

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE

af 17. juli 2012

om ændring af afgørelse 2010/472/EU for så vidt angår dyresundhedsmæssige krav vedrørende Simbu-virus og epizootisk hæmorrhagi

(meddelt under nummer C(2012) 4831)

(EØS-relevant tekst)

(2012/411/EU)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF⁽¹⁾, særlig artikel 17, stk. 2, litra b), artikel 18, stk. 1, første led, og artikel 19, hovedet og litra b), og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved Kommissionens afgørelse 2010/472/EU af 26. august 2010 om import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra fåre- og gedearter⁽²⁾ er der opstillet en liste over tredjelande eller dele heraf, hvorfra medlemsstaterne tillader import til Unionen af sendinger af sæd, æg og embryoner fra dyr af fåre- og gedearter. Endvidere fastsættes der supplerende garantier med hensyn til bestemte dyresygdomme, som skal gives af visse tredjelande eller dele heraf, der er opført i bilag I og III til samme afgørelse, ligesom standardsundhedscertifikaterne for sådan import fastlægges i del 2 i bilag II og IV til afgørelsen.
- (2) De dyresundhedsmæssige betingelser vedrørende bluetongue i standardsundhedscertifikaterne i del 2 i bilag II og IV til afgørelse 2010/472/EU er baseret på henstillingerne i kapitel 8.3 i terrestriske dyrs sundhedskodeks fra Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE), som omhandler denne sygdom. I nævnte kapitel anbefales en række risikoreducerende foranstaltninger, som tager sigte på enten at beskytte pattedyrværten mod at blive udsat for den infektiøse vektor eller at inaktivere virusset med antistoffer.
- (3) OIE har ydermere udarbejdet et kapitel om overvågning til påvisning af arthropod-vektorer for dyresygdomme i terrestriske dyrs sundhedskodeks. Disse anbefalinger omfatter ikke overvågning af drøvtyggere for antistoffer mod Simbu-virus, såsom Akabane- og Aino-virus af Bunyaviridae-familien, som tidligere blev anset for at

være en økonomisk fordelagtig metode til at fastlægge udbredelsen af kompetente bluetonguevektorer, indtil der forelå yderligere information om spredningen af de pågældende sygdomme.

- (4) Dertil kommer, at OIE ikke nævner Akabane- og Aino-sygdomme i terrestriske dyrs sundhedskodeks. Kravet om årlig testning for disse sygdomme med henblik på at dokumentere fravær af vektoren bør derfor udgå af bilag I og III til afgørelse 2010/472/EU og fra standard-sundhedscertifikaterne i del 2 i bilag II og IV til samme afgørelse.
- (5) Endvidere er de dyresundhedsmæssige krav vedrørende epizootisk hæmorrhagi i standardsundhedscertifikaterne i del 2 i bilag II og IV til afgørelse 2010/472/EU ikke fuldt ud i overensstemmelse med de krav, der er fastsat i Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU af 20. september 2011 om import af tyresæd til Unionen⁽³⁾, eller anbefalingerne i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals. Nævnte standardsundhedscertifikater bør derfor ændres for at tage hensyn til kravene i gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU og anbefalingerne i nævnte manual.
- (6) Bilagene til afgørelse 2010/472/EU bør derfor ændres i overensstemmelse hermed.
- (7) For at undgå enhver afbrydelse af handelen bør det i en overgangsperiode på visse betingelser være tilladt at anvende sundhedscertifikater, der er udstedt i henhold til afgørelse 2010/472/EU i den version, der var gældende indtil de ændringer, som gennemføres ved nærværende afgørelse.
- (8) Foranstaltningerne i denne afgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarerækaden og Dyresundhed —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Bilagene til afgørelse 2010/472/EU ændres som angivet i bilaget til nærværende afgørelse.

⁽¹⁾ EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.

⁽²⁾ EUT L 228 af 31.8.2010, s. 74.

⁽³⁾ EUT L 247 af 24.9.2011, s. 32.

Artikel 2

I en overgangsperiode, som udløber den 30. juni 2013, tillader medlemsstaterne import fra tredjelande af sendinger af:

- a) sæd fra dyr af fåre- og gedearter, der ledsages af et sundhedscertifikat udstedt senest den 31. maj 2013 i overensstemmelse med standardsundhedscertifikatet i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/472/EU i den version, der var gældende indtil de ændringer, som gennemføres ved nærværende afgørelse
- b) æg og embryoner fra dyr af fåre- og gedearter, der ledsages af et sundhedscertifikat udstedt senest den 31. maj 2013 i overensstemmelse med standardsundhedscertifikatet i del 2 i bilag IV til afgørelse 2010/472/EU i den version, der var gældende indtil de ændringer, som gennemføres ved nærværende afgørelse.

Artikel 3

Denne afgørelse anvendes fra den 1. januar 2013.

Artikel 4

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 17. juli 2012.

På Kommissionens vegne
John DALLI
Medlem af Kommissionen

BILAG

Bilagene til beslutning 2010/472/EU ændres således:

1) Bilag I affattes således:

»BILAG I

Liste over tredjelande og eller dele af tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af sendinger af sæd fra dyr af fåre- og gedearter

ISO-kode	Tredjelandets navn	Bemærkninger	
		Beskrivelse af området (hvis relevant)	Supplerende garantier
AU	Australien		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.4.9.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag II, del 2, afsnit A, er obligatorisk.
CA	Canada		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.4.9.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag II, del 2, afsnit A, er obligatorisk.
CH	Schweiz (*)		
CL	Chile		
GL	Grønland		
HR	Kroatien		
IS	Island		
NZ	New Zealand		
PM	Saint Pierre og Miquelon		
US	USA		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.4.9.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag II, del 2, afsnit A, er obligatorisk.

(*) Certifikater i overensstemmelse med 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 (EFT L 114 af 30.4.2002, s. 1).«

2) I bilag II affattes del 2, afsnit A, således:

»Afsnit A

STANDARDCERTIFIKAT 1 – Sundhedscertifikat for sæd, der afsendes fra den godkendte sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

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.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 ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-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 ☐								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐				
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Race Donors identitet Opsamlingsdato Centrets godkendelsesnr. Mængde								

LAND

Sæd fra får og geder — afsnit A

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.	
		Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:			
	II.1.	Eksportlandet	(eksportlandets navn) ⁽²⁾		
	II.1.1.	har været frit for kvægpest, pest hos små drøvtyggere, fårekopper, gedekopper, ondartet lungesygdom hos ged og Rift Valley feber i mindst 12 måneder umiddelbart før opsamlingen af sæden til eksport og indtil tidspunktet for afsendelse til EU, og der er ikke vaccineret mod disse sygdomme i denne periode			
	II.1.2.	har været frit for mund- og klovesygdom i en periode på mindst 12 måneder umiddelbart før opsamlingen af sæden til eksport og indtil tidspunktet for afsendelse til EU, og der er ikke vaccineret mod denne sygdom i denne periode.			
	II.2.	Sæden til eksport blev opsamlet og opbevaret på den i rubrik I.11 anførte sædopsamlingsstation, der:			
	II.2.1.	opfylder betingelserne for godkendelse af sædopsamlingsstationer i kapitel I, afsnit I, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF			
	II.2.2.	drives og føres tilsyn med i overensstemmelse med betingelserne vedrørende sædopsamlingsstationer og sædbanker i kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.			
	II.3.	For får/geder ⁽¹⁾ på sædopsamlingsstationen gælder følgende:			
		II.3.1.	Inden anbringelsen i karantæne som beskrevet i punkt II.3.3 gjaldt det, at dyrene		
	⁽¹⁾⁽⁴⁾ enten	II.3.1.1.	havde oprindelse i det område, der er anført i rubrik I.8, og som er anerkendt som officielt frit for brucellose (<i>B. melitensis</i>)		
	⁽¹⁾ eller	II.3.1.1.	tilhørte en bedrift, som har opnået og opretholdt status som officielt fri for brucellose (<i>B. melitensis</i>) i overensstemmelse med direktiv 91/68/EØF]		
	⁽¹⁾ eller	II.3.1.1.	havde oprindelse på en bedrift, hvor alle modtagelige arter har været frie for kliniske tegn eller andre tegn på brucellose (<i>B. melitensis</i>) i de sidste 12 måneder, idet ingen får eller geder er blevet vaccineret mod denne sygdom, undtagen dyr, der er blevet vaccineret med Rev. 1-vaccine for mere end to år siden, og alle får og geder over seks måneder har reageret negativt på mindst to prøver ⁽³⁾ , der er taget med mindst seks måneders mellemrum den (dato) og den (dato) hvor den anden prøve skal være taget inden for 30 dage før anbringelsen i karantæne]		
	og	ikke forinden havde været holdt på en bedrift med lavere status			
		II.3.1.2.	i mindst 60 dage til stadighed havde været holdt på en bedrift, hvor der ikke er blevet diagnosticeret tilfælde af smitsom epididymitis (<i>Brucella ovis</i>) i de sidste 12 måneder		
	⁽¹⁾ og	[der er tale om får, som højst 60 dage inden deres anbringelse i karantæne, jf. punkt II.3.3, har undergået en kompletbindingsprøve, eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet, til påvisning af smitsom epididymitis med et resultat på under 50 ICFTU/ml]			
		II.3.1.3.	efter min bedste overbevisning ikke kom fra en bedrift og ikke har været i kontakt med dyr fra en bedrift, hvor følgende sygdomme i henhold til det officielle anmeldelsessystem og i overensstemmelse med skriftlig erklæring fra ejeren er blevet konstateret klinisk i de i litra a)-d) angivne perioder inden deres anbringelse i karantæne, jf. punkt II.3.3:		
		(a)	smitsom agalakti hos får eller ged (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> "large colony"), i de sidste 6 måneder		
		(b)	paratuberkulose eller kaseøs lymphadenitis i de sidste 12 måneder		
		(c)	lungeadenomatose i de sidste tre år		
	⁽¹⁾ enten	[(d) mædi/visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder i de sidste tre år]			
	⁽¹⁾ eller	[(d) mædi/visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder i de sidste 12 måneder, og alle angrebne dyr er blevet slagtet, ligesom de resterende dyr derefter har reageret negativt på to prøver med mindst 6 måneders mellemrum].			
		II.3.2.	De er blevet underkastet følgende undersøgelser udført på en blodprøve, der er taget højst 28 dage inden den i punkt II.3.3 omhandlede karantæneperiodes begyndelse:		

LAND

Sæd fra får og geder — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	— brucellose (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde, i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF — smitsom epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), kun for får, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde, i overensstemmelse med bilag D til direktiv 91/68/EØF, eller en anden undersøgelse med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet — border disease i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, punkt 1.4, litra c), i bilag D til direktiv 92/65/EØF.		
II.3.3.	De har gennemgået isolations/karantæneperioden på mindst 28 dage i faciliteter, der er godkendt til dette formål af den kompetente myndighed, og i denne periode		
II.3.3.1.	har isolations/karantænefaciliteterne kun rummet dyr med mindst samme sundhedsstatus		
II.3.3.2.	er dyrene blevet underkastet følgende prøver, som er foretaget af et laboratorium, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet, på prøver, der er udtaget tidligst 21 dage efter, at dyrene er blevet anbragt i isolationsfaciliteten, for:		
	— brucellose (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat, i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF — smitsom epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), kun for får, med negativt resultat, i overensstemmelse med bilag D til direktiv 91/68/EØF, eller en anden undersøgelse med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet — border disease in accordance with point 1.6 of Chapter II(II) of Annex D to Directive 92/65/EEC;		
II.3.4.	De har mindst én gang årligt været testet negative i rutineundersøgelser for:		
	— brucellose (<i>B. melitensis</i>) i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF — smitsom epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), i overensstemmelse med bilag D til direktiv 91/68/EØF, eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet, kun for får — border disease i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, punkt 5, litra c), i bilag D til direktiv 92/65/EØF.		
II.4.	Sæden til eksport er opsamlet fra donorvæddere/donorbukke ⁽¹⁾ , der:		
	II.4.1. kun er indsat på den godkendte sædopsamlingsstation efter udtrykkelig tilladelse fra stationens dyrlæge		
	II.4.2. ikke viser kliniske sygdomstegn på dagen for indsættelse på den godkendte sædopsamlingsstation og på opsamlingsdagen		
⁽¹⁾ enten	[II.4.3. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder inden sædopsamlingen]		
⁽¹⁾ eller	[II.4.3. er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge mindst 30 dage før opsamlingen, og 5 % (mindst fem strå) af hver opsamlet sædmængde skal være blevet underkastet en virusisolationsprøve for mund- og klovesyge med negativt resultat]		
	II.4.4. har været holdt på en godkendt sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst 30 dage umiddelbart før sædopsamlingen, når der er tale om opsamling af frisk sæd		
	II.4.5. ikke har været anvendt til naturlig bedækning, efter at de er anbragt i karantæne, jf. punkt II.3.3, og til og med sædopsamlingsdagen		
	II.4.6. har været holdt på en godkendt sædopsamlingsstation, der:		
	II.4.6.1. har været frie for mund- og klovesyge i mindst tre måneder inden og 30 dage efter sædopsamlingen, eller indtil afsendelsestidspunktet for frisk sæds vedkommende, og som ligger midt i et område med en radius på 10 km, hvor der i mindst 30 dage inden sædopsamlingen ikke har været noget tilfælde af mund- og klovesyge		
	II.4.6.2. 30 dage før og indtil 30 dage efter sædopsamlingen, eller indtil afsendelsestidspunktet for frisk sæds vedkommende, har været frie for brucellose (<i>B. melitensis</i>), smitsom epididymitis (<i>Brucella ovis</i>), miltbrand og rabies		

LAND

Sæd fra får og geder — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) enten	[II.4.7. har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste 6 måneder inden opsamlingen af sæden til eksport]		
(¹) eller	[II.4.7. i de sidste 6 måneder inden sædopsamlingen har opfyldt de dyresundhedsbetingelser, der finder anvendelse på donordyr, hvis sæd er bestemt til eksport til EU, og er blevet importeret til eksportlandet fra (²) mindst 30 dage før sædopsamlingen]		
(¹) enten	[II.4.8. blev holdt i et land eller område, der var frit for bluetonguevirus, i mindst 60 dage inden påbegyndelsen af og under opsamlingen af sæden]		
(¹) eller	[II.4.8. i mindst 60 dage inden påbegyndelsen af og under opsamlingen af sæden blev holdt i den årstidsbestemte bluetonguefrie periode i et på bestemte årstider bluetonguefrit område]]		
(¹) eller	[II.4.8. blev holdt i en vektorsikret virksomhed i mindst 60 dage inden påbegyndelsen af og under opsamlingen af sæden]		
(¹) eller	[II.4.8. blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mindst hver 60. dag i hele opsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige opsamling til denne sending af sæd]		
(¹) eller	[II.4.8. blev underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på blodprøver taget ved den første og den sidste opsamling til denne sending af sæd og mindst hver 7. dag (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag (PCR-test) under opsamlingen til denne sending af sæd]		
	II.4.9. opholdt sig i eksportlandet,		
(¹)(⁵) enten	[II.4.9.1. som ifølge officielle undersøgelsesresultater er frit for epizootisk hæmorrhagi (EHD)]		
(¹) eller	[II.4.9.1. hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af epizootisk hæmorrhagi (EHD):, og med negativt resultat i hvert tilfælde er blevet underkastet:		
(¹) enten	[en serologisk test (⁶) to gange med højst 12 måneders mellemrum udført på et godkendt laboratorium på blodprøver taget inden og mindst 21 dage efter opsamlingen til denne sending af sæd.]		
(¹) eller	[en serologisk test (⁶) til påvisning af antistoffer mod EHD-virusgruppen på prøver taget med intervaller på højst 60 dage i opsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige opsamling til denne sending af sæd.]		
(¹) eller	[en agensidentifikationstest (⁶) udført på godkendte laboratorier på blodprøver, der er indsamlet ved påbegyndelsen og afslutningen af og mindst hver syvende dag (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag (PCR-test) under opsamlingen til denne sending af sæd.]		
II.5.	Sæden til eksport:		
	II.5.1. er opsamlet efter den dato, hvor den kompetente myndighed i eksportlandet godkendte sædopsamlingsstationen		
	II.5.2. er opsamlet, behandlet, konserveret, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kravene vedrørende sæd i kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
(¹) enten	[II.5.3. opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]		
(¹) eller	[II.5.3. opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 og er bestemt til en medlemsstat, der for hele eller en del af sit område er omfattet af bestemmelserne i kapitel A, del I, litra b) eller c), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, og donordyrene opfylder de garantier med hensyn til scrapie, der er fastsat i det nationale program til kontrol med og udryddelse af scrapie i nævnte litraer, og de garantier (⁷), som bestemmelsesmedlemsstaten kræver]		
	II.5.4. er transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med kravene vedrørende sæd bestemt til handel i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.		
(¹) enten	[II.6. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]		

LAND

Sæd fra får og geder — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) eller	II.6. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst (⁸): ]		
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>Oprindelsessted</i> skal svare til den godkendte sædopsamlingsstation, hvor sæden blev opsamlet, og som er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm .			
Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret 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: Art: vælg mellem » <i>Ovis aries</i> « og » <i>Capra hircus</i> «, alt efter hvad der er relevant. <i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>Opsamlingsdato</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå. Centrets godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 anførte sædopsamlingsstation.			
Del II:			
(1) Det ikke relevante overstreges.			
(2) Kun tredjelande opført i bilag I til afgørelse 2010/472/EU.			
(3) Prøverne foretages i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF.			
(4) Kun for et område med angivelsen »V« i kolonne 6 i del 1 i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 (EUT L 73 af 20.3.2010, s. 1).			
(5) Se bemærkninger for det pågældende eksportland i bilag I til afgørelse 2010/472/EU.			
(6) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er anført i kapitel 2.1.3 i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.			
(7) Supplerende garantier som fastlagt i artikel 2 i forordning (EF) nr. 546/2006 (EUT L 94 af 1.4.2006, s. 28).			
(8) Navne og koncentrationer indsættes.			
Embedsdyrlæge (*)			
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:			
(*) Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			

3) Bilag III affattes således:

»BILAG III

Liste over tredjelande og eller dele af tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af sendinger af æg og embryoner fra dyr af fåre- og gedearter

ISO-kode	Tredjelandets navn	Bemærkninger	
		Beskrivelse af området (hvis relevant)	Supplerende garantier
AU	Australien		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.2.6.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag IV, del 2, er obligatorisk.
CA	Canada		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.2.6.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag IV, del 2, er obligatorisk.
CH	Schweiz (*)		
CL	Chile		
GL	Grønland		
HR	Kroatien		
IS	Island		
NZ	New Zealand		
PM	Saint Pierre og Miquelon		
US	USA		Den supplerende garanti med hensyn til prøver, der er fastsat i punkt II.2.6.1 i standardsundhedscertifikatet i bilag IV, del 2, er obligatorisk.

(*) Certifikater i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter som godkendt ved afgørelse 2002/309/EF, Euratom.»

4) I bilag IV affattes del 2 således:

»DEL 2

Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af æg og embryoner fra dyr af fåre- og gedearter

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 Godkendelsesnr. Godkendelsesnr. Godkendelsesnr.								I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.							
	I.13. Indladningssted								I.14. Dato for afgang							
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Skib ☐ Togvogn ☐ Køretøj ☐ Andet ☐ Identifikation Dokumentreference								I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.							
	I.18. Varebeskrivelse								I.19. Varekode (KN-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 ☐																
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐ Tredjeland ISO-kode								I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU ☐								
I.28. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Race Kategori Donors identitet Opsamlingsdato Indfrysningsdato Holdets odkendelsesnummer Mængde																

LAND

Æg og embryoner fra får og geder

II.		II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Sundhedsoplysninger			
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:			
Del II: Attest	II.1.	Eksportlandet (eksportlandets navn) ⁽²⁾	
	II.1.1.	har været frit for kvægstygge, pest hos små drøvtyggere, fårekopper, gedekopper, ondartet lungesyge hos ged og Rift Valley feber i en periode på mindst 12 måneder umiddelbart før opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ til eksport og indtil tidspunktet for afsendelse til EU, og der er ikke vaccineret mod disse sygdomme i denne periode	
	(¹) enten [II.1.2.	har været frit for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder umiddelbart før opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ og har ikke vaccineret mod mund- og klovesyge i denne periode]	
	(¹) eller [II.1.2.	har ikke været frit for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder umiddelbart før opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ og/eller har vaccineret mod mund- og klovesyge i denne periode, og hundonordyrerne kommer fra bedrifter, hvor intet dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 30 dage før opsamlingen, og intet dyr af en modtagelig art har vist kliniske tegn på mund- og klovesyge i de sidste 30 dage før og i mindst 30 dage efter opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ , og æggene/embryonerne ⁽¹⁾ har ikke undergået en gennembrydning af zona pellucida].	
	II.2.	Æggene/embryonerne ⁽¹⁾ til eksport:	
	II.2.1.	er opsamlet/fremstillet ⁽¹⁾ og behandlet på steder, der lå midt i et område med en radius på 10 km, hvor der i 30 dage umiddelbart inden opsamlingen ikke havde været noget tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis eller Rift Valley feber	
	II.2.2.	er blevet permanent opbevaret på steder, der lå midt i et område med en radius på 10 km, hvor der fra opsamlingstidspunktet til 30 dage efter opsamlingen ikke havde været noget tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis eller Rift Valley feber	
	II.2.3.	er opsamlet/fremstillet ⁽¹⁾ af det i rubrik I.11 anførte hold, som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne for godkendelse af og tilsyn med embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold i kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
	II.2.4.	opfylder betingelserne vedrørende æg og embryoner i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
	II.2.5.	stammer fra donorfår/donorgeder ⁽¹⁾ , som:	
(¹) enten [II.2.5.1.	blev holdt i et land eller område, der var frit for bluetonguevirus, i mindst 60 døgn forud for og under opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾];		
(¹) eller [II.2.5.1.	blev holdt i den årtidsbestemte bluetonguefrie periode i et på bestemte årtider bluetonguefrit område]		
(¹) eller [II.2.5.1.	blev holdt beskyttet mod vektoren i mindst 60 dage inden påbegyndelsen af og under opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾];		
(¹) eller [II.2.5.1.	blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirusgruppen foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾		
(¹) eller [II.2.5.1.	blev underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus foretaget med negativt resultat i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev taget på dagen for opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ eller på slagtedagen]		
II.2.5.2.	efter min bedste overbevisning ikke kommer fra en bedrift og ikke har været i kontakt med dyr fra en bedrift, hvor følgende sygdomme i henhold til det officielle anmeldelsessystem og i overensstemmelse med skriftlig erklæring fra ejeren er blevet konstateret klinisk i de i litra a)-d) angivne perioder inden opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ til eksport:		
	(a) smitsom agalakti hos får eller ged (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> »large colony«) i de sidste 6 måneder		
	(b) paratuberkulose eller kaseøs lymphadenitis i de sidste 12 måneder		
	(c) lungeadenomatose i de sidste tre år		
(¹) enten [(d)	mædi/visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder i de sidste tre år]		
(¹) eller [(d)	mædi/visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder i de sidste 12 måneder, og alle angrebne dyr er blevet slagtet, ligesom de resterende dyr derefter har reageret negativt på to prøver med mindst 6 måneders mellemrum]		

LAND

Æg og embryoner fra får og geder

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	II.2.5.3.	ikke viste kliniske sygdomstegn på dagen for opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾	
⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ enten	II.2.5.4.	har oprindelse i den region, der er anført i rubrik I.8, og som er anerkendt som officielt fri for brucellose (<i>B. melitensis</i>), og]	
⁽¹⁾ eller	II.2.5.4.	har tilhørt en bedrift, som har opnået og opretholdt status som officielt fri for brucellose (<i>B. melitensis</i>) i overensstemmelse med direktiv 91/68/EØF, og]	
⁽¹⁾ eller	II.2.5.4.	har oprindelse på en bedrift, hvor alle modtagelige arter har været frie for kliniske tegn eller andre tegn på brucellose (<i>B. melitensis</i>) i de sidste 12 måneder, ingen får eller geder er blevet vaccineret mod denne sygdom, undtagen dyr, der er blevet vaccineret med Rev. 1-vaccine for mere end to år siden, og alle får og geder over seks måneder har reageret negativt på mindst to prøver ⁽³⁾), der er taget med mindst seks måneders mellemrum den (dato) og den (dato) hvor den anden prøve skal være taget inden for 30 dage før opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾],	
og		ikke forinden har været holdt på en bedrift med lavere status	
⁽¹⁾ enten	II.2.5.5.	har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste seks måneder inden opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ til eksport]	
⁽¹⁾ eller	II.2.5.5.	i de sidste seks måneder inden opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾ har opfyldt de dyresundhedsbetingelser, der finder anvendelse på donordyr, hvis æg/embryoner ⁽¹⁾ er bestemt til eksport til EU, og er blevet importeret til eksportlandet fra ⁽²⁾ mindst 30 dage inden opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾]	
	II.2.6.	er opsamlet/fremstillet ⁽¹⁾ i eksportlandet,	
⁽¹⁾ enten	II.2.6.1.	som ifølge officielle undersøgelsesresultater er frit for epizootisk hæmorrhagi (EHD)]	
⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ eller	II.2.6.1.	hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af epizootisk hæmorrhagi (EHD), og er med negativt resultat i hvert tilfælde blevet underkastet:	
⁽¹⁾ enten		[en serologisk test ⁽⁶⁾ to gange med højst 12 måneders mellemrum udført på et godkendt laboratorium på blodprøver taget inden og mindst 21 dage efter opsamlingen til denne sending af æg/embryoner ⁽¹⁾];	
⁽¹⁾ eller		[en serologisk test ⁽⁶⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virusgruppen på prøver taget med intervaller på højst 60 dage i opsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige opsamling til denne sending af æg/embryoner ⁽¹⁾]	
⁽¹⁾ eller		[en agensidentifikationstest ⁽⁶⁾ udført på godkendte laboratorier på blodprøver, der er indsamlet ved påbegyndelsen og afslutningen af og mindst hver syvende dag (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag (PCR-test) under opsamlingen til denne sending af æg/embryoner ⁽¹⁾];]	
⁽¹⁾ enten	II.2.8.	opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]	
⁽¹⁾ eller	II.2.8.	opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 og er bestemt til en medlemsstat, der for hele eller en del af sit område er omfattet af bestemmelserne i kapitel A, del I, litra b) eller c), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, og donordyrene opfylder de garantier med hensyn til scrapie, der er fastsat i det nationale program til kontrol med og udryddelse af scrapie i nævnte litraer, og de garantier ⁽⁷⁾ , som bestemmelsesmedlemsstaten kræver]	
	II.2.9.	er opsamlet/fremstillet ⁽¹⁾ efter den dato, hvor den kompetente nationale myndighed i eksportlandet godkendte embryoopsamlingsholdet	
	II.2.10.	blev behandlet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen/fremstillingen ⁽¹⁾ og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne vedrørende æg og embryoner i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
	II.2.11.	er transporteret til indladningsstedet i en forsejlet beholder i overensstemmelse med kravene vedrørende transport af embryoner i kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23	
⁽⁹⁾ II.2.12.		er blevet befrugtet ved kunstig insemination/ved in vitro-befrugtning ⁽¹⁾ med sæd fra sædopsamlingsstationer, der	
⁽¹⁾ enten	II.2.12.1.	er godkendt i henhold til artikel 11, stk. 2, i direktiv 92/65/EØF og ligger i en EU-medlemsstat, og sæden opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF.]	
⁽¹⁾ eller	II.2.12.1.	er godkendt i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF og ligger i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i bilag I til afgørelse 2010/472/EU, og sæden opfylder kravene i del 2 i bilag II til samme afgørelse.]	

LAND

Sæd fra får og geder — afsnit A

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>Oprindelsessted</i> skal svare til det godkendte embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som opsamlede/fremstillede, behandlede og opbevarede æggene/embryonerne og er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm. Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere. Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret 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> vælg mellem »<i>Ovis aries</i>« og »<i>Capra hircus</i>«, alt efter hvad der er relevant. <i>Kategori:</i> Det angives, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>Opsamlingsdato</i> angives for in vivo-producerede embryoner og i følgende format: dd.mm.åååå. <i>Indfrysningsdato</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå. <i>Holdets godkendelsesnummer:</i> skal svare til det godkendte embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som opsamlede/fremstillede, behandlede og opbevarede æggene/embryonerne og er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.			
Del II:			
(¹) Det ikke relevante overstreges. (²) Kun tredjelande eller dele heraf, der er opført i bilag I til afgørelse 2010/472/EU. (³) Prøverne foretages i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF. (⁴) Kun for et område med angivelsen »V« i kolonne 6 i del 1 i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 (EUT L 73 af 20.3.2010). (⁵) Se bemærkninger for det pågældende eksportland eller del heraf i bilag III til afgørelse 2010/472/EU. (⁶) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er anført i kapitel 2.1.3 i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals. (⁷) Supplerende garantier som fastlagt i artikel 2 i forordning (EF) nr. 546/2006 (EUT L 94 af 1.4.2006, s. 28). (⁸) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på en liste på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, og artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm. (⁹) Gælder ikke for æg.			
Embedsdyrlæge (*)			
Navn (med blokbogstaver): Dato: Stempel:		Stilling og titel: Underskrift:	
(*) Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			