaration⁽²⁾ 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⁽³⁾, 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.</p>	<p><i>pridedamoje deklaracijoje⁽²⁾, kurią pateikė savininkas arba fizinis asmuo, kurį savininkas raštu įgaliojo jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus, ir prie kurios pridėtas įrodymas⁽³⁾, patvirtinama, kad I.28 langelyje nurodyti gyvūnai lydės savininką arba fizinį asmenį, kurį savininkas raštu įgaliojo jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus, ne ilgiau kaip penkias dienas ir nėra skirti parduoti arba perduoti kitam savininkui, o juos vežant nekomerciniais tikslais už juos atsako</i></p>	
<p>⁽⁴⁾either</p>	<p>[the owner;]</p>	
<p>⁽⁴⁾or</p>	<p>[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;]</p>	
<p>⁽¹⁾or</p>	<p>[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;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[savininkas;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[fizinis asmuo, kurį savininkas raštu įgaliojo jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[fizinis asmuo, kurį paskyrė vežėjas, su kuriuo buvo sudaryta sutartis savininko vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus;]</p>	
<p>⁽¹⁾either</p>	<p>[II.2. the animals described in Box I.28 are moved in a number of five or less;]</p>	
<p>⁽¹⁾or</p>	<p>[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⁽³⁾ that the animals are registered</p>	
<p>⁽¹⁾either</p>	<p>[to attend such event;]</p>	
<p>⁽¹⁾or</p>	<p>[with an association organising such events;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[II.2. I.28 langelyje nurodytų vežamų gyvūnų skaičius yra penki arba mažiau;]</p>	
<p>⁽¹⁾arba</p>	<p>[II.2. I.28 langelyje nurodytų vežamų gyvūnų skaičius yra daugiau nei penki, jiems daugiau nei šeši mėnesiai ir jie dalyvaus konkursuose, parodose, sporto renginiuose arba pasiruošimuose tiems renginiams, o II.1 punkte nurodytas savininkas arba fizinis asmuo pateikė įrodymus⁽³⁾, kad gyvūnai yra registruoti</p>	
<p>⁽¹⁾arba</p>	<p>[dalyvauti tokiam renginyje;]</p>	
<p>⁽¹⁾arba</p>	<p>[tokius renginius organizuojančios asociacijoje;]</p>	
<p><u>Attestation of rabies vaccination and rabies antibody titration test / Skiepimo nuo pasiutligės ir pasiutligės antikūnų titravimo tyrimo patvirtinimas:</u></p>		
<p>⁽⁴⁾either</p>	<p>[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⁽⁴⁾, and</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[II.3. I.28 langelyje nurodyti gyvūnai yra jaunesni nei 12 savaičių ir nebuvo skiepyti nuo pasiutligės, arba jiems 12–16 savaičių ir jie skiepyti nuo pasiutligės, tačiau nuo pirminio skiepimo nuo pasiutligės⁽⁴⁾, atlikto laikantis Reglamento (ES) Nr. 576/2013 III priede nustatytų galiojimo reikalavimų, nepraejo bent 21 diena, ir</p>	
<p></p>	<p>II.3.1 the territory or third country of provenance of the animals indicated in Box I.1 is listed in Annex II to Commission 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</p>	
<p></p>	<p>II.3.1 I.1 langelyje nurodyta gyvūnų kilmės teritorija arba trečioji šalis yra įtraukta į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą ir I.5 langelyje nurodyta paskirties valstybė narė viešai paskelbė, kad ji leidžia į savo teritoriją įvežti tokius gyvūnus, o su tais gyvūnais kartu vežama</p>	
<p>⁽⁴⁾either</p>	<p>[II.3.2 the attached declaration⁽⁵⁾ 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;]</p>	
<p>⁽⁴⁾or</p>	<p>[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;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[II.3.2 pridedama deklaracija⁽⁵⁾, kurią pateikė II.1 punkte nurodytas savininkas arba fizinis asmuo ir kurioje patvirtinama, kad gyvūnai nuo gimimo iki jų vežimo nekomerciniais tikslais neturėjo jokio sąlyčio su pasiutligei imlių rūšių laukiniais gyvūnais;]</p>	
<p>⁽⁴⁾arba</p>	<p>[II.3.2 jų motina, nuo kurios jie dar yra priklausomi, ir galima nustatyti, kad motina iki jauniklių gimimo buvo skiepyta nuo pasiutligės laikantis Reglamento (ES) Nr. 576/2013 III priede nustatytų galiojimo reikalavimų;]</p>	

COUNTRY / ŠALIS:
UNITED STATES

Non-commercial movement into a Member State from a territory or third country of dogs, cats or ferrets in accordance with Article 5(1) and (2) of Regulation (eu) no 576/2013 of the European Parliament and of the Council / *Nekomerciniai tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių įvežami šunys, katės arba šėškai pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis*

II. Health information / <i>Informacija apie sveikatą</i>		II.a. Certificate reference No / <i>Sertifikato Nr.</i>	II.b.																																																							
⁽¹⁾ 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 ⁽⁴⁾ 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 the preceding vaccination ⁽⁶⁾ ; and																																																									
⁽¹⁾ arba/ir	[II.3. <i>I.28 langelyje nurodyti gyvūnai skiepijimo nuo pasiutligės metu buvo ne jaunesni kaip 12 savaičių ir nuo pirminio skiepijimo nuo pasiutligės (4), atlikto laikantis Reglamento (ES) Nr. 576/2013 III priede nustatytų galiojimo reikalavimų, praėjo bent 21 diena, o visi pakartotiniai skiepijimai buvo atlikti per ankstesnių skiepų galiojimo laikotarpį⁽⁶⁾ ir</i>																																																									
⁽¹⁾ either	[II.3.1 the animals described in Box I.28 come from a territory or a third country listed in Annex II to Commission 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 ⁽⁷⁾ , and the details of the current anti-rabies vaccination are provided in the table below;																																																									
⁽⁴⁾ 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 Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and a rabies antibody titration test ⁽⁸⁾ , 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 and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination ⁽⁶⁾ , 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:																																																									
⁽¹⁾ arba	[II.3.1 <i>I.28 langelyje nurodyti gyvūnai įvežami tiesiai iš teritorijos arba trečiosios šalies, įtrauktos į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą, per teritoriją arba trečiąją šalį, įtrauktą į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą, arba per teritoriją arba trečiąją šalį, neįtrauktą į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą, laikantis Reglamento (ES) Nr. 576/2013 12 straipsnio 1 dalies c punkto ⁽⁷⁾, o informacija apie atliktus skiepijimus nuo pasiutligės nurodoma toliau pateiktoje lentelėje;]</i>																																																									
⁽⁴⁾ arba	[II.3.1 <i>I.28 langelyje nurodyti gyvūnai įvežami iš teritorijos arba trečiosios šalies, neįtrauktos į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą, arba juos numatoma vežti tranzitu per tokią teritoriją arba trečiąją šalį, ir kompetentingos institucijos įgaliotas veterinarijos gydytojas toliau pateiktoje lentelėje nurodytą dieną, ne anksčiau kaip 30 dienų po ankstesnio skiepijimo ir likus bent trims mėnesiams iki šio sertifikato išdavimo datos, paėmė kraujo mėginius ir atliko pasiutligės antikūnų titravimo tyrimą⁽⁸⁾, kurio metu nustatyta, kad antikūnų titras yra ne mažesnis kaip 0,5 TV/ml⁽⁹⁾, visi pakartotiniai skiepijimai buvo atlikti per ankstesnių skiepų ⁽⁶⁾ galiojimo laikotarpį, o informacija apie atliktus skiepijimus nuo pasiutligės ir mėginių ėmimo imuninės reakcijos tyrimui datos nurodomos toliau pateiktoje lentelėje;</i>																																																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Transponder or tattoo <i>Microschema arba tatuiruotė</i></th> <th rowspan="2">Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / <i>Skiepijimo data</i></th> <th rowspan="2">Name and manufacturer of vaccine / <i>Vakcinos pavadinimas ir gamintojas</i></th> <th rowspan="2">Batch number / <i>Partijos numeris</i></th> <th colspan="2">Validity of vaccination <i>Skiepijimo galiojimas</i></th> <th rowspan="2">Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / <i>Kraujo mėginio paėmimo data</i></th> </tr> <tr> <th>Alphanumeric code of the animal / <i>Gyvūno raidinis skaitmeninis kodas</i></th> <th>Date of implantation and/or reading⁽¹⁰⁾ [dd/mm/yyyy] / <i>Implantavimo ir (arba) nuskaitymo data⁽¹⁰⁾</i></th> <th>From [dd/mm/yyyy] / <i>Nuo</i></th> <th>To [dd/mm/yyyy] / <i>iki</i></th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><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><td> </td></tr> <tr><td> </td><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><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Transponder or tattoo <i>Microschema arba tatuiruotė</i>		Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / <i>Skiepijimo data</i>	Name and manufacturer of vaccine / <i>Vakcinos pavadinimas ir gamintojas</i>	Batch number / <i>Partijos numeris</i>	Validity of vaccination <i>Skiepijimo galiojimas</i>		Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / <i>Kraujo mėginio paėmimo data</i>	Alphanumeric code of the animal / <i>Gyvūno raidinis skaitmeninis kodas</i>	Date of implantation and/or reading ⁽¹⁰⁾ [dd/mm/yyyy] / <i>Implantavimo ir (arba) nuskaitymo data⁽¹⁰⁾</i>	From [dd/mm/yyyy] / <i>Nuo</i>	To [dd/mm/yyyy] / <i>iki</i>																																													
Transponder or tattoo <i>Microschema arba tatuiruotė</i>		Date of vaccination [dd/mm/yyyy] / <i>Skiepijimo data</i>	Name and manufacturer of vaccine / <i>Vakcinos pavadinimas ir gamintojas</i>				Batch number / <i>Partijos numeris</i>	Validity of vaccination <i>Skiepijimo galiojimas</i>		Date of the blood sampling [dd/mm/yyyy] / <i>Kraujo mėginio paėmimo data</i>																																																
Alphanumeric code of the animal / <i>Gyvūno raidinis skaitmeninis kodas</i>	Date of implantation and/or reading ⁽¹⁰⁾ [dd/mm/yyyy] / <i>Implantavimo ir (arba) nuskaitymo data⁽¹⁰⁾</i>			From [dd/mm/yyyy] / <i>Nuo</i>	To [dd/mm/yyyy] / <i>iki</i>																																																					
<i>Attestation of anti-parasite treatment / Antiparazitinio gydymo pažymėjimas:</i>																																																										
⁽⁴⁾ either	[II.4. the dogs described in Box I.28 are destined for a Member State listed in 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 ⁽¹¹⁾⁽¹²⁾⁽¹³⁾ are provided in the table below.																																																									
⁽¹⁾ or	[II.4. the dogs described in Box I.28 have not been treated against <i>Echinococcus multilocularis</i> ⁽¹¹⁾ .																																																									

COUNTRY / ŠALIS:
UNITED STATES

Non-commercial movement into a Member State from a territory or third country of dogs, cats or ferrets in accordance with Article 5(1) and (2) of Regulation (eu) no 576/2013 of the European Parliament and of the Council / Nekomerciniai tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių įvežami šunys, katės arba šeškai pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis

II.	Health information / Informacija apie sveikatą	II.a.	Certificate reference No / Sertifikato Nr.	II.b.
(⁴²) arba	[II.4.	I.28 langelyje nurodyti šunys yra skirti įvežti į Komisijos deleguotojo reglamento (ES) Nr. 2018/878 I priedo sąraše esančių valstybę narę ir buvo gydyti nuo <i>Echinococcus multilocularis</i> , o informacija apie gydymo procedūrą, kurią veterinarijos gydytojas atliko pagal Komisijos deleguotojo reglamento (ES) Nr. 2018/772 ⁽¹⁾ (⁴²)(⁴³) 6 straipsnį, nurodoma toliau pateiktoje lentelėje.]		
(¹) arba	[II.4.	I.28 langelyje nurodyti šunys nebuvo gydyti nuo <i>Echinococcus multilocularis</i> ⁽¹⁾ .]		
Transponder or tattoo number of the dog / Šuns mikroschemos arba tatuiruotės numeris	Anti-echinococcus treatment / Gydymas nuo echinokoko		Administering veterinarian / Procedūrą atliekantis veterinarijos gydytojas	
	Name and manufacturer of the product / Produkto pavadinimas ir gamintojas	Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / Gydymo data ir laikas [00.00]	Name in capitals, stamp and signature / Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis), antspaudas ir parašas	
Notes / Pastabos				
(a) This certificate is meant for dogs (<i>Canis lupus familiaris</i>), cats (<i>Felis silvestris catus</i>) and ferrets (<i>Mustela putorius furo</i>).				
(a) Šis pažymėjimas skirtas šunims (<i>Canis lupus familiaris</i>), katėms (<i>Felis silvestris catus</i>) ir šeškams (<i>Mustela putorius furo</i>).				
(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).				
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 .				
(b) Šis sertifikatas galioja 10 dienų nuo tos dienos, kai ji išduoda valstybinis veterinarijos gydytojas, iki dokumentų ir tapatumo patikrinimo paskirtoje įvežimo į Sąjungą vietoje (http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/pointsentry_en.htm) datos.				
Jeigu gyvūnai vežami jūra, 10 dienų laikotarpis pratęsiamas papildomu kelionės jūra trukmės laikotarpiu.				
Jeigu gyvūnai vežami toliau į kitas valstybes nares, šis sertifikatas galioja iš viso keturis mėnesius nuo dokumentų ir tapatumo patikrinimo datos arba iki pasibaigęs skiepų nuo pasiutligės galiojimas, arba iki nebebus taikomos sąlygos, nustatytos II.3 punkte nurodytiems jaunesniems nei 16 savaičių gyvūnams (baigia galioti anksčiausiąją iš šių datų). Pažymėtina, kad tam tikros valstybės narės pranešė neleidžiančios įvežti į savo teritoriją II.3 punkte nurodytų jaunesnių nei 16 savaičių gyvūnų. Daugiau informacijos http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/index_en.htm .				
Part I / I dalis:				
Box I.5: Consignee: indicate Member State of first destination.				
I.5 laukelis: Gavėjas: Nurodyti pirmą paskirties valstybę narę.				
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.				
I.28 laukelis: Identifikavimo sistema. Pasirinkti vieną iš dviejų: mikroschemą arba tatuiruotę.				
Identifikavimo numeris. Nurodyti mikroschemos arba tatuiruotės raidinį skaitmeninį kodą.				
Gimimo data ir (arba) veislė. Nurodyta savininko.				
Part II / II dalis:				
(1) Keep as appropriate.				
(1) Palikite tinkamą variantą.				
(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.				
(2) II.1 punkte nurodyta deklaracija turi būti pridedama prie sertifikato ir turi atitikti Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 IV				

COUNTRY / ŠALIS:
UNITED STATES

Non-commercial movement into a Member State from a territory or third country of dogs, cats or ferrets in accordance with Article 5(1) and (2) of Regulation (eu) no 576/2013 of the European Parliament and of the Council / *Nekomerciniai tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių įvežami šunys, katės arba šešakai pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis*

II. Health information / <i>Informacija apie sveikatą</i>	II.a. Certificate reference No / <i>Sertifikato Nr.</i>	II.b.
<p><i>priedo 3 dalyje nustatytus pavyzdį bei papildomus reikalavimus.</i></p> <p>(3) The evidence referred to in point II.1 (e.g. boarding pass, flight ticket) and in point II. 2 (e.g. receipt of entry to the event, proof of membership) shall be surrendered on request by the competent authorities responsible for the checks referred to in point (b) of the Notes.</p> <p>(3) <i>Kompetentingos institucijos, atsakingos už pastabų b punkte nurodytų patikrinimų atlikimą, prašymu pateikiami II.1 punkte (pvz., įlaipinimo talonas, lėktuvo bilietas) ir II.2 punkte (renginio registracijos patvirtinimas, narystės įrodymas) nurodyti įrodymai.</i></p> <p>(4) Any revaccination must be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.</p> <p>(4) <i>Pakartotinis skiepijimas turi būti laikomas pirminiu, jei jis nebuvo atliktas per ankstesniojo skiepijimo galiojimo laikotarpį.</i></p> <p>(5) The declaration referred to in point II.3.2 to be attached to the certificate complies with the format, layout and language requirements laid down in Parts 1 and 3 of Annex I to Implementing Regulation (EU) No 577/2013.</p> <p>(5) <i>II.3.2 punkte nurodyta deklaracija, kuri turi būti pridėjama prie sertifikato, atitinka įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 I priedo 1 ir 3 dalyse nustatytus formato, išdėstymo ir kalbos reikalavimus.</i></p> <p>(6) A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the certificate.</p> <p>(6) <i>Prie sertifikato pridėjama informacijos apie susijusių gyvūnų identifikaciją ir skiepijimą patvirtinta kopija.</i></p> <p>(7) The third option is subject to the condition that the owner or the natural person referred to in point II.1 provides, on request by the competent authorities responsible for the checks referred to in point (b), a declaration stating that the animals have had no contact with animals of species susceptible of rabies and remain secure within the means of transport or the perimeter of an international airport during the transit through a territory or a third country other than those listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) No 577/2013. This declaration shall comply with the format, layout and language requirements set out in Parts 2 and 3 of Annex I to Implementing Regulation (EU) No 577/2013.</p> <p>(7) <i>Trečioji galimybė taikoma tik tokiu atveju, jeigu II.1 punkte nurodytas savininkas arba fizinis asmuo už b punkte nurodytų patikrinimų atlikimą atsakingos kompetentingos institucijos prašymu pateikia deklaraciją, kuria patvirtinama, kad gyvūnai, vežami tranzitu per teritoriją arba trečiąją šalį, neįtrauktą į įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 II priedą, neturėjo jokio sąlyčio su pasiutlige imlių rūšių gyvūnais ir yra saugiai uždaryti transporto priemonėje arba tarptautinio oro uosto teritorijoje. Ši deklaracija turi atitikti įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 577/2013 I priedo 2 ir 3 dalyse nustatytus formato, išdėstymo ir kalbos reikalavimus.</i></p> <p>(8) The rabies antibody titration test referred to in point II.3.1:</p> <ul style="list-style-type: none">- 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;- must be performed by a laboratory approved in accordance with Article 3 of Council Decision 2000/258/EC (list of approved laboratories available at http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm);- does not have to be renewed on an animal, which following that test with satisfactory results, has been revaccinated against rabies within the period of validity of a previous vaccination. <p>A certified copy of the official report from the approved laboratory on the results of the rabies antibody test referred to in point II.3.1 shall be attached to the certificate.</p> <p>(8) <i>Pasiutligės antikūnų titravimo tyrimas, nurodytas II.3.1 punkte:</i></p> <ul style="list-style-type: none">- turi būti atliekamas tiriant ne anksčiau kaip 30 dienų po skiepijimo datos ir trys mėnesiai prieš įvežimo datą kompetentingos institucijos įgalioto veterinarijos gydytojo paimtą mėginį;- tyrimu turi būti nustatyta, kad pasiutligės virusą neutralizuojančių antikūnų serume lygis yra ne mažesnis kaip 0,5 TV/ml;- turi būti atliktas pagal Tarybos sprendimo 2000/258/EB 3 straipsnį patvirtintoje laboratorijoje (patvirtintų laboratorijų sąrašas pateikiamas http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/pets/approval_en.htm);- neturi būti dar kartą atliekamas gyvūnui, jeigu atlikus šį tyrimą ir gavus gerus rezultatus jis buvo pakartotinai paskiepytas nuo pasiutligės per ankstesnio skiepijimo galiojimo laikotarpį. <p><i>Prie sertifikato pridėjama patvirtintos laboratorijos oficialios ataskaitos su II.3.1 punkte nurodyto pasiutligės antikūnų tyrimo rezultatais patvirtinta kopija.</i></p> <p>(9) By certifying this result, the official veterinarian confirms that he has verified, to the best of his ability and where necessary with contacts with the laboratory indicated in the report, the authenticity of the laboratory report on the results of the antibody titration test referred to in point II.3.1.</p> <p>(9) <i>Patvirtindamas rezultatą valstybinis veterinarijos gydytojas patvirtina, kad jis kaip galima geriau patikrino, prireikus, susisiekęs su ataskaitoje nurodyta laboratorija, laboratorijos ataskaitos su II.3.1 punkte nurodyto antikūnų titravimo tyrimo rezultatais autentiškumą.</i></p> <p>(10) In conjunction with footnote ⁽⁶⁾, the marking of the animals concerned by the implantation of a transponder or by a clearly readable tattoo applied before 3 July 2011 must be verified before any entry is made in this certificate and must always precede any vaccination, or where applicable, testing carried out on those animals.</p> <p>(10) <i>Kartu atsižvelgiant į 6 išnašą, iki 2011 m. liepos 3 d. atliktas susijusių gyvūnų ženklinimas implantuota mikroschema arba aiškiai įskaitoma tatuiruote turi būti patikrintas prieš darant bet kokį įrašą į šį sertifikatą ir toks ženklinimas turi būti atliekamas prieš bet kokį šių gyvūnų skiepijimą arba, jeigu taikoma, prieš bet kokį jų tyrimą.</i></p> <p>(11) The treatment against <i>Echinococcus multilocularis</i> referred to in point II.4 must:</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 Annex I to Implementing Regulation (EU) 2018/878;- consist of an approved medicinal product which contains the appropriate dose of praziquantel or pharmacologically active		

COUNTRY / ŠALIS:
UNITED STATES

Non-commercial movement into a Member State from a territory or third country of dogs, cats or ferrets in accordance with Article 5(1) and (2) of Regulation (eu) no 576/2013 of the European Parliament and of the Council / *Nekomerciniais tikslais į valstybes nares iš teritorijų arba trečiųjų šalių įvežami šunys, katės arba šešakai pagal Reglamento (ES) Nr. 576/2013 5 straipsnio 1 ir 2 dalis*

II. Health information / <i>Informacija apie sveikatą</i>	II.a. Certificate reference No / <i>Sertifikato Nr.</i>	II.b.
<p>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.</p> <p>(11) <i>II.4 punkte nurodytą gydymą nuo Echinococcus multilocularis:</i></p> <ul style="list-style-type: none">- turi atlikti veterinarijos gydytojas per ne daugiau kaip 120 valandų laikotarpį ir ne mažiau kaip 24 valandas prieš planuojamą šunų įvežimą į vieną iš valstybių narių arba jų dalių, išvardytų Deleguotojo reglamento (ES) Nr. 1152/2011 I priede,- turi sudaryti patvirtintas vaistas, kurio sudėtyje yra atitinkama dozė prazikvantelio arba farmakologiškai aktyvių medžiagų, kurios, kaip įrodyta, vartojant jas atskirai arba kartu mažina konkrečių šeimininkais tinkamų būti rūšių gyvūnų žarnyne parazituojančių subrendusių ir nesubrendusių <i>Echinococcus multilocularis</i> formų kiekį. <p>(12) The table referred to in point II.4 must be used to document the details of a further treatment if administered after the date the certificate was signed and prior to the scheduled entry into one of the Member States or parts thereof listed in Annex to Implementing Regulation (EU) 2018/878.</p> <p>(12) <i>Visa informacija apie tolesnį gydymą, atliktą po sertifikato pasirašymo datos ir prieš planuojamą įvežimą į vieną iš valstybių narių arba jų dalių, išvardytų Deleguotojo reglamento (ES) Nr. 1152/2011 I priede, turi būti registruojama II.4 punkte nurodytoje lentelėje.</i></p> <p>(13) The table referred to in point II.4 must be used to document the details of treatments if administered after the date the certificate was signed for the purpose of further movement into other Member States described in point (b) of the Notes and in conjunction with footnote ⁽¹¹⁾.</p> <p>(13) <i>Visa informacija apie gydymą, atliktą po sertifikato pasirašymo datos siekiant vežti gyvūnus toliau į kitas valstybes nares, aprašytas pastabų b punkte, turi būti registruojama II.4 punkte nurodytoje lentelėje kartu atsižvelgiant į 11 išnašą.</i></p>		
<p>Official veterinarian / <i>Authorised veterinarian / Valstybinis veterinarijos gydytojas arba įgaliotas veterinarijos gydytojas</i></p> <p>Name (in capital letters) / <i>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis):</i> _____ Qualification and title / <i>Kvalifikacija ir pareigos:</i> _____</p> <p>Address / <i>Adresas:</i> _____</p> <p>Telephone / <i>Telefonas:</i> _____</p> <p>Date / <i>Data:</i> _____ Signature / <i>Parašas:</i> _____</p> <p>Stamp / <i>Antspaudas:</i> _____</p>		
<p>Endorsement by the competent authority (not necessary when the certificate is signed by an official veterinarian) / <i>Kompetentingos institucijos patvirtinimas (nebūtina, kai pažymėjimą pasirašo oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas)</i></p> <p>Name (in capital letters) / <i>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis):</i> _____ Qualification and title / <i>Kvalifikacija ir pareigos:</i> _____</p> <p>Address / <i>Adresas:</i> _____</p> <p>Telephone / <i>Telefonas:</i> _____</p> <p>Date / <i>Data:</i> _____ Signature / <i>Parašas:</i> _____</p> <p>Stamp / <i>Antspaudas:</i> _____</p>		
<p>Official at the travellers' point of entry (for the purpose of further movement into other Member States) / <i>Įvažiavimo punkto pareigūnas aptarnavęs keliaujantį asmenį (tolimesniam keliavimui per kitas valstybes nares)</i></p> <p>Name (in capital letters) / <i>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis):</i> _____ Title / <i>Pareigos:</i> _____</p> <p>Address / <i>Adresas:</i> _____</p> <p>Telephone / <i>Telefonas:</i> _____</p> <p>E-mail address / <i>E. paštas:</i> _____</p> <p>Date of completion of the documentary and identity checks / <i>Dokumentų ir tapatybės patikrinimo data:</i> _____</p> <p>Signature / <i>Parašas:</i> _____ Stamp / <i>Antspaudas:</i> _____</p>		

Part III: Declaration / III dalis:
Deklaracijos pavyzdys

I, the undersigned / Aš, toliau pasirašęs,

[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⁽¹⁾] / [savininkas arba fizinis asmuo, kurį savininkas raštu įgaliuoja jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus augintinius⁽¹⁾]

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⁽¹⁾ within not more than 5 days of his movement.

pareiškiu, kad toliau nurodyti gyvūnai augintiniai yra vežami nesiekiant jų parduoti arba perduoti jų kitam savininkui ir lydės savininką arba fizinį asmenį, kurį savininkas raštu įgaliuoja jo vardu⁽¹⁾ nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus, ne ilgiau kaip 5 dienas.

Transponder/tattoo ⁽¹⁾ alphanumeric code / Atsakiklio arba tatuiruotės ⁽¹⁾ raidinis skaitmeninis kodas	Animal health certificate number / Gyvūno sveikatos sertifikato numeris

During the non-commercial movement, the above animals will remain under the responsibility of / Pirmiau minėtus gyvūnus vežant nekomerciniais tikslais už juos atsako

⁽¹⁾ either [the owner];

⁽¹⁾ or [the natural person who has authorisation in writing from the owner to carry out the non-commercial movement on behalf of the owner];

⁽¹⁾ 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)]

⁽¹⁾ arba [savininkas];

⁽¹⁾ arba [fizinis asmuo, kurį savininkas raštu įgaliuoja jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus augintinius];

⁽¹⁾ arba [fizinis asmuo, kurį paskyrė vežėjas, su kuriuo buvo sudaryta sutartis savininko vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus augintinius: (įrašyti vežėjo vardą, pavardę arba pavadinimą)]

Place and date / Vieta ir data:

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⁽¹⁾ / Savininko arba fizinio asmens, kurį savininkas raštu įgaliuoja jo vardu nekomerciniais tikslais vežti gyvūnus augintinius, parašas⁽¹⁾:

⁽¹⁾ Delete as appropriate / nereikalingą įrašą išbraukti.