

РЕШЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА КОМИСИЯТА

от 19 юни 2013 година

за изменение на приложения II, III и IV към Решение 2006/168/ЕО по отношение на определени изисквания във връзка с ветеринарното сертифициране при внос в Съюза на ембриони от едър рогат добитък

(нотифицирано под номер С(2013) 3704)

(текст от значение за ЕИП)

(2013/309/ЕС)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Директива 89/556/ЕИО на Съвета от 25 септември 1989 г. относно ветеринарно-санитарните условия, регулиращи търговията в рамките на Общността и вноса от трети страни на ембриони от домашни животни от рода на едрия рогат добитък⁽¹⁾, и по-специално член 9, параграф 1, първа алинея, буква б) от нея,

като има предвид, че:

- (1) В приложение I към Решение 2006/168/ЕО на Комисията от 4 януари 2006 г. за установяване на изисквания за здравно и ветеринарно сертифициране при внос в Общността на ембриони от едър рогат добитък и за отмяна на Решение 2005/217/ЕО⁽²⁾ е поместен списък на трети страни, от които държавите членки разрешават вноса на ембриони от домашни животни от рода на едрия рогат добитък („ембрионите“). В решението са определени и допълнителните гаранции, които трябва да бъдат предоставени от определени трети страни, посочени в същото приложение, по отношение на конкретни болести по животните.
- (2) В Решение 2006/168/ЕО се предвижда също така, че държавите членки разрешават вноса на ембриони, които отговарят на ветеринарно-санитарните изисквания, определени в образците на ветеринарни сертификати, установени в приложения II, III и IV към същото решение.
- (3) Израел е включен в списъка в приложение I към Решение 2006/168/ЕО като страна, от която е разрешен вносът в Съюза на получени *in vivo* или произведени *in vitro* ембриони от едър рогат добитък. През последните години обаче не е регистриран никакъв внос в Съюза.
- (4) През ноември 2012 г. Израел уведоми Световната организация за здравеопазване на животните (ОИЕ) за първите случаи на заразен нодуларен дерматит при млечните крави. През март 2013 г. Израел докладва пред ОИЕ, че заболяването продължава да се разпространява в посока на юг и на запад от първоначалното огнище и че засяга все повече и повече млечни стада.
- (5) Заразният нодуларен дерматит е вирусно заболяване, включено в списъка с болести, чието обявяване е задължително, в приложение I към Директива 92/119/ЕИО на Съвета от 17 декември 1992 г. за въвеждане на общи мерки на Общността за борба с някои болести по

животните и на специфични мерки относно везикулозната болест по свинете⁽³⁾. Заразен нодуларен дерматит към настоящия момент в Съюза няма.

- (6) В съответствие с член 4.7.14 от Здравния кодекс на ОИЕ за сухоземните животни заразният нодуларен дерматит е включен в категория 4, в която са изброени болести или патогенни агенти, във връзка с които има направени проучвания, според които е възможно рискът от предаване на болестта чрез трансфер на ембриони да не е пренебрежимо малък, дори ако ембрионите са манипулирани правилно между събирането и трансфера съгласно Наръчника на Международното дружество за трансфер на ембриони. Законодателството на Съюза по отношение на търговията и вноса от трети страни на ембриони от едър рогат добитък е в съответствие с този наръчник.
- (7) Член 11.12.10 от Здравния кодекс на ОИЕ за сухоземните животни съдържа препоръки по отношение на вноса на ембриони и овоцити на животни от рода на едрия рогат добитък от страни, които се считат за засегнати от болестта заразен нодуларен дерматит.
- (8) Понастоящем няма установени изисквания по отношение на заразния нодуларен дерматит в образците на ветеринарни сертификати, установени в приложения II, III и IV към Решение 2006/168/ЕО. Поради това съществува риск от навлизане на тази болест в Съюза чрез внасяните ембриони от трети страни, засегнати от заразния нодуларен дерматит.
- (9) Поради гореизложеното е целесъобразно, в съответствие с препоръките, установени в Здравния кодекс на ОИЕ за сухоземните животни, ветеринарно-санитарните изисквания, свързани с болестта заразен нодуларен дерматит, да бъдат включени в образците на ветеринарни сертификати, установени в приложения II, III и IV към Решение 2006/168/ЕО.
- (10) Поради това приложения II, III и IV към Директива 2006/168/ЕО следва да бъдат съответно изменени.
- (11) За да се избегнат смущения в нормалния ход на търговията, следва да бъде разрешено за преходен период и при определени условия да се използват ветеринарно-санитарните сертификати, издадени в съответствие с Решение 2006/168/ЕО във вида му отпреди изменението, въведени с настоящото решение.
- (12) Мерките, предвидени в настоящото решение, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

(1) ОВ L 302, 19.10.1989 г., стр. 1.

(2) ОВ L 57, 28.2.2006 г., стр. 19.

(3) ОВ L 62, 15.3.1993 г., стр. 69.

ПРИЕ НАСТОЯЩОТО РЕШЕНИЕ:

Член 1

Приложения II, III и IV към Решение 2006/168/ЕО се заменят с текста на приложението към настоящото решение.

Член 2

В рамките на преходен период до 1 септември 2013 г. държавите членки могат да продължат да разрешават вноса от трети страни на пратки, съдържащи ембриони от домашни животни от рода на едрия рогат добитък, придружени от ветеринарен сертификат по образец, който е издаден не по-късно от 31 юли 2013 г. в съответствие с образците, установени в приложения II, III и IV към Решение 2006/168/ЕО във вида му отпреди измененията, въведени с настоящото решение.

Член 3

Настоящото решение се прилага от 1 август 2013 г.

Член 4

Адресати на настоящото решение са държавите членки.

Съставено в Брюксел на 19 юни 2013 година.

За Комисията
Tonio BORG
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

„ПРИЛОЖЕНИЕ II

Образец на ветеринарен сертификат за внос на ембриони, получени *in vivo* от домашни животни от рода на едрия рогат добитък и събрани в съответствие с директива 89/556/ЕИО на Съвета

СТРАНА

Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел.		I.2. Референтен номер на сертификата		I.2.a.			
			I.3. Централен компетентен орган					
			I.4. Местен компетентен орган					
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код			
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване					
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Жп вагон <input type="checkbox"/> Сухопътен транспорт <input type="checkbox"/> Други <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка				I.16. Входящ ГИВП в ЕС		I.17.	
	I.18. Описание на стоката		I.19. Код на стоката (код по ХС) 05 11 99 85				I.20. Количество	
	I.21.						I.22. Брой пакети	
I.23. Номер на пломбата/контейнера						I.24.		
I.25. Стоките са сертифицирани за: Изкуствено възпроизводство <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>						
I.28. Идентификация на стоките								
Вид (научно наименование)	Порода	Категория	Идентификация на донора	Дата на събиране	Дата на замразяване	Номер на одобрението на екипа	Количество	

СТРАНА		Ембриони от животни от рода на едрия рогат добитък, получени <i>in vivo</i>	
	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация	Az, долуподписаният официален ветеринарен лекар от, удостоверявам, че: (страна износител) ⁽²⁾		
	II.1.	Ембрионите за износ:	
	II.1.1.	са събрани в страната износител, която по официални данни:	
		II.1.1.1. е била свободна от чума по говедата през 12-те месеца непосредствено преди събирането им;	
	(¹) или	II.1.1.2. е била свободна от шап и заразен нодуларен дерматит през 12-те месеца непосредствено преди събирането им и в нея не е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период.]	
	(¹) или	II.1.1.2. не е била свободна от шап или заразен нодуларен дерматит през 12-те месеца непосредствено преди събирането им или в нея е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период, и	
		— при ембрионите няма проникване през <i>zona pellucida</i> ,	
		— ембрионите са съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след събирането им,	
		— женските донори произхождат от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на ембрионите и нито едно животно от възприемчиви видове не е показало клинични признаци на шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на ембрионите и най-малко 30 дни след това.]	
	II.1.2.	са събрани от екип за събиране на ембриони ⁽³⁾ , който:	
		— е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО;	
		— е извършил събирането, обработката, съхранението и транспорта на ембрионите в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО;	
		— е инспектиран от официален ветеринарен лекар най-малко два пъти годишно.	
II.1.3.	са събрани и обработени в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни непосредствено преди събирането на ембрионите и до изпращането им за Съюза при пресни ембриони, или през 30-те дни след събирането при ембриони, подлежащи на задължително съхранение в продължение най-малко на 30 дни в съответствие с точка II.1.1.2.		
II.1.4.	от момента на събирането им до 30 дни след това или — при пресни ембриони — до деня на тяхното изпращане за Съюза, са съхранявани в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит.		
II.1.5.	са събрани от женски донори, които:		
	II.1.5.1. през 30-те дни непосредствено преди събирането са се намирали в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит;		
	II.1.5.2. не са показали клинични признаци на заболяване в деня на събирането;		
	II.1.5.3. през шестте месеца непосредствено преди събирането са били на територията на страната износител в не повече от две стада:		
	— които по официални данни са били свободни от туберкулоза през този период,		
	— които по официални данни са били свободни от бруцелоза през този период,		
	— които са били свободни от ензоотична левкоза по говедата или в които нито едно животно от рода на едрия рогат добитък не е показало клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години,		
	— в които нито едно животно от рода на едрия рогат добитък не е показало клинични признаци на инфекциозен ринотрахеит/инфекциозен пустилозен вулвовагинит по говедата през предходните 12 месеца.		
II.1.6.	Ембрионите за износ са заченати чрез изкуствено осеменяване със сперма, получена от центрове за събиране или съхраняване на сперма, които са одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета страна или част от нея, включена в списъка в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС ⁽⁴⁾ , или от компетентния орган на държава членка.		

СТРАНА		Ембриони от животни от рода на едрия рогат добитък, получени <i>in vivo</i>	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Забележки			
Част I:			
Клетка I.6: <i>Лице, отговарящо за товара в ЕС:</i> клетката се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.			
Клетка I.11: <i>Мястото на произход</i> трябва да съответства на екипа за събиране на ембриони, който е изпратил ембрионите за Съюза и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Клетка I.22: <i>Броят на опаковките</i> трябва да съответства на броя на контейнерите.			
Клетка I.23: Посочват се идентификацията на контейнера и номерът на пломбата.			
Клетка I.26: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.			
Клетка I.27: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.			
Клетка I.28: <i>Вид:</i> избира се между „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ или „ <i>Bubalus bubalis</i> “ според случая. <i>Категория:</i> избира се „ембриони, получени <i>in vivo</i> “. <i>Идентификацията на донора</i> трябва да съответства на официалната идентификация на животното. <i>Датата на събиране</i> трябва да бъде посочена в следния формат: дд.мм.гггг. <i>Номер на одобрението на екипа:</i> трябва да съответства на екипа за събиране на ембриони, който е събрал, обработил и съхранявал ембрионите и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Част II:			
(1) Ненужното се зачерква.			
(2) Само третите страни, изброени в приложение I към Решение 2006/168/ЕО.			
(3) Само екипи за събиране на ембриони, включени в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
(4) ОВ L 247, 24.9.2011 г., стр. 32.			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			
Официален ветеринарен лекар			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			

ПРИЛОЖЕНИЕ III

Образец на ветеринарен сертификат за внос на ембриони, произведени *in vitro* от домашни животни от рода на едрия рогат добитък и заченати със сперма, отговаряща на изискванията на директива 88/407/ЕИО на Съвета

СТРАНА

Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел.		I.2. Референтен номер на сертификата		I.2.a.			
			I.3. Централен компетентен орган					
			I.4. Местен компетентен орган					
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код			
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване					
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Жп вагон <input type="checkbox"/> Сухопътен транспорт <input type="checkbox"/> Други <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка		I.16. Входящ ГИВП в ЕС				I.17.	
	I.18. Описание на стоката				I.19. Код на стоката (код по ХС) 05 11 99 85		I.20. Количество	
	I.21.				I.22. Брой пакети			
I.23. Номер на пломбата/контейнера				I.24.				
I.25. Стоките са сертифицирани за: Изкуствено възпроизводство <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>					
I.28. Идентификация на стоките								
Видове (научно наименование)	Порода	Категория	Идентификация на женския донор	Идентификация на мъжкия донор	Дата на замразяване	Номер на одобрението на екипа	Количество	

СТРАНА		Ембриони от животни от рода на едрия рогат добитък, произведени <i>in vitro</i>		
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.	
Част II: Сертификация	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от , удостоверявам, че:			
	II.1.	Ембрионите за износ:		
	II.1.1.	са произведени в страната износител, която по официални данни:		
	II.1.1.1.	е била свободна от чума по говедата през 12-те месеца непосредствено преди производството им;		
	(1) или	[II.1.1.2.	е била свободна от шап и заразен нодуларен дерматит през 12-те месеца непосредствено преди производството им и в нея не е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период.]	
	(1) или	[II.1.1.2.	не е била свободна от шап или заразен нодуларен дерматит през 12-те месеца непосредствено преди производството им или в нея е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период, и	
	— ембрионите са произведени без проникване на <i>zona pellucida</i> ,			
	— ембрионите са съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след производството им,			
	— женските донори произхождат от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на ембрионите и нито едно животно от възприемчиви видове не е показало клинични признаци на шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на овоцитите и най-малко 30 дни след това.]			
	II.1.2.	са произведени от екип за производство на ембриони (3), който:		
— е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,				
— е извършил производството, обработката, съхранението и транспорта в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,				
— е инспектиран от официален ветеринарен лекар най-малко два пъти годишно.				
II.2.	Овоцитите, използвани за производството на ембрионите за износ, са събрани в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни непосредствено преди събирането на ембрионите и до изпращането им за Съюза при пресни ембриони, или през 30-те дни след събирането при ембриони, подлежащи на задължително съхранение в продължение най-малко на 30 дни в съответствие с точка II.1.1.2.			
II.3.	От момента на събирането на овоцитите до 30 дни след това, или при пресни ембриони — до деня на тяхното изпращане, ембрионите за износ са съхранявани в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит.			
II.4.	Донорите на овоцити, използвани за производството на ембриони за износ:			
II.4.1.	през 30-те дни непосредствено преди събирането на овоцитите са се намирали в помещения, разположени в участък, около който в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит;			
II.4.2.	не са показали клинични признаци на заболяване в деня на събирането;			
II.4.3.	през шестте месеца непосредствено преди събирането са били на територията на страната износител в не повече от две стада:			
— които по официални данни са били свободни от туберкулоза през този период,				
— които по официални данни са били свободни от бруцелоза през този период,				
— които са били свободни от ензоотична левкоза по говедата или в които нито едно животно от рода на едрия рогат добитък не е показало клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години,				
— в които нито едно животно от рода на едрия рогат добитък не е показало клинични признаци на инфекциозен ринотрахеит/инфекциозен пустулозен вулвовагинит по говедата през предходните 12 месеца;				
(1) или	[II.4.4.	са били държани в страна или зона, свободна от вируса на син език, най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите.]		

Ембриони от животни от рода на едрия рогат добитък, произведени *in vitro*

СТРАНА

II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
(1) или	[II.4.4. са били държани по време на период на сезонно отсъствие на вируса или са били защитени от вектора в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите, а ембрионите са произведени без проникване през <i>zona pellucida</i> , освен ако донорите са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела на групата вируси на син език, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21-вия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]		
(1) или	[II.4.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21-вия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]		
(1) или	[II.4.4. са били подложени с отрицателен резултат на изследване за наличие на агенти, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни върху кръвна проба, взета в деня на събирането или в деня на клането, като в този случай ембрионите са били произведени без проникване през <i>zona pellucida</i> .]		
II.5.	Ембрионите за износ са заченати чрез оплождане <i>in vitro</i> със сперма, получена от центрове за събиране или съхранение на сперма ⁽⁴⁾ , които са:		
(1) или	[II.5.1. одобрени в съответствие с член 5, параграф 1 от Директива 88/407/ЕИО, разположени са в държава членка на Европейския съюз и спермата отговаря на изискванията на Директива 88/407/ЕИО.]		
(1) или	[II.5.1. одобрени в съответствие с член 9, параграф 1 от Директива 88/407/ЕИО, разположени са в трета страна или част от нея, включена в списъците в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС, и спермата отговаря на изискванията, установени в част 1, раздел А от приложение II към посоченото решение.]		
Забележки			
Част I:			
Клетка I.6.: Лице, отговарящо за товара в ЕС: клетката се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.			
Клетка I.11.: Мястото на произход трябва да съответства на екипа за производство на ембриони, който е изпратил ембрионите за Съюза и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Клетка I.22.: Броят на опаковките трябва да съответства на броя на контейнерите.			
Клетка I.23.: Посочват се идентификацията на контейнера и номерът на пломбата.			
Клетка I.26.: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.			
Клетка I.27.: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.			
Клетка I.28.: Вид: избира се между „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ или „ <i>Bubalus bubalis</i> “ според случая.			
Категория: избира се „ембриони, произведени <i>in vitro</i> “.			
Идентификацията на женския донор трябва да съответства на официалната идентификация на животното.			
Идентификацията на мъжкия донор трябва да съответства на официалната идентификация на животното.			
Датата на замразяване се посочва в следния формат: дд.мм.гггг.			
Номер на одобрението на екипа: трябва да съответства на екипа за производство на ембриони, който е произвел, обработил и съхранявал ембрионите и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Част II:			
(1) Ненужното се зачерква.			
(2) Само третите страни, изброени в приложение I към Решение 2006/168/ЕО.			
(3) Само екипи за производство на ембриони, включени в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
(4) Само центрове за събиране на сперма, включени в списъците по член 5, параграф 2 и член 9, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm ; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			

СТРАНА		Ембриони от животни от рода на едрия рогат добитък, произведени <i>in vitro</i>	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
Официален ветеринарен лекар			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			

ПРИЛОЖЕНИЕ IV

Образец на ветеринарен сертификат за внос на ембриони, произведени *in vitro* от домашни животни от рода на едрия рогат добитък и заченати със сперма от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на страната износител

СТРАНА

Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел.			I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.			
				I.3. Централен компетентен орган				
				I.4. Местен компетентен орган				
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.			I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване				
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Жп вагон <input type="checkbox"/> Сухопътен транспорт <input type="checkbox"/> Други <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка			I.16. Входящ ГИВП в ЕС				
				I.17.				
	I.18. Описание на стоката				I.19. Код на стоката (код по ХС) 05 11 99 85			
				I.20. Количество				
	I.21.			I.22. Брой пакети				
I.23. Номер на пломбата/контейнера			I.24.					
I.25. Стоките са сертифицирани за: Изкуствено възпроизводство <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>					
I.28. Идентификация на стоките								
Вид (научно наименование)	Порода	Категория	Идентификация на женския донор	Идентификация на мъжкия донор	Дата на замразяване	Номер на одобрението на екипа	Количество	

Ембриони, произведени *in vitro* от животни от рода на едрия рогат добитък със сперма от центрове за сперма, одобрени от страната износител

СТРАНА

Част II: Сертификация	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от , удостоверявам, че: (страна износител) ⁽²⁾</p>		

Ембриони, произведени *in vitro* от животни от рода на едрия рогат добитък със сперма от центрове за сперма, одобрени от страната износител

СТРАНА

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
(1) или [II.4.4. са били държани по време на период на сезонно отсъствие на вируса или са били защитени от вектора в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на ооцитите, а ембрионите са произведени без проникване през <i>zona pellucida</i> , освен ако донорите са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела на групата вируси на син език, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21-вия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]		
(1) или [II.4.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21-вия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]		
(1) или [II.4.4. са били подложени с отрицателен резултат на изследване за наличие на агенти, проведено съгласно Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни върху кръвна проба, взета в деня на събирането или в деня на клането, като в този случай ембрионите са били произведени без проникване през <i>zona pellucida</i> .]		
II.5. Ембрионите за износ са заченати чрез оплождане <i>in vitro</i> със сперма, получена от центрове за събиране или съхранение на сперма, които са одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета страна или част от нея, включена в списъка в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС(4), или от компетентния орган на държава членка.		
<p>Забележки</p> <p>В съответствие с член 3, буква а) от Директива 89/556/ЕИО от търговия в рамките на Съюза са изключени ембрионите, произведени <i>in vitro</i> от животни от рода на едрия рогат добитък и заченати със сперма от центрове за сперма, одобрени от страната износител, внасяни съгласно условията, установени в настоящия сертификат.</p>		
<p>Част I:</p>		
<p>Клетка I.6.: Лице, отговарящо за товара в ЕС: клетката се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p>		
<p>Клетка I.11.: Мястото на произход трябва да съответства на екипа за производство на ембриони, който е изпратил ембрионите за Съюза и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>		
<p>Клетка I.22.: Броят на опаковките трябва да съответства на броя на контейнерите.</p>		
<p>Клетка I.23.: Посочват се идентификацията на контейнера и номерът на пломбата.</p>		
<p>Клетка I.26.: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.</p>		
<p>Клетка I.27.: Попълва се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит или за внос.</p>		
<p>Клетка I.28.: Вид: избира се между „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ или „<i>Bubalus bubalis</i>“ според случая.</p>		
<p>Категория: избира се „ембриони, произведени <i>in vitro</i>“.</p>		
<p>Идентификацията на женския донор трябва да съответства на официалната идентификация на животното.</p>		
<p>Идентификацията на мъжкия донор трябва да съответства на официалната идентификация на животното.</p>		
<p>Датата на замразяване се посочва в следния формат: дд.мм.гггг.</p>		
<p>Номер на одобрението на екипа: трябва да съответства на екипа за производство на ембриони, който е произвел, обработил и съхранявал ембрионите и е включен в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>		
<p>Част II:</p>		
<p>(1) Ненужното се зачерква.</p>		
<p>(2) Само третите страни, изброени в приложение I към Решение 2006/168/ЕО.</p>		
<p>(3) Само екипи за производство на ембриони, включени в списъците по член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>		
<p>(4) Само третите страни, изброени в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС.</p>		
<p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p>		

Ембриони, произведени *in vitro* от животни от рода на едрия рогат добитък със сперма от центрове за сперма, одобрени от страната износител

СТРАНА

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:“</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		