

Dette dokument er et dokumentationsredskab, og institutionerne påtager sig intet ansvar herfor

► **B**

KOMMISSIONENS BESLUTNING

af 4. januar 2006

om fastsættelse af krav vedrørende dyresundhed og udstedelse af veterinærcertifikat ved import af kvægembryoner til Fællesskabet og om ophævelse af beslutning 2005/217/EF

(meddelt under nummer K(2005) 5796)

(EØS-relevant tekst)

(2006/168/EF)

(EUT L 57 af 28.2.2006, s. 19)

Ændret ved:

		Tidende		
		nr.	side	dato
► <u>M1</u>	Kommissionens forordning (EF) nr. 1792/2006 af 23. oktober 2006	L 362	1	20.12.2006
► <u>M2</u>	Kommissionens beslutning 2009/873/EF af 30. november 2009	L 315	22	2.12.2009
► <u>M3</u>	Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2012/414/EU af 17. juli 2012	L 194	12	21.7.2012
► <u>M4</u>	Kommissionens forordning (EU) nr. 519/2013 af 21. februar 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M5</u>	Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2013/309/EU af 19. juni 2013	L 172	32	25.6.2013

Berigtiget ved:

- **C1** Berigtigelse, EUT L 75 af 19.3.2013, s. 38 (2012/414/EU)

**KOMMISSIONENS BESLUTNING****af 4. januar 2006****om fastsættelse af krav vedrørende dyresundhed og udstedelse af veterinærcertifikat ved import af kvægembryoner til Fællesskabet og om ophævelse af beslutning 2005/217/EF***(meddelt under nummer K(2005) 5796)***(EØS-relevant tekst)****(2006/168/EF)**

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det Europæiske Fællesskab,

under henvisning til Rådets direktiv 89/556/EØF af 25. september 1989 om fastsættelse af veterinærpolitimæssige betingelser i forbindelse med handel inden for Fællesskabet med embryoner af tamkvæg samt med indførsel heraf fra tredjelande ⁽¹⁾, særlig artikel 7, stk. 1, og artikel 9, stk. 1, første afsnit, litra b), og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved direktiv 89/556/EØF fastsættes de veterinærpolitimæssige betingelser i forbindelse med handel inden for Fællesskabet med friske og frosne embryoner af tamkvæg samt med indførsel heraf fra tredjelande.
- (2) Direktiv 89/556/EØF bestemmer bl.a., at kvægembryoner kun må sendes fra en medlemsstat til en anden, hvis de er befrugtet ved kunstig insemination eller ved in vitro-befrugtning med sæd fra en donortyr på en tyrestation, der er godkendt af de kompetente myndigheder til at indsamle, behandle og opbevare sæd, eller med sæd, der er indført under overholdelse af Rådets direktiv 88/407/EØF af 14. juni 1988 om fastsættelse af de veterinærpolitimæssige krav i forbindelse med handelen inden for Fællesskabet med tyresæd og indførsel heraf ⁽²⁾.
- (3) I Kommissionens beslutning 92/452/EØF af 30. juli 1992 om opstilling af lister over embryonindsamlingsteam og embryonproduktionssteam, der i tredjelande er godkendt til udførsel af koembryoner til Fællesskabet ⁽³⁾, fastsættes det, at medlemsstaterne kun kan indføre sådanne embryoner fra tredjelande, hvis de er blevet indsamlet, behandlet (herunder in vitro-befrugtning) og opbevaret af embryonindsamlingsteam, som er anført på listen i nævnte beslutning.

⁽¹⁾ EFT L 302 af 19.10.1989, s. 1. Senest ændret ved forordning (EF) nr. 806/2003 (EUT L 122 af 16.5.2003, s. 1).

⁽²⁾ EFT L 194 af 22.7.1988, s. 10. Senest ændret ved Kommissionens beslutning 2004/101/EF (EUT L 30 af 4.2.2004, s. 15).

⁽³⁾ EFT L 250 af 29.8.1992, s. 40. Senest ændret ved beslutning 2005/774/EF (EUT L 291 af 5.11.2005, s. 46).

▼B

- (4) Som følge af handelsproblemer i forbindelse med de nye, strengere krav til tyresæd, der anvendes til befrugtning, i Kommissionens beslutning 92/471/EØF ⁽¹⁾, vedtog Kommissionen beslutning 2005/217/EF af 9. marts 2005 om fastsættelse af dyresundhedsmæssige betingelser og krav om udstedelse af sundhedscertifikat ved indførsel af koembryoner til Fællesskabet ⁽²⁾.
- (5) I henhold til beslutning 2005/217/EF kan der i en overgangsperiode, der udløber den 31. december 2006, importeres kvægembryoner, der er indsamlet eller produceret inden den 1. januar 2006, og som er befrugtet med sæd, der ikke helt opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF, på betingelse af at de pågældende embryoner implanteres i køer og kvier i bestemmelsesmedlemsstaten og ikke gøres til genstand for handel inden for Fællesskabet.
- (6) International Embryo Transfer Society (IETS) har vurderet risikoen for overførsel af visse smitsomme sygdomme via embryoner til recipienter eller afkom som ubetydelig, forudsat at embryonerne håndteres korrekt mellem indsamling og overflytning. Den samme holdning har Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE), når det drejer sig om in vivo-befrugtede embryoner. Af hensyn til dyresundheden bør der dog træffes sikkerhedsforanstaltninger i et tidligere led for så vidt angår sæd, som anvendes til befrugtning, navnlig hvad angår in vitro-producerede embryoner.
- (7) Fællesskabets krav i forbindelse med import af kvægembryoner fremkommet ved naturlig (in vivo) befrugtning og produceret ved in vitro-befrugtning, navnlig hvad angår sæd, der anvendes til befrugtning, bør derfor tilpasses.
- (8) På grundlag af IETS' risikovurdering og i tråd med OIE's anbefalinger bør betingelserne for import af in vivo-befrugtede kvægembryoner forenkles, mens der bør opretholdes strengere dyresundhedsbetingelser for import af in vitro-producerede embryoner, med særlige restriktioner, når zona pellucida er blevet beskadiget ved processen.
- (9) Af hensyn til klarheden i fællesskabslovgivningen bør beslutning 2005/217/EØF ophæves og erstattes med nærværende beslutning.
- (10) For at gøre det muligt for erhvervslivet at tilpasse sig de nye krav, der fastsættes ved denne beslutning, bør der imidlertid fastsættes en overgangsperiode, hvori import til Fællesskabet af embryoner af tamkvæg, der er indsamlet eller produceret inden den 1. januar 2006, på visse betingelser er tilladt i overensstemmelse med kravene i bilag V til denne beslutning.

⁽¹⁾ EFT L 270 af 15.9.1992, s. 27. Senest ændret ved beslutning 2004/786/EF (EUT L 346 af 23.11.2004, s. 32).

⁽²⁾ EUT L 69 af 16.3.2005, s. 41.

▼B

- (11) Foranstaltningerne i denne beslutning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed —

VEDTAGET FØLGENDE BESLUTNING:

▼M2*Artikel 1***Almindelige importbetingelser for embryoner**

Medlemsstaterne tillader import af embryoner af tamkvæg (i det følgende benævnt »embryoner«), der er indsamlet eller produceret i et tredjeland, der er opført i bilag I til nærværende beslutning, af embryonindsamlings- eller embryonproduktionsteam, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i direktiv 89/556/EØF.

▼B*Artikel 2***Import af in vivo-befrugtede embryoner**

Medlemsstaterne tillader import af embryoner, der er fremkommet ved in vivo-befrugtning, og som opfylder de dyresundhedskrav, der er fastlagt i veterinærcertifikatmodellen i bilag II.

*Artikel 3***Import af in vitro-producerede embryoner**

1. Medlemsstaterne tillader import af embryoner, der er produceret ved in vitro-befrugtning med sæd, der opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF, og som opfylder de dyresundhedskrav, der er fastlagt i veterinærcertifikatmodellen i bilag III til denne beslutning.

2. Medlemsstaterne tillader import af embryoner, der er produceret ved in vitro-befrugtning med sæd, der er produceret på godkendte tyrestationer eller opbevaret i sædbanker i tredjelande opført i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/639/EF ⁽¹⁾, og som opfylder de dyresundhedskrav, der er fastlagt i veterinærcertifikatmodellen i bilag IV til denne beslutning, på betingelse af at de pågældende embryoner:

- a) ikke gøres til genstand for handel inden for Fællesskabet
- b) udelukkende implanteres i køer og kvier, der holdes i den bestemmelsesmedlemsstat, der er angivet i veterinærcertifikatet.

*Artikel 4***Overgangsforanstaltninger**

Uanset artikel 2 og 3 tillader medlemsstaterne indtil den 31. december 2006 import fra de i bilag I opførte tredjelande af embryoner, der opfylder:

- a) de dyresundhedskrav, der er fastlagt i veterinærcertifikatmodellen i bilag V

⁽¹⁾ EUT L 292 af 15.9.2004, s. 21.

▼B

b) følgende betingelser:

- i) Embryonerne skal være indsamlet eller produceret inden den 1. januar 2006.
- ii) Embryonerne må kun anvendes til implantering i køer og kvier, der holdes i den bestemmelsesmedlemsstat, der er angivet i veterinærcertifikatet.
- iii) Embryonerne må ikke gøres til genstand for handel inden for Fællesskabet.
- iv) Embryonerne skal ledsages af et sådant certifikat, der er behørigt udfyldt før den 1. januar 2007.

Artikel 5

Ophævelse

Beslutning 2005/217/EF ophæves.

Artikel 6

Anvendelse

Denne beslutning anvendes fra den 1. januar 2006.

Artikel 7

Adressater

Denne beslutning er rettet til medlemsstaterne.

▼ M3

BILAG I

ISO-kode	Tredjeland	Relevant sundhedscertifikat		
AR	Argentina	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
AU	Australien	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
CA	Canada	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
CH	Schweiz (*)	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
▼ <u>M4</u>				
▼ <u>M3</u>				
IL	Kina	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
MK	Den Tidligere Jugoslaviske Republik Makedonien (**)	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
NZ	New Zealand (***)	BILAG II	BILAG III	BILAG IV
US	USA	BILAG II	BILAG III	BILAG IV

(*) Certifikater til brug ved import af in vivo-befrugtede og in vitro-producerede embryoner fra Schweiz er fastlagt i bilag C til direktiv 89/556/EØF med de ændringer, der er angivet i kapitel VI, del B, punkt 2, i appendiks 2 til bilag 11 til aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter som godkendt ved afgørelse 2002/309/EF, Euratom truffet af Rådet og Kommissionen, for så vidt angår aftalen om videnskabeligt og teknologisk samarbejde, den 4. april 2002 om indgåelse af syv aftaler med Det Schweiziske Forbund.

(**) Foreløbig kode, der ikke foregriber landets definitive betegnelse, efter at de forhandlinger, der finder sted for øjeblikket i FN, er afsluttet.

(***) Certifikatet til brug ved import af in vivo-befrugtede embryoner ved import fra New Zealand er fastlagt i bilag IV til Kommissionens beslutning 2003/56/EF af 24. januar 2003 om sundhedscertifikater for import af levende dyr og animalske produkter fra New Zealand (gælder kun for embryoner, der er indsamlet i New Zealand), som er fastlagt i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og New Zealand om sundhedsforanstaltninger i samhandelen med levende dyr og animalske produkter som godkendt ved Rådets afgørelse 97/132/EF.

▼ M5

BILAG II

Standardveterinærcertifikat til brug ved import af in vivo-befrugtede embryoner af tamkvæg indsamlet i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a.				
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.					
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.10. Bestemmelsesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.					
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreferance		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU					
			I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85					
		I.20. Mængde						
I.21.		I.22. Antal kolli						
I.23. Plombenr./containernr.		I.24.						
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/> Tredjeland ISO-kode		I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>						
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Race Kategori Donors identitet Indsamlingsdato Nedfrysningsdato Teamets godkendelsesnr. Mængde								

▼ M5

LAND		In vivo-befrugtede kvægembryoner	
Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr. II.b.
		Undertegnede embedsdyrlæge i bekræfter hermed følgende: (eksportlandets navn) ⁽²⁾	
	II.1.	De til eksport bestemte embryoner:	
	II.1.1.	er indsamlet i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater:	
	II.1.1.1.	har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen	
	(¹) enten	II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen og ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode]	
	(¹) eller	II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen eller har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode, og	
		— embryonerne har ikke undergået en gennembrydning af zona pellucida	
		— embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter indsamlingen	
		— donorkørerne kommer fra bedrifter, hvor intet dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og intet dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 døgn forud for og i mindst 30 døgn efter indsamlingen af embryonerne]	
II.1.2.	er indsamlet af et embryonindsamlingsteam ⁽³⁾ , som:		
	— er godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF		
	— har indsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret embryonerne i henhold til kapitel II i bilag A til direktiv 89/556/EØF		
	— mindst to gange årligt er underkastet inspektion af en embedsdyrlæge		
II.1.3.	er indsamlet og behandlet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og indtil de afsendes til Unionen, hvis det drejer sig om friske embryoner, eller inden for 30 døgn efter indsamlingsdatoen, hvis det drejer sig om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 døgn, jf. punkt II.1.1.2.		
II.1.4.	har fra indsamlingstidspunktet til 30 døgn efter indsamlingen eller, hvis det drejer sig om friske embryoner, til den dag, hvor de afsendes til Unionen, været opbevaret på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease		
II.1.5.	er indsamlet fra donorkøer, som:		
	II.1.5.1. i de sidste 30 døgn forud for indsamlingen var opstaldet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease		
	II.1.5.2. ikke udviste nogen kliniske tegn på sygdom på indsamlingsdagen		
	II.1.5.3. tilbragte de sidste seks måneder forud for indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:		
	— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum		
	— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum		
	— der var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år		
	— hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på rhinotracheitis infectiosa bovis eller vulvovaginitis infectiosa pustulosa bovis i de foregående 12 måneder.		
II.1.6.	De til eksport bestemte embryoner er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt til at indsamle, behandle og/eller opbevare sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i bilag I til Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU ⁽⁴⁾ , eller af den kompetente myndighed i en medlemsstat.		

▼ M5

LAND		In vivo-befrugtede kvægembryoner	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.6: <i>Den person, der har ansvaret for sendingen i EU:</i> Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.			
Rubrik I.11: <i>Oprindelsesstedet</i> skal svare til det godkendte embryonindsamlingsteam, hvorfra embryonerne sendes til Unionen, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Rubrik I.22: <i>Antallet af kolli</i> skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plomberingsnummer skal angives.			
Rubrik I.26: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.			
Rubrik I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.			
Rubrik I.28: <i>Art:</i> Anfør: » <i>Bos taurus</i> «, » <i>Bison bison</i> « eller » <i>Bubalus bubalis</i> « alt efter hvad der er relevant.			
<i>Kategori:</i> Anfør: »in vivo-befrugtede embryoner«.			
<i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation.			
<i>Indsamlingsdato</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå.			
<i>Teamets godkendelsesnummer:</i> skal svare til det embryonindsamlingsteam, som har indsamlet, behandlet og opbevaret embryonerne, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Del II:			
(1) Det ikke relevante overstreges.			
(2) Kun tredjelande opført i bilag I til beslutning 2006/168/EF.			
(3) Kun embryonindsamlingsteam, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
(4) EUT L 247 af 24.9.2011, s. 32.			
— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			
Embedsdyrlæge			
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:			

▼ M5

BILAG III

Standardveterinærcertifikat til brug ved import af in vitro-producerede embryoner af tamkvæg, som er befrugtet med sæd, der er i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF

LAND		Veterinærcertifikat ved import til EU						
Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.			I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.		
				I.3. Central kompetent myndighed				
				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.			I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.				
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesland	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse			I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.				
	I.13. Indladningssted			I.14. Dato for afgang				
	I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreference			I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.				
	I.18. Varebeskrivelse			I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		I.20. Mængde		
	I.21.			I.22. Antal kolli				
	I.23. Plombenr./containernr.			I.24.				
	I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>							
	I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/> Tredjeland ISO-kode			I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Race Kategori Moderdyrets identitet Faderens identitet Nedfrysningsdato Teamets godkendelsesnr. Mængde								

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner	
II. Sundhedsoplysninger		II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge i bekræfter hermed følgende: (eksportlandets navn) ⁽²⁾			
Del II: Attest	II.1. De til eksport bestemte embryoner:		
	II.1.1. er produceret i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater:		
	II.1.1.1. har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder forud for produktionen		
	(¹) enten II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for produktionen og ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode]		
	(¹) eller II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for produktionen eller har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode, og		
	— embryonerne er blevet produceret uden gennembrydning af zona pellucida		
	— embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter produktionen		
	— donorkøerne kommer fra bedrifter, hvor intet dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og intet dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 døgn forud for og i mindst 30 døgn efter indsamlingen af oocytterne]		
	II.1.2. er produceret af et embryonproduktionsteam ⁽³⁾ , som:		
	— er godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF		
— har foretaget produktion, behandling, opbevaring og transport af embryonerne i henhold til kapitel II i bilag A til direktiv 89/556/EØF			
— mindst to gange årligt er underkastet inspektion af en embedsdyrlæge.			
II.2. De oocytter, der blev anvendt til produktionen af de til eksport bestemte embryoner, blev indsamlet og behandlet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og indtil de afsendes til Unionen, hvis det drejer sig om friske embryoner, eller inden for 30 døgn efter indsamlingsdatoen, hvis det drejer sig om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 døgn, jf. punkt II.1.1.2.			
II.3. Fra tidspunktet for indsamling af oocytterne til 30 døgn efter indsamlingen eller, hvis det drejer sig om friske embryoner, til den dag, hvor de afsendes til Unionen, har de til eksport bestemte embryoner været opbevaret på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease.			
II.4. Donorerne af de oocytter, der blev anvendt til produktionen af de til eksport bestemte embryoner:			
II.4.1. var i de sidste 30 døgn forud for indsamlingen af oocytterne opstaldet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley fever, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease			
II.4.2. udviste ikke nogen kliniske tegn på sygdom på indsamlingsdagen			
II.4.3. tilbragte de sidste seks måneder forud for indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:			
— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum			
— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum			
— der var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år			
— hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på rhinotracheitis infectiosa bovis eller vulvovaginitis infectiosa pustulosa bovis i de foregående 12 måneder			
(¹) enten II.4.4. blev holdt i et land eller område, der har været frit for bluetonguevirus, i mindst 60 døgn inden påbegyndelsen af og under indsamlingen af oocytterne]			

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) eller	[II.4.4. blev holdt i en periode, der som følge af årstiden er fri for vektoren, eller beskyttet herimod i mindst 60 døgn forud for og under indsamlingen af oocyterne, og embryonerne blev produceret uden gennembrydning af zona pellucida, medmindre donorerne blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 døgn efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 døgn]		
(¹) eller	[II.4.4. blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 døgn efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 døgn]		
(¹) eller	[II.4.4. blev underkastet en agensidentifikationstest foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev taget på indsamlingsdagen eller slagtedagen, idet embryonerne i sidstnævnte tilfælde er produceret uden gennembrydning af zona pellucida.]		
II.5.	De til eksport bestemte embryoner er befrugtet ved in vitro-befrugtning med sæd fra tyrestationer eller sædbanker (⁴), der:		
(¹) enten	[II.5.1. er godkendt i overensstemmelse med artikel 5, stk.1, i direktiv 88/407/EØF og ligger i en medlemsstat i Den Europæiske Union, og sæden opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF]		
(¹) eller	[II.5.1. er godkendt i overensstemmelse med artikel 9, stk. 1, i direktiv 88/407/EØF og ligger i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i bilag I til gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU, og sæden opfylder kravene i bilag II, del 1, afsnit A, til nævnte afgørelse.]		
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.6: <i>Den person, der har ansvaret for sendingen i EU:</i> Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.			
Rubrik I.11: <i>Oprindelsesstedet</i> skal svare til det godkendte embryonproduktionsteam, hvorfra embryonerne sendes til Unionen, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Rubrik I.22: <i>Antallet af kollo</i> skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plomberingsnummer skal angives.			
Rubrik I.26: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.			
Rubrik I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.			
Rubrik I.28: <i>Art:</i> Anfør: » <i>Bos taurus</i> «, » <i>Bison bison</i> « eller » <i>Bubalus bubalis</i> «, alt efter hvad der er relevant. <i>Kategori:</i> Anfør: »in vitro-producerede embryoner«. <i>Moderdyrets identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>Faderens identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>Nedfrysingsdato</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå. <i>Teamets godkendelsesnummer</i> skal svare til det embryonproduktionsteam, som har produceret, behandlet og opbevaret embryonerne, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
Del II:			
(1) Det ikke relevante overstreges			
(2) Kun tredjelande opført i bilag I til beslutning 2006/168/EF.			
(3) Kun embryonproduktionsteam, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .			
(4) Kun tyrestationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i henhold til artikel 5, stk. 2, og artikel 9, stk. 2, i direktiv 88/407/EØF: 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			
— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Embedsdyrlæge			
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:			

▼ **M5***BILAG IV*

Standardveterinærcertifikat til brug ved import af in vitro-producerede embryoner af tamkvæg, som er befrugtet med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet

LAND		Veterinærcertifikat ved import til EU						
Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.			I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a.			
				I.3. Central kompetent myndighed				
				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.			I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.				
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesland	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr.			I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.				
	I.13. Indladningssted			I.14. Dato for afgang				
	I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreference			I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU				
				I.17.				
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85			
					I.20. Mængde			
	I.21.				I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.				I.24.				
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/>			I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>					
Tredjeland			ISO-kode					
I.28. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)	Race	Kategori	Moderdyrets identitet	Faderens identitet	Nedfrysnings- dato	Teamets godkendelsesnr.	Mængde	

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner befrugtet med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt af eksportlandet	
	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr. II.b.
Del II: Attest		Undertegnede embedsdyrlæge i bekræfter hermed følgende: (eksportlandets navn) ⁽²⁾	
	II.1.	De til eksport bestemte embryoner:	
	II.1.1.	er produceret i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater:	
	II.1.1.1.	har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder forud for produktionen	
	(¹) enten	II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for produktionen og ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode]	
	(¹) eller	II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder forud for produktionen eller har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i denne periode, og	
		— embryonerne er blevet produceret uden gennembrydning af zona pellucida	
		— embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter produktionen	
		— donorkøerne kommer fra bedrifter, hvor intet dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og intet dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 døgn forud for og i mindst 30 døgn efter indsamlingen af oocytterne]	
		II.1.2.	er produceret af et embryonproduktionsteam ⁽³⁾ , som:
		— er godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF	
		— har foretaget produktion, behandling, opbevaring og transport af embryonerne i henhold til kapitel II i bilag A til direktiv 89/556/EØF	
		— mindst to gange årligt er underkastet inspektion af en embedsdyrlæge.	
	II.2.	De oocytter, der blev anvendt til produktionen af de til eksport bestemte embryoner, blev indsamlet og behandlet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen, og indtil de afsendes til Unionen, hvis det drejer sig om friske embryoner, eller inden for 30 døgn efter indsamlingsdatoen, hvis det drejer sig om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 døgn, jf. punkt II.2.2.	
	II.3.	Fra tidspunktet for indsamling af oocytterne til 30 døgn efter indsamlingen eller, hvis det drejer sig om friske embryoner, til den dag, hvor de afsendes til Unionen, har de til eksport bestemte embryoner været opbevaret på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease.	
	II.4.	Donorerne af de oocytter, der blev anvendt til produktionen af de til eksport bestemte embryoner:	
	II.4.1.	var i de sidste 30 døgn forud for indsamlingen af oocytterne opstaldet på steder, der befinder sig midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease	
	II.4.2.	udviste ikke nogen kliniske tegn på sygdom på indsamlingsdagen	
	II.4.3.	tilbragte de sidste seks måneder forud for indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger	
		— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum	
		— der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum	
		— der var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år	
		— hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på rhinotracheitis infectiosa bovis eller vulvovaginitis infectiosa pustulosa bovis i de foregående 12 måneder	
	(¹) enten	II.4.4. blev holdt i et land eller område, der har været frit for bluetonguevirus, i mindst 60 døgn inden påbegyndelsen af og under indsamlingen af oocytterne]	

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner befrugtet med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt af eksportlandet	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) eller	[II.4. blev holdt i en periode, der som følge af årstiden er fri for vektoren, eller beskyttet herimod i mindst 60 døgn forud for og under indsamlingen af oocyterne, og embryonerne blev produceret uden gennembrydning af zona pellucida, medmindre donorerne blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 døgn efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 døgn]		
(¹) eller	[II.4. blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 døgn efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 døgn]		
(¹) eller	[II.4. blev underkastet en agensidentifikationstest foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev taget på indsamlingsdagen eller slagtedagen, idet embryonerne i sidstnævnte tilfælde er produceret uden gennembrydning af zona pellucida.]		
II.5.	De til eksport bestemte embryoner er befrugtet ved in vitro-befrugtning med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt til at indsamle, behandle og/eller opbevare sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i bilag I til gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU (⁴), eller af den kompetente myndighed i en medlemsstat.		
Bemærkninger			
I henhold til artikel 3, litra a), i direktiv 89/556/EØF må in vitro-producerede embryoner af tamkvæg befrugtet med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt af eksportlandet, og som er indført efter betingelserne i dette certifikat, ikke gøres til genstand for handel inden for Unionen.			
Del I:			
Rubrik I.6:	<i>Den person, der har ansvaret for sendingen i EU:</i> Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.		
Rubrik I.11:	<i>Oprindelsesstedet</i> skal svare til det godkendte embryonproduktionsteam, hvorfra embryonerne sendes til Unionen, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm		
Rubrik I.22:	<i>Antallet af kolloi</i> skal svare til antallet af beholdere.		
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plomberingsnummer skal angives.		
Rubrik I.26:	Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.		
Rubrik I.27:	Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.		
Rubrik I.28:	<p><i>Art:</i> Anfør: »<i>Bos taurus</i>«, »<i>Bison bison</i>« eller »<i>Bubalus bubalis</i>«, alt efter hvad der er relevant.</p> <p><i>Kategori:</i> Anfør »in vitro-producerede embryoner«.</p> <p><i>Moderdyrets identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p><i>Faderens identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p><i>Nedfrysingsdato</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå.</p> <p><i>Teamets godkendelsesnummer:</i> skal svare til det embryonproduktionsteam, som har produceret, behandlet og opbevaret embryonerne, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>		
Del II:			
(¹)	Det ikke relevante overstreges.		
(²)	Kun tredjelande opført i bilag I til beslutning 2006/168/EF.		
(³)	Kun embryonproduktionsteam, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 89/556/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .		
(⁴)	Kun tredjelande opført i bilag I til gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU.		
— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			

▼ M5

LAND		In vitro-producerede kvægembryoner befrugtet med sæd fra tyrestationer eller sædbanker, der er godkendt af eksportlandet	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Embedsdyrlæge			
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:			



D. SUNDHEDSOPLYSNINGER

11. Undertegnede embedsdyrlæge i
(eksportlandets navn)
- bekræfter herved følgende:
- 11.1. Ovennævnte embryonindsamlingsteam ⁽¹⁾/embryonproduktionsteam ⁽¹⁾
- er godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til Rådets direktiv 89/556/EØF ⁽³⁾,
 - har foretaget indsamling, behandling eller produktion ⁽¹⁾, opbevaring og transport af de ovenfor beskrevne embryoner i henhold til kapitel II i bilag A til direktiv 89/556/EØF
 - er mindst to gange årligt underkastet inspektion af en embedsdyrlæge.
- 11.2. De til eksport bestemte embryoner er indsamlet ⁽¹⁾ eller produceret ⁽¹⁾ i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater:
- 11.2.1. har været fri for kvægpest i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen ⁽¹⁾ eller produktionen ⁽¹⁾
- 11.2.2.
- 11.2.2.1. enten har været fri for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen ⁽¹⁾ eller produktionen ⁽¹⁾ af embryonerne og ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge i denne periode ⁽¹⁾
- eller
- 11.2.2.2. ikke har været fri for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen ⁽¹⁾ eller produktionen ⁽¹⁾ af embryonerne og/eller har vaccineret mod mund- og klovesyge i denne periode, og
- embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter indsamlingen
 - donorkøerne og donorerne af de æggestokke, oocyter og andet væv, der er anvendt til produktion af embryonerne, kommer fra en bedrift, hvor intet dyr har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 30 døgn forud for indsamlingen ⁽¹⁾
- 11.2.3.
- 11.2.3.1. har været fri for bluetongue og epizootisk hæmorrhagisk sygdom (EHD) i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen ⁽¹⁾ eller produktionen ⁽¹⁾ af de til eksport bestemte embryoner og ikke har vaccineret mod disse sygdomme i denne periode ⁽¹⁾
- eller
- 11.2.3.2. ikke har været fri for bluetongue og epizootisk hæmorrhagisk sygdom (EHD) i de sidste 12 måneder forud for indsamlingen ⁽¹⁾ eller produktionen ⁽¹⁾ af de til eksport bestemte embryoner og/eller har vaccineret mod disse sygdomme i denne periode, og
- embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter indsamlingen
 - donorkøerne og donorerne af de æggestokke, oocyter og andet væv, der er anvendt til produktion af embryonerne, har med negativt resultat gennemgået en agargelimmunddiffusionstest og en serumneutralisationstest til påvisning af antistoffer mod epizootisk hæmorrhagisk sygdom af en blodprøve udtaget tidligst 21 døgn efter indsamlingen ⁽¹⁾.
- 11.3.
- 11.3.1. Det sted, hvor de til eksport bestemte embryoner eller de æggestokke, oocyter og andet væv, der er anvendt til produktion af de til eksport bestemte embryoner, blev indsamlet og behandlet, lå på indsamlingstidspunktet midt i et område på 20 km i diameter, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater intet tilfælde havde været af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley feber eller oksens ondartede lungesyge i de sidste 30 døgn forud for indsamlingen og med hensyn til embryoner som omhandlet i punkt 11.2.2.2. og 11.2.3.2. i 30 døgn efter indsamlingen.
- 11.3.2. Mellem tidspunktet for indsamling eller produktion af de til eksport bestemte embryoner og tidspunktet for deres afsendelse blev de opbevaret på godkendte steder, som befandt sig midt i et område på 20 km i diameter, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater intet tilfælde havde været af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis eller Rift Valley feber.

▼ B

11.4. Donorkøerne og donorerne af de æggestokke, oocytter og andet væv, der er anvendt til produktion af embryonerne:

11.4.1. havde i de sidste 30 døgn forud for indsamlingen af de til eksport bestemte embryoner været opstaldet på steder, der befandt sig midt i et område på 20 km i diameter, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater i denne periode intet tilfælde havde været af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmorrhagisk sygdom, vesikulær stomatitis, Rift Valley feber eller oksens ondartede lungesyge

11.4.2. udviste ingen kliniske tegn på sygdom på indsamlingsdagen

11.4.3. tilbragte de sidste seks måneder forud for indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:

- der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var fri for tuberkulose
- der i henhold til officielle undersøgelsesresultater var fri for brucellose
- der var fri for enzootisk kvægleukose, eller hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år
- hvor intet dyr havde udvist kliniske tegn på rhinotracheitis infectiosa bovis eller vulvovaginitis infectiosa pustulosa bovis i de foregående 12 måneder.

11.5. Embryonerne opfylder følgende supplerende garantier ⁽⁴⁾:

11.5.1. de til eksport bestemte embryoner er indsamlet ⁽¹⁾ eller produceret ⁽¹⁾ i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater er fri for akabane ⁽¹⁾

eller

11.5.2. de til eksport bestemte embryoner er indsamlet ⁽¹⁾ eller produceret ⁽¹⁾ i eksportlandet, der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke er fri for akabane ⁽¹⁾, og

- embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 døgn umiddelbart efter indsamlingen
- donorkøerne og donorerne af de æggestokke, oocytter og andet væv, der er anvendt til produktion af embryonerne, har med negativt resultat gennemgået en serumneutralisationstest for akabane af en blodprøve udtaget tidligst 21 døgn efter indsamlingen ⁽¹⁾.

11.6. De til eksport bestemte embryoner er befrugtet ved kunstig insemination eller ved in vitro-befrugtning med sæd fra en donortyr på en tyrestation, der er godkendt af den kompetente myndighed til indsamling, behandling og opbevaring af sæd, eller med sæd indført fra Det Europæiske Fællesskab.

E. GYLDIGHED

12. Dato og sted	13. Embedsdyrlægens navn og titel	14. Embedsdyrlægens underskrift og stempel ⁽⁵⁾
------------------	-----------------------------------	---

Vejledende bemærkninger:

⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges.

⁽²⁾ Svarende til donorkøernes identifikation og indsamlingsdatoen.

⁽³⁾ EFT L 302 af 19.10.1989.

⁽⁴⁾ Se bemærkningerne for det pågældende eksportland i bilag I til beslutning 2006/168/EF (EUT L 57, af 28.2.2006, s. 19).

⁽⁵⁾ Underskrift og stempel skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.

NB: Dette certifikat:

- a) skal udfærdiges på mindst et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten og den medlemsstat, hvor embryonerne kommer ind på Fællesskabets område
- b) skal vedrøre én enkelt modtager
- c) skal i originaleksemplaret ledsage embryonerne.
- d) må ikke anvendes efter den i artikel 4 i beslutning 2006/168/EF.

Til orientering: I henhold til artikel 3, litra a), i Rådets direktiv 89/556/EØF må embryoner, der er indført efter betingelserne i dette certifikat, ikke gøres til genstand for handel inden for Fællesskabet.