

KOMISSIO

KOMISSIION PÄÄTÖS,

tehty 4 päivänä tammikuuta 2006,

eläinten terveyttä ja eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista naudan alkioiden tuonnissa yhteisöön ja päätöksen 2005/217/EY kumoamisesta

(tiedoksiannettu numerolla K(2005) 5796)

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

(2006/168/EY)

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ottaa huomioon eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista yhteisön sisäisessä naudansukuisten kotieläinten alkioiden kaupassa ja tuonnissa kolmansista maista 25 päivänä syyskuuta 1989 annetun neuvoston direktiivin 89/556/ETY ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 7 artiklan 1 kohdan ja 9 artiklan 1 kohdan ensimmäisen alakohdan b alakohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Direktiivissä 89/556/ETY säädetään eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista, joita sovelletaan tuoreiden ja pakastettujen naudansukuisten kotieläinten alkioiden yhteisön sisäiseen kauppaan ja tuontiin kolmansista maista.
- (2) Direktiivissä säädetään muun muassa, että yhden jäsenvaltion alueelta toisen alueelle voidaan lähettää naudan alkioita, vain jos ne on tuotettu keinosiemennyksen tai koeputkihedelmoituksen (*in vitro*) avulla sellaista siemennestettä käyttäen, joka on peräisin eläimestä, jota pidetään siemennesteen keräystä, käsittelyä ja varastointia valvovan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä keinosiemennysasemalla, tai joka on tuotu eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista yhteisön sisäisessä naudansukuisten kotieläinten pakastetun siemennesteen kaupassa ja tuonnissa 14 päivänä kesäkuuta 1988 annetun neuvoston direktiivin 88/407/ETY ⁽²⁾ mukaisesti.
- (3) Yhteisöön suuntautuvaan naudansukuisten eläinten alkioiden vientiin kolmansissa maissa hyväksyttyjen alkionsiirtoryhmien luettelosta 30 päivänä heinäkuuta 1992

tehdystä komission päätöksessä 92/452/ETY ⁽³⁾ säädetään, että jäsenvaltiot voivat tuoda alkioita kolmansista maista ainoastaan, jos alkioita on kerännyt, käsitellyt, koeputkihedelmoitus mukaan luettuna, ja varastoinut kyseisen päätöksen liitteenä olevassa luettelossa mainittu alkionsiirtoryhmä.

- (4) Komission päätöksellä 92/471/ETY ⁽⁴⁾ otettiin käyttöön uudet tiukemmat vaatimukset hedelmöityksessä käytettävälle siemennesteelle; tästä seuranneiden kaupankäyntivaikeuksien vuoksi komissio teki 9 päivänä maaliskuuta 2005 päätöksen 2005/217/EY ⁽⁵⁾ eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista ja eläinlääkärintodistuksista naudan alkioiden tuonnissa yhteisöön.
- (5) Päätöksessä 2005/217/EY sallitaan 31 päivänä joulukuuta 2006 päättyvä siirtymäkausi, jonka aikana saa tuoda ennen 1 päivää tammikuuta 2006 kerättyjä tai tuotettuja ja sellaisella siemennesteellä hedelmöitettyjä naudan alkioita, joka ei täysin vastaa direktiivin 88/407/ETY vaatimuksia, sillä edellytyksellä, että tällaiset alkioita istutetaan määräjäsenvaltiossa oleviin naaraspuolisiin nautaeläimiin eikä niillä käydä kauppaa yhteisön sisällä.
- (6) Kansainvälinen alkionsiirtojärjestö (International Embryo Transfer Society, IETS) on arvioinut, että riski tiettyjen tarttuvien tautien leviämisestä alkioiden välityksellä vastaanottajiin tai niiden jälkeläisiin on häviävän pieni, kunhan alkioita käsitellään asianmukaisesti keräämisen ja siirron välillä. Sama kanta on myös Maailman eläintautijärjestöllä ainakin luonnollisesti hedelmöittyneiden (*in vivo*) alkioiden osalta. Eläinten terveyttä ajatellen olisi hedelmöityksessä käytettyyn siemennesteeseen nähden ketjun alkupäässä kuitenkin toteutettava aiheelliset suojatoimenpiteet, erityisesti koeputkihedelmoituksella (*in vitro*) saatujen alkioiden osalta.

⁽¹⁾ EYVL L 302, 19.10.1989, s. 1. Direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna asetuksella (EY) N:o 806/2003 (EUVL L 122, 16.5.2003, s. 1).

⁽²⁾ EYVL L 194, 22.7.1988, s. 10. Direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission päätöksellä 2004/101/EY (EUVL L 30, 4.2.2004, s. 15).

⁽³⁾ EYVL L 250, 29.8.1992, s. 40. Päätös sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna päätöksellä 2005/774/EY (EUVL L 291, 5.11.2005, s. 46).

⁽⁴⁾ EYVL L 270, 15.9.1992, s. 27. Päätös sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna päätöksellä 2004/786/EY (EUVL L 346, 23.11.2004, s. 32).

⁽⁵⁾ EUVL L 69, 16.3.2005, s. 41.

- (7) Tämän vuoksi olisi mukautettava yhteisön vaatimuksia, jotka koskevat luonnollisesti hedelmöittyneiden ja koeputkihedelmöityksellä tuotettujen naudan alkioden ja erityisesti hedelmöityksessä käytetyn siemennesteen tuontia.
- (8) Kansainvälisen alkionsiirtojärjestön tekemän riskinarvioinnin ja Maailman eläintautijärjestön antamien suositusten perusteella luonnollisesti hedelmöittyneiden naudan alkioden tuontiedellytyksiä olisi yksinkertaistettava, mutta samalla olisi pidettävä voimassa tiukemmat eläinten terveyttä koskevat vaatimukset koeputkihedelmöityksellä tuotettujen alkioden tuonnissa, ja erityisiä rajoituksia olisi sovellettava, jos alkion *zona pellucida* -ketto on vahingoittunut prosessissa.
- (9) Yhteisön lainsäädännön selkeyden vuoksi päätös 2005/217/EY olisi kumottava ja korvattava tällä päätöksellä.
- (10) Jotta taloudelliset toimijat voisivat mukautua tässä päätöksessä säädettyihin uusiin vaatimuksiin, on asianmukaista säätää siirtymäkaudesta, jonka aikana ennen 1 päivää tammikuuta 2006 kerättyjä tai tuotettuja naudansukuisten kotieläinten alkioita voidaan tietyn edellytyksin tuoda yhteisöön tämän päätöksen liitteessä V asetettujen vaatimusten mukaisesti.
- (11) Tässä päätöksessä säädetty toimenpiteet ovat elintarviketietä ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ON TEHNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Alkioden tuontiin sovellettavat yleiset edellytykset

Jäsenvaltioiden on sallittava sellaisten naudansukuisten kotieläinten alkioden, jäljempänä 'alkioden', tuonti, jotka päätöksen 92/452/ETY liitteessä I luetellut hyväksytyt alkionsiirtoryhmät tai alkiontuotantoryhmät ovat keränneet tai tuottaneet tämän päätöksen liitteessä I luetelluissa kolmansissa maissa.

2 artikla

Luonnollisesti hedelmöittyneiden (*in vivo*) alkioden tuonti

Jäsenvaltioiden on sallittava sellaisten luonnollisesti hedelmöittyneiden (*in vivo*) alkioden tuonti, jotka täyttävät liitteessä II ole-

vassa eläinlääkärintodistuksen mallissa esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset.

3 artikla

Koeputkihedelmöityksellä (*in vitro*) tuotettujen alkioden tuonti

1. Jäsenvaltioiden on sallittava sellaisten alkioden tuonti, jotka on tuotettu koeputkihedelmöityksellä (*in vitro*) käyttäen direktiivin 88/407/ETY vaatimusten mukaista siemennestettä ja jotka täyttävät tämän päätöksen liitteessä III olevassa eläinlääkärintodistuksen mallissa esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset.

2. Jäsenvaltioiden on sallittava sellaisten alkioden tuonti, jotka on tuotettu koeputkihedelmöityksellä käyttäen siemennestettä, joka on tuotettu komission päätöksen 2004/639/EY⁽¹⁾ liitteessä I luetelluissa kolmansissa maissa sijaitsevalla hyväksytyllä keinosiemennysasemalla tai varastoitu siemennesteen varastointikeskuksessa, ja jotka täyttävät tämän päätöksen liitteessä IV olevassa eläinlääkärintodistuksen mallissa esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset, sillä edellytyksellä, että

a) alkioilla ei käydä yhteisön sisäistä kauppaa; ja

b) alkiot istutetaan ainoastaan sellaisiin naaraspuolisiin nautoihin, jotka ovat eläinlääkärintodistuksessa mainitussa määrässä jäsenvaltiossa.

4 artikla

Siirtymätoimenpiteet

Poiketen siitä, mitä 2 ja 3 artiklassa säädetään, jäsenvaltioiden on sallittava 31 päivään joulukuuta 2006 saakka seuraavat edellytykset täyttävien alkioden tuonti liitteessä I luetelluista kolmansista maista:

a) liitteessä V olevassa eläinlääkärintodistuksen mallissa esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset; ja

b) seuraavat edellytykset:

i) alkiot on täytynyt kerätä tai tuottaa ennen 1 päivää tammikuuta 2006,

⁽¹⁾ EUVL L 292, 15.9.2004, s. 21.

- ii) alkioita saa käyttää ainoastaan istutettaviksi naaraspuolisiin nautaeläimiin eläinlääkärintodistuksessa mainitussa määräjäsenvaltiossa,

6 artikla

Soveltaminen

Tätä päätöstä sovelletaan 1 päivästä tammikuuta 2006.

- iii) alkioilla ei saa käydä yhteisön sisäistä kauppaa,

7 artikla

Osoitus

- iv) alkioiden mukaan on liitettävä asianmukaisesti ennen 1 päivää tammikuuta 2007 täytetty todistus.

Tämä päätös on osoitettu kaikille jäsenvaltioille.

Tehty Brysselissä 4 päivänä tammikuuta 2006.

5 artikla

Kumoaminen

Kumotaan päätös 2005/217/EY.

Komission puolesta

Markos KYPRIANOU

Komission jäsen

LIITE I

ISO-koodi	Maa	Sovellettava eläinlääkärintodistus			Huomautuksia
AR	Argentiina	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
AU	Australia	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	Liitteessä II olevan todistuksen 11.5.2 kohdassa sekä liitteissä III ja IV olevien todistusten 11.6.2 kohdassa esitetty lisäedellytykset ovat pakollisia.
CA	Kanada	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
CH	Sveitsi (*)	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
HR	Kroatia	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
IL	Israel	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
MK	Entinen Jugoslavian tasavalta Makedonia (**)	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
NZ	Uusi-Seelanti	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
RO	Romania	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	
US	Amerikan yhdysvallat	LIITE II	LIITE III	LIITE IV	

(*) Sanotun kuitenkin rajoittamatta kolmansien maiden kanssa tehdyissä voimassa olevissa yhteisön sopimuksissa määrättyjen erityisten todistusvaatimusten soveltamista.

(**) Väliaikainen koodi, joka ei vaikuta maan lopulliseen nimeen, joka annetaan Yhdistyneissä Kansakunnissa meneillään olevien neuvottelujen päätteeksi.

LIITE II

**Neuvoston direktiivin 89/556/ETY mukaisesti kerätyt tuontiin tarkoitettut naudansukuisten kotieläinten
luonnollisesti hedelmöittyneet (in vivo) alkio**

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä ☐ Nimi Osoite Postinro		I.2.		I.2.a. Paikallinen viitenumero			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro		I.6.					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10. Määränpääalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka Alkionkeräysryhmä ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite				I.12. Määräpaikka Tila ☐ Alkionkeräysryhmä ☐ Hyväksytyt laitokset ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Postinro			
	I.13.				I.14. Arvioitu saapumispäivä ja -aika			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone ☐ Laiva ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo ☐ Muu ☐ Tunnist tiedot: Asiakirjaviitteet:				I.16. I.17.			
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (CN-koodi)			
					I.20. Lukumäärä/paino			
I.21.				I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin nro ja kontin nro				I.24.				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Keinollinen lisääntyminen ☐								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten ☐ Kolmas maa ISO-koodi				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten ☐ Lopullinen tuonti ☐				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi) Tunnistusmerkintä Luokka Ryhmän hyväksyntänumero								

MAA

Luonnollisesti hedelmöittyneet (in vivo) naudan alkio

Osa II: Todistus	II. Terveystiedot ☐	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b. Paikallinen viitenumero
	Minä allekirjoittanutn (viejamaan nimi) valtion virkaeläinlääkäri todistan, että 1.1 edellä määritelty alkionkeräysryhmä — on hyväksytty direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan I luvun mukaisesti, — on suorittanut edellä kuvattujen alkoiden keräyksen, käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan II luvun mukaisesti, — joutuu vähintään kaksi kertaa vuodessa virkaeläinlääkärin tarkastettavaksi. 1.2 Vietäväksi tarkoitetut alkio on kerätty viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan 1.2.1 ei ole esiintynyt karjaruttoa alkoiden keräystä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana; 1.2.2 1.2.2.1 joko ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkoiden keräämistä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana eikä suu- ja sorkkatautia vastaan ole annettu rokotuksia kyseisenä aikana ⁽¹⁾; 1.2.2.2 tai on esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkoiden keräämistä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja/tai suu- ja sorkkatautia vastaan on annettu rokotuksia kyseisenä aikana, ja — alkioille ei ole tehty alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä, — alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräämisen jälkeen, ja — luovuttajanaaraat ovat lähtöisin tilalta, jossa yhtäkään eläintä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautia vastaan keräämistä edeltäneiden 30 päivän aikana eikä yhdelläkään taudille alttiiseen lajiin kuuluvalla eläimellä ole esiintynyt suu- ja sorkkataudin kliinisiä oireita alkoiden keräämistä edeltävien 30 päivän aikana ja vähintään 30 päivää sen jälkeen ⁽¹⁾. 1.3 1.3.1 Kymmenen kilometrin säteellä tiloista, joilla vietäväksi tarkoitetut alkio kerättiin ja käsiteltiin, ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, epitsoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatitis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapausta alkoiden keräämistä välittömästi edeltäneiden 30 päivän aikana, ja niiden alkoiden tapauksessa, joista on myönnetty 1.2.2.2 kohdan nojalla todistus, keräystä seuraavien 30 päivän aikana. 1.3.2 Vietäväksi tarkoitetut alkio olivat keräyshetkestä sitä seuraaviin 30 päivään asti (tai tuoreiden alkoiden tapauksessa lähetyspäivään asti) koko ajan varastoituina hyväksytyissä tiloissa, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, vesicular stomatitis -taudin tai Rift Valley -kuumeen tapausta. 1.4 Luovuttajanaaraat 1.4.1 olivat maasta vietävien alkoiden keräystä välittömästi edeltäneiden 30 päivän aikana tiloilla, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitsoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatitis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapausta; 1.4.2 eivät keräyspäivänä osoittaneet minkäänlaisia kliinisiä taudin oireita; 1.4.3 olivat keräystä välittömästi edeltäneet kuusi kuukautta viejamaan alueella enintään kahdessa laumassa, joissa — virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt tuberkuloosia kyseisenä aikana, — virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt luomistautia kyseisenä aikana, — ei esiintynyt naudan tarttuvaa leukoosia tai joissa yhdelläkään eläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta leukoosista kolmen edellisen vuoden aikana, — yhdelläkään nautaeläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta rinotrakeiitista / pustulaarisesta vulvovaginiitista 12 edellisen kuukauden aikana.		

1.5 Vietäväksi tarkoitettujen alkioiden on täytettävä seuraavat lisäedellytykset ⁽³⁾:

1.5.1 joko alkiot kerättiin viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan ei esiinny Akabane-tautia ⁽¹⁾;

1.5.2 tai alkiot kerättiin viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan esiintyy Akabane-tautia ⁽¹⁾, ja

- alkioille ei ole tehty alkion *zona pellucida* -keton läpäisyä,
- alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräämisen jälkeen, ja
- luovuttajanaaraille on tehty seroneutralisaatiotesti Akabane-taudin varalta verinäytteestä, joka on otettu aikaisintaan 21 päivää alkioiden keruun jälkeen ⁽¹⁾ ja jonka tulos oli negatiivinen.

1.6 Vietäväksi tarkoitettut alkiot on tuotettu keinohedelmöityksellä käyttäen siemennestettä, joka on tuotettu keinosiemennysasemalla tai siemennesteen varastointikeskuksessa, jonka komission päätöksen 2004/639/EY ⁽⁴⁾ liitteessä I luetellun kolmannen maan toimivaltainen viranomainen tai Euroopan yhteisön jäsenvaltion toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt siemennesteen keräystä, käsittelyä ja varastointia varten.

Huom.

⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.

⁽²⁾ [I osa, I.28 kohta]:

Tunnistusmerkki: Luovuttajanaaraan tunniste oljessa ja keräyspäivä.

Luokka: alkion *zona pellucida* -ketto a) on läpäisty vai b) ei ole läpäisty.

Ryhmän hyväksyntänumero: täytetään, jos eri kuin kohdassa I.11.

⁽³⁾ Ks. kyseistä viejämaata koskevat huomautukset päätöksen 2006/168/EY liitteestä I.

⁽⁴⁾ EUVL L 292, 15.9.2004, s. 21.

⁽⁵⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

HUOM. Tämä todistus

- a) on laadittava ainakin yhdellä määräjäsenvaltion virallisella kielellä ja sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka kautta alkiot tulevat yhteisön alueelle;
- b) on osoitettava ainoastaan yhdelle vastaanottajalle;
- c) seuraa alkioiden mukana alkuperäiskappaleena.

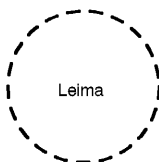
Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:



LIITE III

Tuontiin tarkoitetut naudansukuisten kotieläinten koeputkihedelmoitetyt (*in vitro*) alkiot, jotka on tuotettu käyttäen neuvoston direktiivin 88/407/ETY mukaisesti hyväksyttyä siemennestettä

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä ☐ Nimi Osoite Postinro		I.2.		I.2.a. Paikallinen viitenumero			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro		I.6.					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10. Määränpääalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka Alkionkeräysryhmä ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite				I.12. Määräpaikka Tila ☐ Alkionkeräysryhmä ☐ Hyväksytyt laitokset ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Postinro			
	I.13.				I.14. Arvioitu saapumispäivä ja -aika			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone ☐ Laiva ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo ☐ Muu ☐ Tunnistustiedot: Asiakirjaviitteet				I.16. I.17.			
	I.18. Tavarauksen kuvaus				I.19. Nimikenumero (CN-koodi)			
					I.20. Lukumäärä/paino			
I.21.				I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin nro ja kontin nro				I.24.				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Keinollinen lisääntyminen ☐								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten ☐ Kolmas maa ISO-koodi				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten ☐ Lopullinen tuonti ☐				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi) Tunnistusmerkintä Luokka								

MAA

Koeputkihedelmöityksellä tuotetut naudan alkio

OSA II: Todistus	II Terveystiedot ☐	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b. Paikallinen viitenumero
	Minä allekirjoittanutn (viejamaan nimi) valtion virkaeläinlääkäri todistan, että 1.1 edellä määritelty alkiontuotantoryhmä — on hyväksytty direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan I luvun mukaisesti, — on suorittanut edellä kuvattujen alkioden tuotannon, käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan II luvun mukaisesti, — joutuu vähintään kaksi kertaa vuodessa virkaeläinlääkärin tarkastettavaksi. 1.2 Vietäväksi tarkoitetut alkio on tuotettu viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan 1.2.1 ei ole esiintynyt karjaruttoa alkioden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana; 1.2.2 1.2.2.1 joko ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana eikä suu- ja sorkkatautia vastaan ole annettu rokotuksia kyseisenä aikana ⁽¹⁾; 1.2.2.2 tai on esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja/tai suu- ja sorkkatautia vastaan on annettu rokotuksia kyseisenä aikana, ja — alkio on tuotettu ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä, — alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi tuotannon jälkeen, ja — luovuttajanaaraat ovat lähtöisin tilalta, jossa yhtäkään eläintä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautia vastaan keräämistä edeltäneiden 30 päivän aikana eikä yhdelläkään taudille alttiiseen lajiin kuuluvalla eläimellä ole esiintynyt suu- ja sorkkataudin kliinisiä oireita varhaismunasolujen keräämistä edeltävien 30 päivän aikana ja vähintään 30 päivää sen jälkeen ⁽¹⁾. 1.3 Vietäväksi tarkoitettujen alkioden tuotantoon käytetyt varhaismunasolut on kerätty luovuttajanaarailta, jotka täyttävät seuraavat vaatimukset: 1.3.1 Luovuttajanaaraiden on täytettävä seuraavat vaatimukset: — niitä on pidetty maassa tai alueella, jossa ei esiinny bluetongue-virusta, vähintään 60 päivää ennen varhaismunasolujen keräystä ja sen aikana ⁽¹⁾, tai 1.3.2 — niitä on pidetty kautena, jona tartuntaa levittäviä <i>Culicoides</i>-lajin hyönteisiä ei esiinny, tai ne on suojattu niiltä vähintään 60 päivää ennen varhaismunasolujen keräystä ja sen aikana, ja alkio on tuotettu ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä, paitsi jos luovuttajille on tehty serologinen testi bluetongue-virusten ryhmän vasta-aineiden havaitsemiseksi maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti 21–60 päivää keräämisen jälkeen ja jos testistä on saatu negatiivinen tulos ja alkio on ollut varastoituina vähintään 30 päivää ⁽¹⁾, tai 1.3.3 — niille on tehty serologinen testi bluetongue-virusten ryhmän vasta-aineiden havaitsemiseksi maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti 21–60 päivää keräämisen jälkeen, testistä on saatu negatiivinen tulos ja alkio on ollut varastoituina vähintään 30 päivää ⁽¹⁾, tai 1.3.4 — niille on tehty taudinaiheuttajan tunnistustesti maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti verinäytteestä, joka on otettu keräyspäivänä tai teurastuspäivänä, ja testistä on saatu negatiivinen tulos; jälkimmäisessä tapauksessa alkio on täytynyt tuottaa ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä ⁽¹⁾,		

1.4

1.4.1 Kymmenen kilometrin säteellä tiloista, joilla vietäväksi tarkoitettujen alkoiden tuotantoon käytetyt varhaismunasolut kerättiin ja käsiteltiin, ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatitis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapauksia varhaismunasolujen keräämistä välittömästi edeltävien 30 päivän aikana, ja niiden alkoiden tapauksessa, joista on myönnetty 11.2.2.2 kohdan nojalla todistus, keräämistä seuraavien 30 päivän aikana.

1.4.2 Vietäväksi tarkoitettujen alkoiden olivat keräyshetkestä sitä seuraaviin 30 päivään asti koko ajan varastoituina hyväksytyissä tiloissa, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, vesicular stomatitis -taudin tai Rift Valley -kuumeen tapauksia.

1.5 Vietäväksi tarkoitettujen alkoiden tuotantoon käytettyjen varhaismunasolujen luovuttajat

1.5.1 olivat varhaismunasolujen keräystä välittömästi edeltävien 30 päivän aikana tiloilla, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue taudin, epitoottisen verenvuototaudin, tarttuvan vesicular stomatitis - taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapauksia;

1.5.2 eivät keräyspäivänä osoittaneet minkäänlaisia kliinisiä taudin oireita;

1.5.3 olivat keräystä välittömästi edeltäneet kuusi kuukautta viejämään alueella enintään kahdessa laumassa, joissa

- virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt tuberkuloosia kyseisenä aikana,
- virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt luomistautia kyseisenä aikana,
- ei esiintynyt naudan tarttuvaa leukoosia tai joissa yhdelläkään eläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta leukoosista kolmen edellisen vuoden aikana,
- yhdelläkään nautaeläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta rinotrakeiitista / pustulaarisesta vulvovaginiitista 12 edellisen kuukauden aikana.

1.6 Vietäväksi tarkoitettujen alkoiden on täytettävä seuraavat lisäedellytykset ⁽³⁾:

1.6.1 joko vietäväksi tarkoitettujen alkoiden tuotettiin viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt Akabane-tautia ⁽¹⁾;

1.6.2 tai alkoiden tuotettiin viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan esiintyy Akabane-tautia ⁽¹⁾, ja

- alkoiden on tuotettu ilman alkion *zona pellucida* -keton läpäisyä,
- alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi tuotannon jälkeen, ja
- alkoiden tuotantoon käytettyjen varhaismunasolujen luovuttajille on tehty Akabane-taudin varalta seroneutralisaatiotesti, jonka tulokset ovat negatiiviset ja joka suoritettiin keräyksen jälkeen aikaisintaan 21 päivän kuluttua otetusta verinäytteestä, tai taudinaiheuttajan tunnistustesti määrittämiseksi diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti teurastuspäivänä otetusta verinäytteestä ⁽¹⁾.

1.7 Vietäväksi tarkoitettujen alkoiden tuotettiin koeputkihedelmytyksen (*in vitro*) avulla käyttäen siemennestettä, joka tulee keinosiemennysasemalta tai siemennesteen varastointikeskuksesta, joka sijaitsee Euroopan yhteisön jäsenvaltiossa tai kolmannessa maassa ja joka on hyväksytty direktiivin 88/407/ETY 5 artiklan 1 kohdan tai 9 artiklan 1 kohdan mukaisesti ⁽⁵⁾.

Huom.

⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.

⁽²⁾ [I osa, l.28 kohta];

Tunnistusmerkki: Luovuttajanaaraiden tunnistus ja keräyspäivä.

Luokka: alkion *zona pellucida* -ketto a) on läpäisty vai b) ei ole läpäisty.

⁽³⁾ Ks. kyseistä viejämaata koskevat huomautukset päätöksen 2006/168/EY liitteestä I.

⁽⁴⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

⁽⁵⁾ EY:n lainsäädännön mukaisesti hyväksytyt keinosiemennysasemat ja siemennesteen varastointikeskukset on lueteltu komission www-sivustolla http://europa.eu.int/comm/food/index_fi.htm.

HUOM. Tämä todistus

a) on laadittava ainakin yhdellä määräjäsenvaltion virallisella kielellä ja sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka kautta alkio tulevat yhteisön alueelle;

b) on osoitettava ainoastaan yhdelle vastaanottajalle;

c) seuraa alkoiden mukana alkuperäiskappaleena.

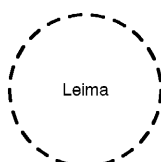
Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:



LIITE IV

Naudansukuisten kotieläinten koeputkihedelmöitetyt (in vitro) alkio, jotka on tuotettu käyttäen viejamaan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymältä keinosiemennysasemalta tai siemennesteen varastointikeskuksesta saatua siemennestettä

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten	
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1. Lähettäjä ☐ Nimi Osoite Postinro		I.2. I.2.a. Paikallinen viitenumero
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro		I.6.
	I.7. Alkuperämaa ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue Koodi	I.9. Määränpäämaa ISO-koodi I.10. Määränpääalue Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka Alkionkeräysryhmä ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite		I.12. Määräpaikka Tila ☐ Alkionkeräysryhmä ☐ Hyväksytyt laitokset ☐ Nimi Hyväksyntänumero Osoite Postinro
	I.13.		I.14. Arvioitu saapumispäivä ja -aika
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone ☐ Laiva ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo ☐ Muu ☐ Tunnistetiedot: Asiakirjaviitteet		I.16. I.17.
	I.18. Tavarahan kuvaus		I.19. Nimikenumero (CN-koodi)
			I.20. Lukumäärä/paino
I.21.		I.22. Pakkausten lukumäärä	
I.23. Sinetin nro ja kontin nro		I.24.	
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Keinollinen lisääntyminen ☐			
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten ☐ Kolmas maa ISO-koodi		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten ☐ Lopullinen tuonti ☐	
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi) Tunnistusmerkintä Luokka			

MAA

Koeputkihedelmöityksellä tuotetut naudan alkioit, joissa on käytetty viejämään hyväksymistä keinosiemennyskeskuksista saatua siemennestettä

Osa II: Todistus	II. Terveystiedot ☐	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b. Paikallinen viitenumero
	Minä allekirjoittanutn (viejämään nimi) valtion virkaeläinlääkäri todistan, että 1.1 edellä määritelty alkiontuotantoryhmä — on hyväksytty direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan I luvun mukaisesti, — on suorittanut edellä kuvattujen alkioiden tuotannon, käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan II luvun mukaisesti, — joutuu vähintään kaksi kertaa vuodessa virkaeläinlääkärin tarkastettavaksi. 1.2 Vietäväksi tarkoitetut alkioit on kerätty viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan 1.2.1 ei ole esiintynyt karjaruttoa alkioiden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana; 1.2.2 1.2.2.1 joko ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioiden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana eikä suu- ja sorkkatautia vastaan ole annettu rokotuksia kyseisenä aikana ⁽¹⁾; 1.2.2.2 tai on esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioiden tuotantoa välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja/tai suu- ja sorkkatautia vastaan on annettu rokotuksia kyseisenä aikana, ja — alkioit on tuotettu ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä, — alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi tuotannon jälkeen, ja — luovuttajanaaraat ovat lähtöisin tilalta, jossa yhtäkään eläintä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautia vastaan keräämistä edeltäneiden 30 päivän aikana eikä yhdelläkään taudille alttiiseen lajiin kuuluvalla eläimellä ole esiintynyt suu- ja sorkkautaudin kliinisiä oireita varhaismunasolujen keräämistä edeltävien 30 päivän aikana ja vähintään 30 päivää sen jälkeen ⁽¹⁾. 1.3 Vietäväksi tarkoitettujen alkioiden tuotantoon käytetyt varhaismunasolut on kerätty luovuttajanaarailta, jotka täyttävät seuraavat vaatimukset: 1.3.1 Luovuttajanaaraiden on täytettävä seuraavat vaatimukset: — niitä on pidetty maassa tai alueella, jossa ei esiinny bluetongue-virusta, vähintään 60 päivää ennen varhaismunasolujen keräystä ja sen aikana ⁽¹⁾, tai 1.3.2 — niitä on pidetty kautena, jona tartuntaa levittäviä <i>Culicoides</i>-lajin hyönteisiä ei esiinny, tai ne on suojattu niiltä vähintään 60 päivää ennen varhaismunasolujen keräystä ja sen aikana, ja alkioit on tuotettu ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä, paitsi jos luovuttajille on tehty serologinen testi bluetongue-virusten ryhmän vasta-aineiden havaitsemiseksi maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti 21–60 päivää keräämisen jälkeen ja jos testistä on saatu negatiivinen tulos ja alkioit ovat olleet varastoituina vähintään 30 päivää ⁽¹⁾, tai 1.3.3 — niille on tehty serologinen testi bluetongue-virusten ryhmän vasta-aineiden havaitsemiseksi maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti 21–60 päivää keräämisen jälkeen, testistä on saatu negatiivinen tulos ja alkioit ovat olleet varastoituina vähintään 30 päivää ⁽¹⁾, tai 1.3.4 — niille on tehty taudinaiheuttajan tunnistustesti maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti verinäytteestä, joka on otettu keräyspäivänä tai teurastuspäivänä, ja testistä on saatu negatiivinen tulos; jälkimmäisessä tapauksessa alkioit on täytynyt tuottaa ilman alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä ⁽¹⁾.		

1.4

1.4.1 Kymmenen kilometrin säteellä tiloista, joilla vietäväksi tarkoitettujen alkioden tuotantoon käytetyt varhaismunasolut kerättiin ja käsiteltiin, ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapausta varhaismunasolujen keräämistä välittömästi edeltävien 30 päivän aikana, ja niiden alkioden tapauksessa, joista on myönnetty 11.2.2.2 kohdan nojalla todistus, keräämistä seuraavien 30 päivän aikana.

1.4.2 Vietäväksi tarkoitetut alkiot olivat keräyshetkestä sitä seuraaviin 30 päivään asti koko ajan varastoituna hyväksytyissä tiloissa, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, vesicular stomatis -taudin tai Rift Valley -kuumeen tapausta.

1.5 Vietäväksi tarkoitettujen alkioden tuotantoon käytettyjen varhaismunasolujen luovuttajat

1.5.1 olivat varhaismunasolujen keräystä välittömästi edeltävien 30 päivän aikana tiloilla, joista kymmenen kilometrin säteellä ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitoottisen verenvuototaudin, tarttuvan vesicular stomatis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapausta;

1.5.2 eivät keräyspäivänä osoittaneet minkäänlaisia kliinisiä taudin oireita;

1.5.3 olivat keräystä välittömästi edeltäneet kuusi kuukautta viejään alueella enintään kahdessa laumassa, joissa

- virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt tuberkuloosia kyseisenä aikana,
- virallisten tietojen mukaan ei esiintynyt luomistautia kyseisenä aikana,
- ei esiintynyt naudan tarttuvaa leukoosia tai joissa yhdelläkään eläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta leukoosista kolmen edellisen vuoden aikana,
- yhdelläkään nautaeläimellä ei ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta rinotrakeiitista / pustulaarisesta vulvovaginiitista 12 edellisen kuukauden aikana.

1.6 Vietäväksi tarkoitettujen alkioden on täytettävä seuraavat lisäedellytykset ⁽³⁾:

1.6.1 joko vietäväksi tarkoitetut alkiot tuotettiin viejäänmaassa, jossa virallisten tietojen mukaan ei esiinny Akabane-tautia ⁽¹⁾,

1.6.2 tai vietäväksi tarkoitetut alkiot tuotettiin viejäänmaassa, jossa virallisten tietojen mukaan esiintyy Akabane-tautia ⁽¹⁾, ja

- alkiot on tuotettu ilman alkion *zona pellucida* -keton läpäisyä,
- alkioita on varastoitua hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi tuotannon jälkeen, ja
- alkioden tuotantoon käytettyjen varhaismunasolujen luovuttajille on tehty Akabane-taudin varalta seroneutralisaatiotesti, jonka tulokset ovat negatiiviset ja joka suoritettiin keräyksen jälkeen aikaisintaan 21 päivän kuluttua otetusta verinäytteestä, tai taudinaiheuttajan tunnistustesti maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän käsikirjan (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) mukaisesti teurastuspäivänä otetusta verinäytteestä ⁽¹⁾.

1.7 Vietäväksi tarkoitetut alkiot on tuotettu koeputkijedelmöityksellä (*in vitro*) käyttäen siemennestettä, joka on tuotettu keinosiemennysasemalla tai siemennesteen varastointikeskuksessa, jonka komission päätöksen 2004/639/EY ⁽⁵⁾ liitteessä I luetellun kolmannen maan toimivaltainen viranomais tai Euroopan yhteisön jäsenvaltion toimivaltainen viranomais on hyväksynyt siemennesteen keräystä, käsittelyä ja varastointia varten.

Huom.

⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.

⁽²⁾ [I osa, 1.28 kohta];

Tunnistusmerkki: Luovuttajanaaraiden tunnistus ja keräyspäivä.

Luokka: alkion *zona pellucida* -ketto a) on läpäisty vai b) ei ole läpäisty.

⁽³⁾ Ks. kyseistä viejäänmaata koskevat huomautukset päätöksen 2006/168/EY liitteestä I.

⁽⁴⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

⁽⁵⁾ EUVL L 292, 15.9.2004, s. 21.

HUOM. Tämä todistus

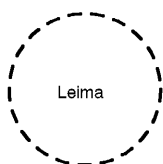
- a) on laadittava ainakin yhdellä määräjäsenvaltion virallisella kielellä ja sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka kautta alkiot tulevat yhteisön alueelle;
- b) on osoitettava ainoastaan yhdelle vastaanottajalle;
- c) seuraa alkioden mukana alkuperäiskappaleena.

Tiedoksi: Tässä todistuksessa vahvistetuin edellytykset maahantuoduilla alkoilla ei neuvoston direktiivin 89/556/ETY 3 artiklan a alakohdan mukaisesti saa käydä kauppaa yhteisön sisällä.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Päiväys:



Pätevyys ja virka-asema:

Allekirjoitus:

LITE V

ELÄINLÄÄKÄRINTODISTUS ENNEN 1. TAMMIKUUTA 2006 TUONTIA VARTEN KERÄTYT TAI TUOTETUT
NAUDANSUKUISTEN KOTIELÄINTEN ALKIOT

[illegible]

D. TERVEYTTÄ KOSKEVAT TIEDOT

11. Minä allekirjoittanutn valtion virkaeläinlääkäri
(viejämaan nimi)

todistan, että

11.1 edellä määritelty alkionkeräys- ⁽¹⁾/alkiontuotantoryhmä ⁽¹⁾

- on hyväksytty neuvoston direktiivin 89/556/ETY ⁽³⁾ liitteessä A olevan I luvun mukaisesti,
- on suorittanut edellä kuvattujen alkioden keräyksen, käsittelyn, tuotannon ⁽¹⁾ sekä varastoinnin ja kuljetuksen direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan II luvun mukaisesti,
- joutuu vähintään kaksi kertaa vuodessa virkaeläinlääkärin tarkastettavaksi.

11.2 Vietäväksi tarkoitetut alkiot on kerätty ⁽¹⁾ tai tuotettu ⁽¹⁾ viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan

11.2.1 ei ole esiintynyt karjaruttoa alkioden keräystä ⁽¹⁾ tai tuotantoa ⁽¹⁾ välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana;

11.2.2

11.2.2.1 joko ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioden keräystä ⁽¹⁾ tai tuotantoa ⁽¹⁾ välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana eikä suu- ja sorkkatautia vastaan ole rokotettu tänä ajanjaksona ⁽¹⁾;

tai

11.2.2.2 on esiintynyt suu- ja sorkkatautia alkioden keräystä ⁽¹⁾ tai tuotantoa ⁽¹⁾ välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja/tai suu- ja sorkkatautia vastaan on rokotettu tänä ajanjaksona, ja

- alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräyksen jälkeen, ja
- luovuttajanaaraat ja munasarjojen, varhaismunasolujen sekä muiden alkion tuotannossa käytettyjen kudosten luovuttajat ovat lähtöisin tilalta, jossa yhdelläkään eläimellä ei ole esiintynyt suu- ja sorkkataudin kliinisiä oireita eikä yhtäkään eläintä ole rokotettu suu- ja sorkkatautia vastaan keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana ⁽¹⁾;

11.2.3

11.2.3.1 joko ei ole esiintynyt bluetongue-tautia eikä epitsoottista verenvuototautia (EHD) vietäväksi tarkoitettujen alkioden keräystä ⁽¹⁾ tai tuotantoa ⁽¹⁾ välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana eikä näitä tauteja vastaan ole rokotettu kyseisenä ajanjaksona ⁽¹⁾;

tai

11.2.3.2 on esiintynyt bluetongue-tautia tai epitsoottista verenvuototautia (EHD) vietäväksi tarkoitettujen alkioden keräystä ⁽¹⁾ tai tuotantoa ⁽¹⁾ välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja/tai näitä tauteja vastaan on rokotettu kyseisenä ajanjaksona, ja

- alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräyksen jälkeen, ja
- luovuttajanaaraiden ja munasarjojen, varhaismunasolujen sekä muiden alkion tuotannossa käytettyjen kudosten luovuttajien tulokset olivat negatiiviset epitsoottisen verenvuototaudin vasta-aineiden tutkimiseen käytettävissä immunodiffuusio-testissä agargeelillä ja seroneutralisaatiotestissä, jotka suoritettiin keräyksen jälkeen aikaisintaan 21 päivän kuluttua otetuista verinäytteistä ⁽¹⁾.

11.3

11.3.1 Tilat, joissa vietäviksi tarkoitetut alkiot tai munasarjat, varhaismunasolut ja muut alkioden tuotantoon tarkoitetut kudokset kerättiin ja käsiteltiin, sijaitsivat keräyshetkellä halkaisijaltaan 20 kilometrin suuruisen alueen keskustassa, jolla ei virallisten tietojen mukaan ollut esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitsoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatitis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapauksia keräystä välittömästi edeltäneiden 30 päivän aikana, ja niiden alkioden tapauksessa, joista on myönnetty todistukset edellä esitettyjen 11.2.2.2 ja 11.2.3.2 kohdan nojalla, keräystä seuraavien 30 päivän aikana.

11.3.2 Vietäväksi tarkoitettujen alkioden keräys- tai tuotantohetken ja lähetysketken välillä alkioita on jatkuvasti varastoitu hyväksytyissä tiloissa, jotka sijaitsivat halkaisijaltaan 20 kilometrin suuruisen alueen keskustassa, jolla ei virallisten tietojen mukaan esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, tarttuvan vesicular stomatitis -taudin tai Rift Valley -kuumeen tapauksia.

11.4 Luovuttajanaaraat ja munasarjojen, varhaismunasolujen tai muiden alkion tuotantoon tarkoitettujen kudosten luovuttajat

11.4.1 olivat vietäväksi tarkoitettujen alkioden keräystä välittömästi edeltäneiden 30 päivän aikana tiloilla, jotka sijaitsivat halkaisijaltaan 20 kilometrin suuruisen alueen keskustassa, jolla ei virallisten tietojen mukaan kyseisenä ajanjaksona esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, bluetongue-taudin, epitoottisen verenvuototaudin, vesicular stomatitis -taudin, Rift Valley -kuumeen tai tarttuvan naudan keuhkoruton tapausta;

11.4.2 eivät keräyspäivänä osoittaneet minkäänlaisia taudin kliinisiä oireita;

11.4.3 olivat olleet keräystä välittömästi edeltäneet kuusi kuukautta viejämään alueella enintään kahdessa laumassa, joissa

- virallisten tietojen mukaan ei ole esiintynyt tuberkuloosia,
- virallisten tietojen mukaan ei ole esiintynyt luomistautia,
- ei ole esiintynyt naudan tarttuvaa leukoosia tai joissa yhdelläkään eläimellä ei ole ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta leukoosista kolmen edellisen vuoden aikana,
- yhdelläkään nautaeläimellä ei ole ilmennyt kliinisiä oireita naudan tarttuvasta rinotrakeiitista / pustulaarisesta vulvovaginiitista 12 edellisen kuukauden aikana.

11.5 Alkiot täyttävät seuraavat lisäedellytykset ⁽⁴⁾:

11.5.1 vietäväksi tarkoitetut alkiot on joko kerätty ⁽¹⁾ tai tuotettu ⁽¹⁾ viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan ei esiinny Akabane-tautia ⁽¹⁾ tai

11.5.2 vietäväksi tarkoitetut alkiot on kerätty ⁽¹⁾ tai tuotettu ⁽¹⁾ viejämaassa, jossa virallisten tietojen mukaan esiintyy Akabane-tautia, ja

- alkioita on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräyksen jälkeen, ja
- luovuttajanaaraiden ja munasarjojen, varhaismunasolujen sekä muiden alkion tuotannossa käytettyjen kudosten luovuttajien tulokset olivat negatiiviset Akabane-taudin tutkimiseen käytetyssä seroneutralisaatiokokeessa, joka suoritettiin keräyksen jälkeen aikaisintaan 21 päivän kuluttua otetusta verinäytteestä ⁽¹⁾.

11.6 Vietäväksi tarkoitetut alkiot on tuotettu keinosiemennyksen tai koeputkihedelmöityksen (*in vitro*) avulla käyttäen toimivaltaisen viranomaisen siemennesteen keräämiseen, käsittelyyn ja varastointiin hyväksymällä keinosiemennysasemalla pidettävästä luovuttajaeläimestä saatua siemennestettä tai Euroopan yhteisöstä tuotua siemennestettä.

E. VOIMASSAOLO

12. Paikka ja päiväys	13. Virkaeläinlääkäriin nimi ja virka-asema	14. Virkaeläinlääkäriin leima ja allekirjoitus ⁽⁵⁾
-----------------------	---	---

Ohjeet:

⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.

⁽²⁾ Luovuttajanaaraiden tunnistetiedot ja keräyspäivä.

⁽³⁾ EYVL L 302, 19.10.1989, s. 1.

⁽⁴⁾ Ks. kyseistä viejämaata koskevat huomautukset päätöksen 2006/168/EY (EUVL L 57, 28.2.2006, s. 19) liitteestä I.

⁽⁵⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

Huomautus: Tämä todistus

- a) on laadittava ainakin yhdellä määräjäsenvaltion virallisella kielellä ja sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka kautta alkiot tulevat yhteisön alueelle;
- b) on osoitettava ainoastaan yhdelle vastaanottajalle;
- c) seuraa alkioden mukana alkuperäiskappaleena;
- d) ei saa olla käytössä päätöksen 2006/168/EY 4 artiklassa mainitun päivämäärän jälkeen.

Tiedoksi: Tässä todistuksessa vahvistetuin edellytyksin maahantuoduilla alkioilla ei neuvoston direktiivin 89/556/ETY 3 artiklan a alakohdan mukaisesti saa käydä kauppaa yhteisön sisällä.