

**MODEL ANIMAL HEALTH CERTIFICATE FOR THE ENTRY INTO THE UNION OF  
DOGS, CATS AND FERRETS (MODEL 'CANIS-FELIS-FERRETS')**  
*MODELLO DI CERTIFICATO SANITARIO PER L'INGRESSO NELL'UNIONE DI CANI, GATTI E  
FURETTI (MODELLO "CANIS-FELIS-FERRETS")*

<b>COUNTRY / PAESE</b>		<b>Animal health certificate to the EU / Certificato sanitario per l'UE</b>		
<b>Part I: Description of consignment / Parte I descrizione della partita</b>	<b>I.1 Consignor/Exporter / Speditore/esportatore</b> Name / Nome Address / Indirizzo Country / Paese      ISO country code / Codice ISO del paese	<b>I.2 Certificate reference / Riferimento del certificato</b>	<b>I.2a IMSOC reference / Riferimento IMSOC</b>	
		<b>I.3 Central Competent Authority / Autorità centrale competente</b>	<b>QR CODE / CODICE QR</b>	
		<b>I.4 Local Competent Authority / Autorité locale compétente</b>		
	<b>I.5 Consignee/Importer / Destinataro/importatore</b> Name / Nome Address / Indirizzo Country / Paese      ISO country code / Codice ISO del paese	<b>I.6 Operator responsible for the consignment / Operatore responsabile della partita</b> Name / Nome Address / Indirizzo Country / Paese      ISO country code / Codice ISO del paese		
	<b>I.7 Country of origin / Paese di origine</b> ISO country code / Codice ISO del paese	<b>I.9 Country of destination / Paese di destinazione</b>	ISO country code / Codice ISO del paese	
	<b>I.8 Region of origin / Regione di origine</b> Code / Codice	<b>I.10 Region of destination / Regione di destinazione</b>	Code / Codice	
<b>I.11 Place of dispatch / Luogo di spedizione</b> Name / Nome Registration/Approval No / N. di registrazione/di riconoscimento Address / Indirizzo Country / Paese      ISO country code / Codice ISO del paese	<b>I.12 Place of destination / Luogo di destinazione</b> Name / Nome Registration/Approval No / N. di registrazione/di riconoscimento Address / Indirizzo Country / Paese      ISO country code / Codice ISO del paese			



Part II: Certification \ Parte II: certificazione	II. Health information / Informazioni sanitarie	II.a. Certificate reference / Riferimento del certificato	II.b. IMSOC reference / Riferimento IMSOC
	<p>I, the undersigned official veterinarian hereby certify that the animals of the consignment described in Part I / Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che gli animali della partita di cui alla parte I:</p> <p>II.1. come from a third country or territory, zone thereof with code: ___ - ___<sup>(1)</sup> which, on the date of issue of this animal health certificate is authorised for the entry into the Union of dogs, cats and ferrets and is listed in Part 1 of Annex VIII to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404;</p> <p>II.1. <i>provengono da un paese terzo o territorio o da una loro zona contrassegnati dal codice: ___ - ___<sup>(1)</sup> che, alla data di rilascio del presente certificato sanitario, sono autorizzati per l'ingresso nell'Unione di cani, gatti e furetti ed elencati nell'allegato VIII, parte 1, del regolamento di esecuzione (UE) 2021/404 della Commissione;</i></p> <p>(2)either [II.2. have been dispatched to the Union directly from the establishment of origin without passing through any other establishment;]</p> <p>(2) [II.2. <i>sono stati spediti direttamente dallo stabilimento di origine verso l'Unione senza passare per un altro stabilimento;</i>]</p> <p>(2)(3)or [II.2. have undergone one single assembly operation in the country or territory, or zone thereof of origin which took place for not more than 6 days in an establishment fulfilling the following requirements:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- it is approved for conducting assembly operations of dogs, cats and ferrets by the competent authority in the third country or territory in accordance with Article 10 of Commission Delegated Regulation (EU) 2019/2035;</li> <li>- it has a unique approval number assigned by the competent authority of the third country or territory;</li> <li>- it is listed for that purpose by the competent authority of the third country or territory of dispatch to the Union, including the information set out in Article 21 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;</li> <li>- it complies with the record keeping requirements provided for in Article 73(2), point (a)(iv), of Delegated Regulation (EU) 2020/692;]</li> </ul> <p>(2)(3) oppure [II.2. <i>sono stati sottoposti a un'unica operazione di raccolta nel paese o territorio di origine o nella loro zona di durata non superiore a sei giorni in uno stabilimento che soddisfa le seguenti prescrizioni:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>è riconosciuto per le operazioni di raccolta di cani, gatti e furetti dall'autorità competente del paese terzo o territorio conformemente all'articolo 10 del regolamento delegato (UE) 2019/2035 della Commissione,</i></li> <li>- <i>è dotato di un numero di riconoscimento unico assegnato dall'autorità competente del paese terzo o territorio,</i></li> <li>- <i>è elencato a tal fine dall'autorità competente del paese terzo o territorio di spedizione nell'Unione, con le informazioni di cui all'articolo 21 del regolamento delegato (UE) 2019/2035,</i></li> <li>- <i>soddisfa le prescrizioni in materia di conservazione della documentazione di cui all'articolo 73, paragrafo 2, lettera a), punto iv), del regolamento delegato (UE) 2020/692;]</i></li> </ul> <p>(2)(3)or [II.2. have been dispatched from an animal shelter fulfilling the following requirements:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- it is approved by the competent authority in the third country or territory in accordance with Article 11 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;</li> <li>- it has a unique approval number assigned by the competent authority of the third country or territory;</li> <li>- it is listed for that purpose by the competent authority of the third country or territory of dispatch, including the information provided for in Article 21 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035;]</li> </ul> <p>(2)(3) oppure [II.2. <i>sono stati spediti da un rifugio per animali che soddisfa le seguenti prescrizioni:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>è riconosciuto dall'autorità competente del paese terzo o territorio conformemente all'articolo 11 del regolamento delegato (UE) 2019/2035,</i></li> <li>- <i>è dotato di un numero di riconoscimento unico assegnato dall'autorità competente del paese terzo o territorio,</i></li> <li>- <i>è elencato a tal fine dall'autorità competente del paese terzo o territorio di spedizione, con le informazioni di cui all'articolo 21 del regolamento delegato (UE) 2019/2035;]</i></li> </ul> <p>(3)[II.3. have been loaded for dispatch to the Union on ___ / ___ / ___ (dd/mm/yyyy)<sup>(4)</sup> in a means of transport</p>		

which was cleaned and disinfected prior to loading with a disinfectant authorised by the competent authority in the third country or territory and constructed in such a way that:

- animals cannot escape or fall out;
- visual inspection of the space where animals are kept is possible;
- the escape of animal excrements, litter or feed is prevented or minimized;]

<sup>(3)</sup> [II.3. sono stati caricati per la spedizione nell'Unione il \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (gg/mm/aaaa) <sup>(4)</sup> su un mezzo di trasporto previamente pulito e disinfettato con un disinfettante autorizzato dall'autorità competente del paese terzo o territorio e costruito in modo che:

- gli animali non possano uscire o cadere,
- possa essere effettuata un'ispezione visiva dello spazio in cui gli animali sono detenuti,
- sia impedita o ridotta al minimo la fuoriuscita di mangime, lettiera o deiezioni animali;]

II.4 have been subjected with negative result to a clinical inspection, carried out by an official veterinarian in the third country or territory, or zone thereof of origin within the last 48 hours prior to the time of loading for dispatch to the Union for the detection of signs indicative of the occurrence of diseases, including the listed diseases referred to in Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/692 relevant for the species and emerging diseases;

II.4. sono stati sottoposti, con esito negativo, a un'ispezione clinica effettuata da un veterinario ufficiale nel paese terzo o territorio di origine o nella loro zona nelle ultime 48 ore precedenti il momento del carico per la spedizione nell'Unione ai fini dell'identificazione dei segni indicativi dell'insorgenza di malattie, comprese le malattie elencate di cui all'allegato I del regolamento delegato (UE) 2020/692 pertinenti per le specie e le malattie emergenti;

<sup>(2)</sup>either [II.5. are destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:

<sup>(2)</sup>either [a confined establishment;]]

<sup>(2)</sup>or [an approved quarantine establishment;]]

<sup>(2)</sup> [II.5. sono destinati a entrare direttamente nello Stato membro di destinazione per essere isolati:

<sup>(2)</sup> [in uno stabilimento confinato;]]

<sup>(2)</sup> oppure [in uno stabilimento riconosciuto di quarantena;]]

<sup>(2)</sup>or [II.5. were at least 12 weeks old at the date of vaccination against rabies and at least 21 days have elapsed since the date of completion of the primary anti-rabies vaccination<sup>(5)</sup> carried out in accordance with the validity requirements set out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council, and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination<sup>(6)</sup>, and:

<sup>(2)</sup>oppure [II.5. avevano almeno 12 settimane alla data della vaccinazione antirabbica e sono trascorsi almeno 21 giorni dalla data di completamento della vaccinazione antirabbica primaria<sup>(5)</sup> effettuata secondo i requisiti di validità di cui all'allegato III del regolamento (UE) n. 576/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio, e tutte le rivaccinazioni seguenti sono state effettuate entro il periodo di validità di una vaccinazione precedente<sup>(6)</sup>. e:

<sup>(2)</sup>either [come from, and in the case of transit are scheduled to transit through, a third country or territory listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below;]]

<sup>(2)</sup> [provengono o ne è previsto il transito da un paese terzo o territorio figurante nell'elenco di cui all'allegato II del regolamento di esecuzione (UE) n. 577/2013 della Commissione e i dati relativi alle pertinenti vaccinazioni antirabbiche sono forniti nelle colonne da 1 a 7 della tabella in appresso;]]

<sup>(2)</sup>or [come from or are scheduled to transit through a third country or territory not listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013, and:

<sup>(2)</sup>oppure [provengono o ne è previsto il transito da un paese terzo o territorio non figurante nell'elenco di cui all'allegato II del regolamento di esecuzione (UE) n. 577/2013 della Commissione, e:

(a) the details of the relevant anti-rabies vaccination(s) are provided in columns 1 to 7 in the table below / i dati relativi alle pertinenti vaccinazioni antirabbiche sono forniti nelle colonne da 1 a 7 della tabella in appresso;

(b) a rabies antibody titration test<sup>(7)</sup>, carried out on a blood sample taken by the veterinarian authorised by the competent authority not less than 30 days after the date of the preceding vaccination and at least 3 months prior to the date of issue of this animal health certificate, proved an antibody titre equal to or greater than 0,5 IU/ml<sup>(8)</sup> and any subsequent revaccination

was carried out within the period of validity of the preceding vaccination, and the date of sampling for testing the immune response are provided in column 8 in the table below:]] / *la prova di titolazione degli anticorpi per la rabbia<sup>(7)</sup> effettuata su un campione di sangue prelevato dal veterinario autorizzato dall'autorità competente non prima di 30 giorni dopo la data della vaccinazione precedente e almeno tre mesi prima della data di rilascio del presente certificato sanitario ha rilevato un titolo di anticorpi uguale o superiore a 0,5 IU/ml<sup>(8)</sup> e tutte le rivaccinazioni seguenti sono state effettuate entro il periodo di validità di una vaccinazione precedente, e la data del campionamento ai fini dell'analisi della risposta immunitaria è fornita nella colonna 8 della tabella in appresso:]]*

<b>Transponder / Transponder</b>		<b>Date of vaccination</b> [dd/mm/yyyy] / <i>Data della vaccinazione</i> [gg/mm/aaaa]	<b>Name and manufacturer of vaccine /</b> <i>Nome e fabbricante del vaccino</i>	<b>Batch number</b> / <i>Numero del lotto</i>	<b>Validity of vaccination /</b> <i>Validità della vaccinazione</i>		<b>Date of blood sampling</b> [dd/mm/yyyy] / <i>Data di prelievo del campione di sangue</i> [gg/mm/aaaa]
<b>Alphanumeric code of the animal / Codice alfanumerico dell'animale</b>	<b>Date of implantation and/or reading<sup>(9)</sup></b> [dd/mm/yyyy] / <i>Data di impianto e/o di lettura<sup>(9)</sup></i> [gg/mm/aaaa]				<b>From [dd/mm/yyyy] /</b> <i>Dal [gg/mm/aaaa]</i>	<b>To [dd/mm/yyyy] /</b> <i>Al [gg/mm/aaaa]</i>	
1	2	3	4	5	6	7	8

- (2)either [II.6. include dogs destined for a Member State listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878 and those dogs have been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis*, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with point 2 of Annex XXI to Delegated Regulation (EU) 2020/692<sup>(10)(11)</sup> are provided in the table below:
- (2) [II.6. *comprendono cani destinati a uno Stato membro che figura nell'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2018/878 della Commissione e tali cani sono stati trattati contro l'infestazione da Echinococcus multilocularis, e le informazioni relative al trattamento somministrato dal veterinario incaricato conformemente all'allegato XXI, punto 2, del regolamento delegato (UE) 2020/692<sup>(10)(11)</sup> sono fornite nella tabella in appresso:*

Transponder or tattoo. Alphanumeric code of the dog / <i>Transponder o tatuaggio - Codice alfanumerico del cane</i>	Anti-Echinococcus treatment / <i>Trattamento contro l'Echinococcus</i>		Administering veterinarian / <i>Veterinario che ha somministrato il trattamento</i>
	Name and manufacturer of the product / <i>Nome e fabbricante del prodotto</i>	Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00] / <i>Data [gg/mm/aaaa] e ora del trattamento [00:00]</i>	Name in capitals, stamp and signature / <i>Nome in stampatello, timbro e firma</i>

- (2)or [II.6. include dogs which have not been treated against infestation with *Echinococcus multilocularis*.]  
(2)oppure [II.6. *comprendono cani che non sono stati trattati contro l'infestazione da Echinococcus multilocularis.*]  
(2)or [II.6. include dogs destined for direct entry into the Member State of destination to be isolated in:  
(2)oppure [II.6. *comprendono cani destinati a entrare direttamente nello Stato membro di destinazione per essere isolati:*  
(1)either [a confined establishment.]]  
(1) [in uno stabilimento confinato.]]  
(1)or [an approved quarantine establishment.]]  
(1)oppure [in uno stabilimento riconosciuto di quarantena.]]

**Notes:**

This animal health certificate is intended for commercial entries into the Union of dogs, cats and ferrets, including when they are destined to a confined establishment or to an approved quarantine establishment and when the Union is not the final destination of the animals and for the entry into the Union of dogs, cats and ferrets moved in accordance with Article 5(4) of Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council.

In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland/Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to the Union in this animal health certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland.

This animal health certificate shall be completed in accordance with the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 4 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235.

**Note:**

*Il presente certificato sanitario è destinato all'ingresso a carattere commerciale nell'Unione di cani, gatti e furetti, anche quando sono destinati a uno stabilimento confinato o a uno stabilimento riconosciuto di quarantena e l'Unione non è la destinazione finale degli animali, come pure all'ingresso nell'Unione di cani, gatti e furetti oggetto di movimenti conformemente all'articolo 5, paragrafo 4, del regolamento (UE) n. 576/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio.*

*Conformemente all'accordo sul recesso del Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord dall'Unione europea e dalla Comunità europea dell'energia atomica, in particolare l'articolo 5, paragrafo 4, del protocollo su Irlanda/Irlanda del Nord, in combinato disposto con l'allegato 2 di tale protocollo, i riferimenti all'Unione contenuti nel presente certificato sanitario si intendono fatti anche al Regno Unito nei confronti dell'Irlanda del Nord.*

*Il presente certificato sanitario va compilato conformemente alle note per la compilazione dei certificati di cui all'allegato I, capitolo 4, del regolamento di esecuzione (UE) 2020/2235 della Commissione.*

**Part I:**

Box reference I.20: Certified as or for: Indicate:

- "Further keeping" where dogs, cats or ferrets are moved in accordance with Title V of Part II of Delegated Regulation (EU) 2020/692;

- Confined establishment: as defined in Article 4(48) of Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council;
- Approved quarantine establishment: as defined in Article 3(9) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/688;
- "others" where dogs (*Canis lupus familiaris*), cats (*Felis silvestris catus*) or ferrets (*Mustela putorius furo*) are moved in accordance with Article 5(4) of Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council.

**Parte I:**

*Casella I.20: Certificato come o per: indicare*

- "ulteriore detenzione" se i cani, i gatti o i furetti sono spostati conformemente alla parte II, titolo 5, del regolamento delegato (UE) 2020/692;
- "stabilimento confinato" come definito all'articolo 4, punto 48), del regolamento (UE) 2016/429 del Parlamento europeo e del Consiglio;
- "stabilimento riconosciuto di quarantena" come definito all'articolo 3, punto 9), del regolamento delegato (UE) 2020/688 della Commissione;
- "altri" nel caso di movimenti di cani (*Canis lupus familiaris*), gatti (*Felis silvestris catus*) o furetti (*Mustela putorius furo*) conformemente all'articolo 5, paragrafo 4, del regolamento (UE) n. 576/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio.

**Part II:**

- (1) Code of the zone as it appears in column 2 of the table in Part 1 of Annex VIII to Implementing Regulation (EU) 2021/404.
- (2) Delete if not applicable.
- (3) Not applicable to the movement of dogs, cats and ferrets other than non-commercial movements, kept as pet animals in households that may not be carried out in accordance with the conditions laid down in Article 245(2) or Articles 246(1) and (2) of Regulation (EU) 2016/429.
- (4) Date of loading: it may not be a date prior to the date of authorisation of the zone for the entry into the Union, or a date in a period when restriction measures have been adopted by the Union against the entries into the Union of those animals from that zone.
- (5) Any revaccination shall be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.
- (6) A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the animal health certificate.
- (7) The rabies antibody titration test referred to in point II.5:
  - shall 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 3 months prior to the date of dispatch to the Union;
  - shall measure a level of neutralising antibody to rabies virus in serum equal to or greater than 0,5 IU/ml;
  - shall be performed by an official laboratory;
  - shall not 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.

A certified copy of the official report from the official laboratory on the result of the rabies antibody test referred to in point II.5 shall be attached to the animal health certificate.
- (8) 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.5.
- (9) In conjunction with note<sup>(6)</sup>, the marking of the animals concerned by the implantation of a transponder shall be verified before any entry is made in this animal health certificate and shall always precede any vaccination, or where applicable, testing carried out on those animals.
- (10) The treatment against infestation with *Echinococcus multilocularis* referred to in point II.6 shall:
  - be administered by a veterinarian within not more than 48 hours and not less than 24 hours prior to the time of the scheduled dispatch of the dogs to one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/878;
  - 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 *Echinococcus multilocularis* in the host species concerned.
- (11) The table referred to in point II.6 shall be used to document the details of a further treatment if administered after the date the animal health certificate was signed and prior to the scheduled entry into one of the Member States or parts thereof listed in the Annex to Implementing Regulation (EU) 2018/878.

**Parte II:**

- (1) *Il codice della zona figurante nella colonna 2 della tabella di cui all'allegato VIII, parte 1, del regolamento di esecuzione (UE) 2021/404.*
- (2) *Cancellare la dicitura non pertinente.*
- (3) *Non applicabile ai movimenti diversi dai movimenti a carattere non commerciale di cani, gatti e furetti detenuti come animali da compagnia in abitazioni che non possono essere effettuati conformemente alle condizioni di cui all'articolo 245, paragrafo 2, o all'articolo 246, paragrafi 1 e 2, del regolamento (UE) 2016/429.*
- (4) *Data di carico: non può essere anteriore alla data di autorizzazione della zona per l'ingresso nell'Unione, né essere compresa in un periodo in cui l'Unione abbia adottato misure di restrizione contro l'ingresso nell'Unione degli animali in questione da tale zona.*
- (5) *Una rivaccinazione deve essere considerata come vaccinazione primaria se non è stata effettuata entro il periodo di validità di una vaccinazione precedente.*
- (6) *Al certificato sanitario deve essere allegata una copia certificata dei dati di identificazione e di vaccinazione degli animali interessati.*
- (7) *La prova di titolazione degli anticorpi per la rabbia di cui al punto II.5:*
  - *deve essere effettuata su un campione prelevato da un veterinario autorizzato dall'autorità competente, almeno 30 giorni dopo la data di vaccinazione e tre mesi prima della data di spedizione nell'Unione,*
  - *deve misurare nel siero un livello di anticorpi neutralizzanti del virus della rabbia pari o superiore a 0,5 IU/ml,*
  - *deve essere effettuata da un laboratorio ufficiale,*
  - *non deve essere rinnovata su un animale che, dopo aver superato tale prova con risultati soddisfacenti, è stato rivaccinato contro la rabbia entro il periodo di validità di una vaccinazione precedente.**Al certificato sanitario deve essere allegata una copia certificata del rapporto ufficiale del laboratorio ufficiale relativo al risultato della prova degli anticorpi per la rabbia di cui al punto II.5.*
- (8) *Certificando questo risultato il veterinario ufficiale conferma di aver verificato, al meglio delle sue capacità e se necessario tramite contatti con il laboratorio indicato nel rapporto, l'autenticità del rapporto di laboratorio relativo ai risultati della prova di titolazione degli anticorpi di cui al punto II.5.*
- (9) *In combinato disposto con la nota 6, la marcatura degli animali interessati mediante l'impianto di un transponder deve essere verificata prima di inserire dati nel presente certificato sanitario e deve sempre precedere le vaccinazioni o, se del caso, le prove effettuate su tali animali.*
- (10) *Il trattamento contro l'infestazione da Echinococcus multilocularis di cui al punto II.6 deve:*
  - *essere somministrato da un veterinario non più di 48 ore e non meno di 24 ore prima del momento della spedizione prevista dei cani in uno degli Stati membri, o nelle parti degli stessi, che figurano nell'elenco di cui all'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2018/878 della Commissione,*
  - *consistere in un medicinale autorizzato contenente la dose appropriata di praziquantel o di sostanze farmacologicamente attive che, da sole o combinate, hanno dimostrato di ridurre la quantità di forme intestinali mature e immature dell'Echinococcus multilocularis nelle specie ospiti interessate.*
- (11) *La tabella di cui al punto II.6 deve essere utilizzata per documentare i dati di un ulteriore trattamento se somministrato dopo la data della firma del certificato sanitario e prima dell'entrata prevista in uno degli Stati membri, o nelle parti degli stessi, che figurano nell'elenco di cui all'allegato del regolamento di esecuzione (UE) 2018/878.*

**Official veterinarian / Veterinario ufficiale**

Name (in capital letters) / Nome e cognome (in stampatello)

Date / Data

Qualification and Title / Qualifica e titolo

Stamp / Timbro

Signature / Firma